

## **1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS**

OPDIVO 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung.

## **2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG**

Jeder ml des Konzentrats zur Herstellung einer Infusionslösung enthält 10 mg Nivolumab.

Eine 4-ml-Durchstechflasche enthält 40 mg Nivolumab.

Eine 10-ml-Durchstechflasche enthält 100 mg Nivolumab.

Eine 12-ml-Durchstechflasche enthält 120 mg Nivolumab.

Eine 24-ml-Durchstechflasche enthält 240 mg Nivolumab.

Nivolumab wird mittels rekombinanter DNA-Technologie aus Ovarialzellen des Chinesischen Hamsters gewonnen.

### Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung

Jeder ml des Konzentrats enthält 0,1 mmol (2,5 mg) Natrium.

Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1.

## **3. DARREICHUNGSFORM**

Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (steriles Konzentrat).

Klare bis opaleszierende, farblose bis blassgelbe Flüssigkeit, die wenige helle Schwebstoffe enthalten kann. Die Lösung hat einen pH-Wert von ca. 6,0 und eine Osmolalität von ca. 340 mOsm/kg.

## **4. KLINISCHE ANGABEN**

### **4.1 Anwendungsgebiete**

#### Melanom

OPDIVO ist als Monotherapie oder in Kombination mit Ipilimumab bei Erwachsenen für die Behandlung des fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierten) Melanoms indiziert.

Im Vergleich zur Nivolumab Monotherapie wurde in der Kombination Nivolumab mit Ipilimumab nur bei Patienten mit niedriger Tumor-PD-L1-Expression ein Anstieg des progressionsfreien Überlebens (PFS) und des Gesamtüberlebens (OS) gezeigt (siehe Abschnitte 4.4 und 5.1).

#### Adjuvante Behandlung des Melanoms

OPDIVO ist als Monotherapie bei Erwachsenen zur adjuvanten Behandlung des Melanoms mit Lymphknotenbeteiligung oder Metastasierung nach vollständiger Resektion indiziert (siehe Abschnitt 5.1).

#### Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (non-small cell lung cancer, NSCLC)

OPDIVO ist in Kombination mit Ipilimumab und 2 Zyklen platinbasierter Chemotherapie für die Erstlinientherapie des metastasierten nicht-kleinzelligen Lungenkarzinoms (NSCLC) bei Erwachsenen, deren Tumoren keine sensitivierende EGFR-Mutation oder ALK-Translokation aufweisen, indiziert.

OPDIVO ist als Monotherapie zur Behandlung des lokal fortgeschrittenen oder metastasierten nicht-kleinzelligen Lungenkarzinoms nach vorheriger Chemotherapie bei Erwachsenen indiziert.

#### Malignes Pleuramesotheliom (MPM)

OPDIVO ist in Kombination mit Ipilimumab für die Erstlinientherapie des nicht-resezierbaren malignen Pleuramesothelioms bei Erwachsenen indiziert.

#### Nierenzellkarzinom (renal cell carcinoma, RCC)

OPDIVO ist als Monotherapie bei Erwachsenen zur Behandlung des fortgeschrittenen Nierenzellkarzinoms nach Vortherapie indiziert.

OPDIVO ist in Kombination mit Ipilimumab für die Erstlinientherapie des fortgeschrittenen Nierenzellkarzinoms bei Erwachsenen mit intermediärem/ungünstigem Risikoprofil indiziert (siehe Abschnitt 5.1).

OPDIVO ist in Kombination mit Cabozantinib für die Erstlinientherapie des fortgeschrittenen Nierenzellkarzinoms bei Erwachsenen indiziert (siehe Abschnitt 5.1).

#### Klassisches Hodgkin-Lymphom (classical Hodgkin lymphoma, cHL)

OPDIVO ist als Monotherapie zur Behandlung des rezidivierenden oder refraktären klassischen Hodgkin-Lymphoms bei Erwachsenen nach einer autologen Stammzelltransplantation (ASCT) und Behandlung mit Brentuximab Vedotin indiziert.

#### Plattenepithelkarzinom des Kopf-Hals-Bereichs (squamous cell cancer of the head and neck, SCCHN)

OPDIVO ist als Monotherapie zur Behandlung des rezidivierten oder metastasierten Plattenepithelkarzinoms des Kopf-Hals-Bereichs bei Erwachsenen mit einer Progression während oder nach einer platinbasierten Therapie indiziert (siehe Abschnitt 5.1).

#### Urothelkarzinom

OPDIVO ist als Monotherapie zur Behandlung des lokal fortgeschrittenen nicht resezierbaren oder metastasierten Urothelkarzinoms bei Erwachsenen nach Versagen einer vorherigen platinhaltigen Therapie indiziert.

#### Adjuvante Behandlung des muskelinvasiven Urothelkarzinoms (muscle invasive urothelial carcinoma, MIUC)

OPDIVO ist als Monotherapie zur adjuvanten Behandlung des muskelinvasiven Urothelkarzinoms (MIUC) mit Tumorzell-PD-L1-Expression  $\geq 1$  % bei Erwachsenen mit hohem Rezidivrisiko nach radikaler Resektion des MIUC indiziert (siehe Abschnitt 5.1).

#### Kolorektalkarzinom (colorectal cancer, CRC) mit Mismatch-Reparatur-Defizienz (Mismatch repair deficient, dMMR) oder hoher Mikrosatelliteninstabilität (microsatellite instability high, MSI-H)

OPDIVO ist in Kombination mit Ipilimumab zur Behandlung des metastasierten Kolorektalkarzinoms mit Mismatch-Reparatur-Defizienz oder hoher Mikrosatelliteninstabilität bei Erwachsenen nach vorheriger fluoropyrimidinbasierter Kombinationschemotherapie indiziert (siehe Abschnitt 5.1).

#### Plattenepithelkarzinom des Ösophagus (esophageal squamous cell carcinoma, ESCC)

OPDIVO ist in Kombination mit Ipilimumab für die Erstlinienbehandlung des nicht resezierbaren fortgeschrittenen, rezidivierten oder metastasierten Plattenepithelkarzinoms des Ösophagus mit Tumorzell-PD-L1-Expression  $\geq 1$  % bei Erwachsenen indiziert (siehe Abschnitt 5.1).

OPDIVO ist in Kombination mit fluoropyrimidin- und platinbasierter Kombinationschemotherapie für die Erstlinienbehandlung des nicht resezierbaren fortgeschrittenen, rezidierten oder metastasierten Plattenepithelkarzinoms des Ösophagus mit Tumorzell-PD-L1-Expression  $\geq 1\%$  bei Erwachsenen indiziert (siehe Abschnitt 5.1).

OPDIVO ist als Monotherapie zur Behandlung des nicht resezierbaren fortgeschrittenen, rezidierten oder metastasierten Plattenepithelkarzinoms des Ösophagus bei Erwachsenen nach vorheriger fluoropyrimidin- und platinbasierter Kombinationschemotherapie indiziert.

Adjuvante Behandlung der Karzinome des Ösophagus (esophageal cancer, EC) oder des gastroösophagealen Übergangs (gastro-esophageal junction cancer, GEJC)

OPDIVO ist als Monotherapie zur adjuvanten Behandlung der Karzinome des Ösophagus oder des gastroösophagealen Übergangs bei Erwachsenen mit pathologischer Resterkrankung nach vorheriger neoadjuvanter Chemoradiotherapie indiziert (siehe Abschnitt 5.1).

Adenokarzinome des Magens, des gastroösophagealen Übergangs (GEJ) oder des Ösophagus

OPDIVO ist in Kombination mit fluoropyrimidin- und platinbasierter Kombinationschemotherapie für die Erstlinienbehandlung der HER2-negativen fortgeschrittenen oder metastasierten Adenokarzinome des Magens, des gastroösophagealen Übergangs oder des Ösophagus bei Erwachsenen indiziert, deren Tumoren PD-L1 (Combined Positive Score [CPS]  $\geq 5$ ) exprimieren.

## **4.2 Dosierung und Art der Anwendung**

Die Behandlung muss von einem auf dem Gebiet der Krebsbehandlung erfahrenen Arzt eingeleitet und überwacht werden.

PD-L1-Testung

Falls im Anwendungsgebiet angegeben, sollten die Patienten für eine Behandlung mit OPDIVO basierend auf einer mittels validierten Tests bestätigten Tumor-PD-L1-Expression selektiert werden (siehe Abschnitte 4.1, 4.4 und 5.1).

Dosierung

*OPDIVO als Monotherapie*

Die empfohlene Dosis OPDIVO beträgt entweder 240 mg Nivolumab alle 2 Wochen **oder** 480 mg Nivolumab alle 4 Wochen (siehe Abschnitt 5.1) je nach Indikation, wie in Tabelle 1 dargestellt.

**Tabelle 1: Empfohlene Dosis und Infusionszeit für die intravenöse Verabreichung von Nivolumab-Monotherapie**

| Indikation*                                                                                                                                                                    | Empfohlene Dosis und Infusionszeit                                                                                                                          |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Melanom (Behandlung des fortgeschrittenen Melanoms oder adjuvante Behandlung)<br>Nierenzellkarzinom<br>Muskelinvasives Urothelkarzinom (MIUC) (adjuvante Behandlung)           | 240 mg alle 2 Wochen über 30 Minuten oder<br>480 mg alle 4 Wochen über 60 Minuten                                                                           |
| Karzinome des Ösophagus oder des gastroösophagealen Übergangs (adjuvante Behandlung)                                                                                           | 240 mg alle 2 Wochen über 30 Minuten oder<br>480 mg alle 4 Wochen über 30 Minuten in den ersten 16 Wochen, gefolgt von 480 mg alle 4 Wochen über 30 Minuten |
| Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom<br>Klassisches Hodgkin-Lymphom<br>Plattenepithelkarzinom des Kopf-Hals-Bereichs<br>Urothelkarzinom<br>Plattenepithelkarzinoms des Ösophagus | 240 mg alle 2 Wochen über 30 Minuten                                                                                                                        |

\*Gemäß der Monotherapie-Indikation in Abschnitt 4.1.

Falls Patienten mit Melanom, RCC, EC, GEJC oder MIUC (adjuvante Behandlung) von der 2-wöchentlichen Gabe von 240 mg umgestellt werden sollen auf 480 mg alle 4 Wochen, soll die erste 480 mg-Dosis zwei Wochen nach der letzten 240 mg-Dosis verabreicht werden. Dagegen soll ein Patient, der von der 4-wöchentlichen Gabe von 480 mg umgestellt werden soll auf 240 mg alle 2 Wochen, die erste 240 mg-Dosis vier Wochen nach der letzten 480 mg-Dosis verabreicht bekommen.

#### *OPDIVO in Kombination mit Ipilimumab*

##### Melanom

Die empfohlene Dosis beträgt 1 mg/kg Nivolumab kombiniert mit anschließender Gabe von 3 mg/kg Ipilimumab alle 3 Wochen für die ersten 4 Anwendungen. Anschließend folgt eine zweite Phase, in welcher die Nivolumab-Monotherapie entweder mit 240 mg alle 2 Wochen **oder** 480 mg alle 4 Wochen intravenös verabreicht wird, wie in Tabelle 2 dargestellt. In der Monotherapiephase sollte die erste Nivolumab-Dosis wie folgt verabreicht werden:

- 3 Wochen nach der letzten Dosis der Kombination von Nivolumab und Ipilimumab, wenn 240 mg alle 2 Wochen gegeben werden; oder
- 6 Wochen nach der letzten Dosis der Kombination von Nivolumab und Ipilimumab, wenn 480 mg alle 4 Wochen gegeben werden.

**Tabelle 2: Empfohlene Dosis und Infusionszeit für die intravenöse Verabreichung von Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab für Melanom**

|                   | Kombinationsphase, alle 3 Wochen für 4 Dosierungszyklen | Monotherapiephase                                                                 |
|-------------------|---------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Nivolumab</b>  | 1 mg/kg über 30 Minuten                                 | 240 mg alle 2 Wochen über 30 Minuten oder<br>480 mg alle 4 Wochen über 60 Minuten |
| <b>Ipilimumab</b> | 3 mg/kg über 30 Minuten                                 | -                                                                                 |

##### Malignes Pleuramesotheliom

Die empfohlene Dosis beträgt 360 mg Nivolumab intravenös über 30 Minuten alle 3 Wochen in Kombination mit 1 mg/kg Ipilimumab intravenös über 30 Minuten alle 6 Wochen. Die Behandlung wird bei Patienten ohne Progression der Erkrankung bis zu 24 Monate fortgesetzt.

#### Nierenzellkarzinom und dMMR- oder MSI-H-Kolorektalkarzinom

Die empfohlene Dosis beträgt 3 mg/kg Nivolumab in Kombination mit 1 mg/kg Ipilimumab, die alle 3 Wochen für die ersten 4 Dosen intravenös infundiert wird. Anschließend folgt eine zweite Phase, in welcher Nivolumab als Monotherapie in einer Dosierung von entweder 240 mg alle 2 Wochen **oder** 480 mg alle 4 Wochen (nur bei Nierenzellkarzinom) intravenös infundiert wird wie in Tabelle 3 dargestellt. In der Monotherapiephase sollte die erste Nivolumab-Dosis wie folgt verabreicht werden:

- 3 Wochen nach der letzten Dosis der Kombination von Nivolumab und Ipilimumab, wenn 240 mg alle 2 Wochen gegeben werden; oder
- 6 Wochen nach der letzten Dosis der Kombination von Nivolumab und Ipilimumab, wenn 480 mg alle 4 Wochen gegeben werden (nur bei Nierenzellkarzinom).

**Tabelle 3: Empfohlene Dosierungen und Infusionszeiten zur intravenösen Verabreichung von Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab für RCC und dMMR- oder MSI-H-Kolorektalkarzinom**

|                   | <b>Kombinationsphase, alle 3 Wochen für 4 Dosierungszyklen</b> | <b>Monotherapiephase</b>                                                                                    |
|-------------------|----------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Nivolumab</b>  | 3 mg/kg über 30 Minuten                                        | 240 mg alle 2 Wochen über 30 Minuten oder 480 mg alle 4 Wochen über 60 Minuten (nur bei Nierenzellkarzinom) |
| <b>Ipilimumab</b> | 1 mg/kg über 30 Minuten                                        | -                                                                                                           |

#### Plattenepithelkarzinom des Ösophagus

Die empfohlene Dosis beträgt entweder 3 mg/kg Nivolumab alle 2 Wochen oder 360 mg Nivolumab alle 3 Wochen intravenös über 30 Minuten in Kombination mit 1 mg/kg Ipilimumab intravenös über 30 Minuten alle 6 Wochen. Die Behandlung sollte bis zur Progression der Erkrankung, nicht akzeptabler Toxizität oder bis zu 24 Monate bei Patienten ohne Progression der Erkrankung fortgesetzt werden.

#### *OPDIVO in Kombination mit Cabozantinib*

#### Nierenzellkarzinom

Die empfohlene Dosis beträgt entweder 240 mg Nivolumab alle 2 Wochen **oder** 480 mg Nivolumab alle 4 Wochen intravenös infundiert, kombiniert mit einer täglichen oralen Gabe von 40 mg Cabozantinib.

**Tabelle 4: Empfohlene Dosierungen und Infusionszeiten zur intravenösen Verabreichung von Nivolumab in Kombination mit der oralen Gabe von Cabozantinib für RCC**

|                     | <b>Kombinationsphase</b>                                                       |
|---------------------|--------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Nivolumab</b>    | 240 mg alle 2 Wochen über 30 Minuten oder 480 mg alle 4 Wochen über 60 Minuten |
| <b>Cabozantinib</b> | 40 mg einmal täglich                                                           |

#### *OPDIVO in Kombination mit Ipilimumab und Chemotherapie*

#### Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom

Die empfohlene Dosis beträgt 360 mg Nivolumab intravenös über 30 Minuten alle 3 Wochen in Kombination mit 1 mg/kg Ipilimumab intravenös über 30 Minuten alle 6 Wochen und platinbasierter Chemotherapie alle 3 Wochen. Nach 2 Zyklen Chemotherapie wird die Behandlung mit 360 mg Nivolumab intravenös alle 3 Wochen in Kombination mit 1 mg/kg Ipilimumab intravenös alle 6 Wochen fortgesetzt. Die Behandlung sollte bis zur Progression der Erkrankung, nicht akzeptabler Toxizität oder bis zu 24 Monate bei Patienten ohne Progression der Erkrankung fortgesetzt werden.

## *OPDIVO in Kombination mit Chemotherapie*

### Plattenepithelkarzinom des Ösophagus

Die empfohlene Dosis Nivolumab beträgt entweder 240 mg alle 2 Wochen oder 480 mg alle 4 Wochen intravenös über 30 Minuten in Kombination mit fluoropyrimidin- und platinbasierter Chemotherapie (siehe Abschnitt 5.1). Die Behandlung mit Nivolumab sollte bis zur Progression der Erkrankung, nicht akzeptabler Toxizität oder bis zu 24 Monate bei Patienten ohne Progression der Erkrankung fortgesetzt werden.

### Adenokarzinome des Magens, des gastroösophagealen Übergangs oder des Ösophagus

Die empfohlene Dosis beträgt 360 mg Nivolumab intravenös über 30 Minuten in Kombination mit fluoropyrimidin- und platinbasierter Chemotherapie alle 3 Wochen **oder** 240 mg Nivolumab intravenös über 30 Minuten in Kombination mit fluoropyrimidin- und platinbasierter Chemotherapie alle 2 Wochen (siehe Abschnitt 5.1). Die Behandlung mit Nivolumab sollte bis zur Progression der Erkrankung, nicht akzeptabler Toxizität oder bis zu 24 Monate bei Patienten ohne Progression der Erkrankung fortgesetzt werden.

### *Dauer der Behandlung*

Die Behandlung mit OPDIVO, entweder als Monotherapie oder in Kombination mit Ipilimumab oder mit anderen Arzneimitteln, sollte so lange fortgesetzt werden, wie ein klinischer Nutzen besteht oder bis die Behandlung vom Patienten nicht mehr vertragen wird (oder bis zur maximalen Therapiedauer, soweit diese für eine Indikation festgelegt ist).

Für die adjuvante Behandlung beträgt die maximale Behandlungsdauer mit OPDIVO 12 Monate.

Für die Behandlung mit OPDIVO in Kombination mit Cabozantinib sollte OPDIVO bis zur Progression der Erkrankung, nicht akzeptabler Toxizität oder bis zu 24 Monate bei Patienten ohne Progression der Erkrankung gegeben werden. Die Behandlung mit Cabozantinib sollte bis zur Progression der Erkrankung oder nicht akzeptabler Toxizität fortgesetzt werden. Lesen Sie die Fachinformation für Cabozantinib.

Untypisches Ansprechen (z. B. eine initiale vorübergehende Zunahme der Tumorgröße oder kleine, neue Läsionen innerhalb der ersten Monate gefolgt von einer Schrumpfung des Tumors) wurde beobachtet. Bei klinisch stabilen Patienten mit initialen Anzeichen einer Krankheitsprogression wird empfohlen, die Behandlung mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab fortzusetzen bis eine Krankheitsprogression bestätigt ist.

Eine Dosissteigerung oder -reduktion wird nicht empfohlen für OPDIVO als Monotherapie oder in Kombination mit anderen Arzneimitteln. Je nach individueller Sicherheit und Verträglichkeit ist möglicherweise ein Aufschieben einer Dosis oder ein dauerhafter Abbruch der Behandlung erforderlich. Richtlinien zum dauerhaften Absetzen oder Aufschieben von Dosen werden in Tabelle 5 beschrieben. Detaillierte Richtlinien zur Behandlung immunvermittelter Nebenwirkungen werden im Abschnitt 4.4 beschrieben. Bei einer Verabreichung von Nivolumab in Kombination mit anderen Arzneimitteln lesen Sie die Fachinformationen der entsprechenden Kombinationsmittel bezüglich Dosierung.

**Tabelle 5: Empfohlene Behandlungsmodifikationen für OPDIVO oder OPDIVO in Kombination**

| Immunvermittelte Nebenwirkung                                                                                                                                                   | Schweregrad                                                                                                                    | Behandlungsmodifikation                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Immunvermittelte Pneumonitis                                                                                                                                                    | Pneumonitis Grad 2                                                                                                             | Dosis(en) aufschieben bis sich die Symptome zurückgebildet haben, radiologisch erkennbare Veränderungen sich gebessert haben und die Behandlung mit Corticosteroiden beendet ist                                                                                                                          |
|                                                                                                                                                                                 | Pneumonitis Grad 3 oder 4                                                                                                      | Setzen Sie die Behandlung dauerhaft ab                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| Immunvermittelte Kolitis                                                                                                                                                        | Diarrhö oder Kolitis Grad 2                                                                                                    | Dosis(en) aufschieben bis sich die Symptome zurückgebildet haben und die Behandlung mit Corticosteroiden, falls erforderlich, beendet ist                                                                                                                                                                 |
|                                                                                                                                                                                 | Diarrhö oder Kolitis Grad 3<br>- OPDIVO-Monotherapie                                                                           | Dosis(en) aufschieben bis sich die Symptome zurückgebildet haben und die Behandlung mit Corticosteroiden beendet ist                                                                                                                                                                                      |
|                                                                                                                                                                                 | - OPDIVO + Ipilimumab <sup>a</sup>                                                                                             | Setzen Sie die Behandlung dauerhaft ab                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| Immunvermittelte Hepatitis                                                                                                                                                      | Diarrhö oder Kolitis Grad 4                                                                                                    | Setzen Sie die Behandlung dauerhaft ab                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|                                                                                                                                                                                 | Erhöhung der Aspartat-Aminotransferase (AST), Alanin-Aminotransferase (ALT) oder Gesamtbilirubin Grad 2                        | Dosis(en) aufschieben bis die Laborwerte auf den Ausgangswert zurückgegangen sind und die Behandlung mit Corticosteroiden, falls erforderlich, beendet ist                                                                                                                                                |
|                                                                                                                                                                                 | Erhöhung von AST, ALT, oder Gesamtbilirubin Grad 3 oder 4                                                                      | Setzen Sie die Behandlung dauerhaft ab                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| <b>HINWEIS:</b> für RCC-Patienten, behandelt mit <b>OPDIVO in Kombination mit Cabozantinib</b> , mit Leberenzym erhöhungen, siehe die Dosierungsrichtlinien nach dieser Tabelle |                                                                                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| Immunvermittelte Nephritis und Nierenfunktionsstörung                                                                                                                           | Kreatinin-Erhöhung Grad 2 oder 3                                                                                               | Dosis(en) aufschieben bis das Kreatinin auf den Ausgangswert zurückgegangen ist und die Behandlung mit Corticosteroiden beendet ist                                                                                                                                                                       |
|                                                                                                                                                                                 | Kreatinin-Erhöhung Grad 4                                                                                                      | Setzen Sie die Behandlung dauerhaft ab                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| Immunvermittelte Endokrinopathien                                                                                                                                               | Symptomatische Grad 2 oder 3 Hypothyreose, Hyperthyreose, Hypophysitis<br>Grad 2 Nebenniereninsuffizienz<br>Grad 3 Diabetes    | Dosis(en) aufschieben bis sich die Symptome zurückgebildet haben und die Behandlung mit Corticosteroiden (falls nötig bei Symptomen akuter Entzündung) beendet ist. Die Behandlung mit OPDIVO sollte begleitend zur Hormonersatztherapie <sup>b</sup> fortgeführt werden, sofern keine Symptome auftreten |
|                                                                                                                                                                                 | Grad 4 Hypothyreose<br>Grad 4 Hyperthyreose<br>Grad 4 Hypophysitis<br>Grad 3 oder 4 Nebenniereninsuffizienz<br>Grad 4 Diabetes | Setzen Sie die Behandlung dauerhaft ab                                                                                                                                                                                                                                                                    |

| <b>Immunvermittelte Nebenwirkung</b>     | <b>Schweregrad</b>                                                                                                                                                                                                                    | <b>Behandlungsmodifikation</b>                                                                                                    |
|------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Immunvermittelte Nebenwirkungen der Haut | Hautausschlag Grad 3                                                                                                                                                                                                                  | Dosis(en) aufschieben bis sich die Symptome zurückgebildet haben und die Behandlung mit Corticosteroiden beendet ist              |
|                                          | Hautausschlag Grad 4                                                                                                                                                                                                                  | Setzen Sie die Behandlung dauerhaft ab                                                                                            |
|                                          | Stevens-Johnson Syndrom (SJS) oder toxische epidermale Nekrolyse (TEN)                                                                                                                                                                | Setzen Sie die Behandlung dauerhaft ab (siehe Abschnitt 4.4)                                                                      |
| Immunvermittelte Myokarditis             | Grad 2 Myokarditis                                                                                                                                                                                                                    | Dosis(en) aufschieben bis sich die Symptome zurückgebildet haben und die Behandlung mit Corticosteroiden beendet ist <sup>c</sup> |
|                                          | Grad 3 oder 4 Myokarditis                                                                                                                                                                                                             | Setzen Sie die Behandlung dauerhaft ab                                                                                            |
|                                          | Grad 3 (erstes Auftreten)                                                                                                                                                                                                             | Dosis(en) aufschieben                                                                                                             |
| Andere immunvermittelte Nebenwirkungen   | Grad 4 oder wiederauftretender Grad 3; persistierender Grad 2 oder 3 trotz Behandlungsmodifikation; Fälle, in denen die Corticosteroiddosis nicht auf 10 mg Prednison oder das entsprechende Äquivalent pro Tag reduziert werden kann | Setzen Sie die Behandlung dauerhaft ab                                                                                            |

Hinweis: Toxizitätsgrade entsprechen den Kriterien des National Cancer Institute (National Cancer Institute Common Terminology Criteria for Adverse Events), Version 4.0 (NCI-CTCAE v4).

<sup>a</sup> Setzen Sie die Behandlung dauerhaft ab, sollte eine Diarrhö oder Kolitis vom Grad 3 während der zweiten Behandlungsphase (Nivolumab-Monotherapie) nach der Kombinationstherapie auftreten.

<sup>b</sup> Empfehlungen zur Anwendung von Hormonersatztherapie siehe Abschnitt 4.4.

<sup>c</sup> Die Sicherheit einer Wiederaufnahme der Therapie mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab nach dem Auftreten einer immunvermittelten Myokarditis ist unbekannt.

OPDIVO als Monotherapie oder in Kombination mit anderen Arzneimitteln muss dauerhaft abgesetzt werden bei:

- Grad 4 oder wieder auftretenden Grad 3 Nebenwirkungen,
- Grad 2 oder 3 Nebenwirkungen, die trotz Behandlung persistieren.

Patienten, die mit OPDIVO behandelt werden, ist die Patientenkarte auszuhändigen und sie müssen über die Risiken von OPDIVO informiert werden (siehe Packungsbeilage).

Wenn OPDIVO in Kombination mit Ipilimumab angewendet wird, soll bei Aufschiebung des einen Wirkstoffes auch die Gabe des anderen Wirkstoffes aufgeschoben werden. Wenn die Behandlung nach einer Pause wieder aufgenommen wird, sollte aufgrund individueller Beurteilung des Patienten entweder die Kombinationsbehandlung oder OPDIVO-Monotherapie wieder aufgenommen werden.

Wenn OPDIVO in Kombination mit Chemotherapie angewendet wird, lesen Sie die Fachinformationen der entsprechenden Kombinationsmittel bezüglich Dosierung. Bei Aufschiebung eines Wirkstoffes können die anderen Wirkstoffe weiterhin verabreicht werden. Wenn die Behandlung nach einer Pause wieder aufgenommen wird, sollte basierend auf der individuellen Beurteilung des Patienten entweder die Kombinationstherapie, OPDIVO als Monotherapie oder die Chemotherapie alleine wieder aufgenommen werden.

#### *OPDIVO in Kombination mit Cabozantinib in RCC*

Bei der Anwendung von OPDIVO in Kombination mit Cabozantinib, gelten die oben genannten Behandlungsmodifikationen aus Tabelle 5 auch für die OPDIVO-Komponente. Zusätzlich gilt bei



einer Leberenzymerrhöhung in RCC-Patienten, welche mit OPDIVO in Kombination mit Cabozantinib behandelt werden:

- Falls ALT oder AST > 3-mal ULN, aber ≤ 10-mal ULN, ohne gleichzeitigem Gesamtbilirubin ≥ 2-mal ULN beträgt, sollte sowohl die Behandlung mit OPDIVO als auch mit Cabozantinib aufgeschoben werden, bis diese Nebenwirkungen auf Grad 0-1 zurückgegangen sind. Die Behandlung mit Corticosteroiden sollte erwogen werden. Die Wiederaufnahme der Behandlung mit einem Medikament oder mit beiden Medikamenten nach Eintritt einer Besserung kann erwogen werden. Bei einer Wiederaufnahme von Cabozantinib, lesen Sie die Fachinformation für Cabozantinib.
- Falls ALT oder AST > 10-mal ULN oder > 3-mal ULN mit gleichzeitigem Gesamtbilirubin ≥ 2-mal ULN beträgt, sollte sowohl die Behandlung mit OPDIVO als auch mit Cabozantinib dauerhaft abgesetzt und eine Behandlung mit Corticosteroiden erwogen werden.

### *Spezielle Patientenpopulationen*

#### Kinder und Jugendliche

Die Sicherheit und Wirksamkeit von OPDIVO bei Kindern unter 18 Jahren ist nicht nachgewiesen. Zurzeit vorliegende Daten zu OPDIVO als Monotherapie oder in Kombination mit Ipilimumab werden in Abschnitt 4.8 und 5.1 beschrieben, eine Dosisempfehlung kann jedoch nicht gegeben werden.

#### Ältere Menschen

Bei älteren Patienten (≥ 65 Jahre) ist keine Dosisanpassung erforderlich (siehe Abschnitt 5.2).

#### Eingeschränkte Nierenfunktion

Auf der Grundlage von Daten zur Populations-Pharmakokinetik (PK) ist bei Patienten mit leichter oder mäßiger Niereninsuffizienz keine Dosisanpassung erforderlich (siehe Abschnitt 5.2). Die Daten von Patienten mit schwerer Niereninsuffizienz sind begrenzt und lassen keine Schlussfolgerungen für diese Population zu.

#### Eingeschränkte Leberfunktion

Auf der Grundlage von Daten zur Populations-PK ist bei Patienten mit leicht eingeschränkter Leberfunktion keine Dosisanpassung erforderlich (siehe Abschnitt 5.2). Die Daten von Patienten mit mäßig oder stark eingeschränkter Leberfunktion sind begrenzt und lassen keine Schlussfolgerungen für diese Populationen zu. OPDIVO muss bei Patienten mit mäßig eingeschränkter Leberfunktion (Gesamtbilirubin > 1,5 × bis 3 × die obere Normgrenze [ULN] und beliebige AST) oder stark eingeschränkter Leberfunktion (Gesamtbilirubin > 3 × ULN und beliebige AST) mit Vorsicht angewendet werden.

### Art der Anwendung

OPDIVO ist nur zur intravenösen Anwendung vorgesehen. Es wird als intravenöse Infusion über einen Zeitraum von 30 oder 60 Minuten je nach Dosierung (siehe Tabellen 1, 2, 3 und 4) verabreicht. Die Infusion muss über einen sterilen, pyrogenfreien In-Line-Filter mit geringer Proteinbindung und einer Porengröße von 0,2 bis 1,2 µm verabreicht werden.

OPDIVO darf nicht als intravenöse Druck- oder Bolus-Injektion verabreicht werden.

Die erforderliche Gesamtdosis OPDIVO kann unverdünnt als Lösung mit 10 mg/ml oder mittels einer Natriumchloridlösung 9 mg/ml (0,9 %) für Injektionszwecke oder Glucoselösung 50 mg/ml (5 %) für Injektionszwecke verdünnt infundiert werden (siehe Abschnitt 6.6).

Wenn OPDIVO in Kombination mit Ipilimumab und/oder Chemotherapie angewendet wird, soll OPDIVO zuerst gegeben werden, (gegebenenfalls) gefolgt von Ipilimumab, gefolgt von Chemotherapie am gleichen Tag. Für jede Infusion sind separate Infusionsbeutel und Filter zu verwenden.

Für Anweisungen zur Zubereitung und Handhabung des Arzneimittels vor der Anwendung siehe Abschnitt 6.6.

### **4.3 Gegenanzeigen**

Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile.

### **4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung**

#### Rückverfolgbarkeit

Um die Rückverfolgbarkeit biologischer Arzneimittel zu verbessern, müssen die Bezeichnung des Arzneimittels und die Chargenbezeichnung des angewendeten Arzneimittels eindeutig dokumentiert werden.

#### Beurteilung des PD-L1-Status

Es ist wichtig, für die Beurteilung des PD-L1-Status eine gut validierte und robuste Methode zu verwenden.

#### Immunvermittelte Nebenwirkungen

Wenn Nivolumab in Kombination angewendet wird, lesen Sie vor Behandlungsbeginn die Fachinformationen der anderen Arzneimittel der Kombinationstherapie. Bei Anwendung von Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab wurden höhere Häufigkeiten von immunvermittelten Nebenwirkungen beobachtet als bei der Nivolumab-Monotherapie. Immunvermittelte Nebenwirkungen sind in der Kombination OPDIVO mit Cabozantinib vergleichbar häufig aufgetreten wie bei der Nivolumab-Monotherapie. Daher gilt die folgende Richtlinie bei immunvermittelten Nebenwirkungen für die OPDIVO-Komponente der Kombination, sofern nicht ausdrücklich anders angegeben. Die meisten immunvermittelten Nebenwirkungen verbesserten sich oder verschwanden bei geeignetem Nebenwirkungsmanagement, einschließlich Einleitung einer Corticosteroid-Behandlung und Behandlungsmodifikationen (siehe Abschnitt 4.2). Immunvermittelte Nebenwirkungen, die mehr als ein Körpersystem betreffen, können gleichzeitig auftreten.

Bei der Kombinationstherapie wurden auch kardiale und pulmonale Nebenwirkungen einschließlich Lungenembolie berichtet. Patienten sollten fortlaufend auf kardiale und pulmonale Nebenwirkungen hin überwacht werden sowie vor und regelmäßig während der Behandlung auf klinische Anzeichen und Symptome und Laborwertabweichungen, die Störungen des Elektrolythaushalts und Dehydrierung erkennen lassen. Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab muss bei lebensbedrohlichen oder schweren wiederauftretenden kardialen und pulmonalen Nebenwirkungen abgesetzt werden (siehe Abschnitt 4.2).

Patienten sollten engmaschig überwacht werden (mindestens bis zu 5 Monate nach der letzten Dosis), da Nebenwirkungen unter Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab jederzeit während oder nach der Behandlung auftreten können.

Bei vermuteten immunvermittelten Nebenwirkungen sollte zur Bestätigung der Ätiologie oder zum Ausschluss anderer Ursachen eine angemessene Abklärung durchgeführt werden. In Abhängigkeit vom Schweregrad der Nebenwirkung sollte die Behandlung mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab aufgeschoben und die Patienten mit Corticosteroiden behandelt werden. Wenn eine Immunsuppression mit Corticosteroiden zur Behandlung von Nebenwirkungen eingesetzt wird, sollte die Corticosteroidtherapie nach Besserung der Nebenwirkungen über mindestens einen Monat ausgeschlichen werden. Ein zu schnelles Ausschleichen kann zur Verschlechterung oder Wiederauftreten der Nebenwirkung führen. Wenn es trotz Corticosteroidanwendung zu einer Verschlechterung oder keiner Besserung kommt, sollten zusätzlich nicht-steroidale Immunsuppressiva gegeben werden.

Die Behandlung mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab sollte nicht fortgesetzt werden, solange der Patient immunsuppressive Dosen von Corticosteroiden oder andere Immunsuppressiva erhält. Prophylaktisch sollten Antibiotika gegeben werden, um opportunistische Infektionen bei Patienten zu verhindern, die immunsuppressiv behandelt werden.

Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab muss bei jeder schweren wiederauftretenden immunvermittelten Nebenwirkung und bei jeder lebensbedrohlichen immunvermittelten Nebenwirkung dauerhaft abgesetzt werden.

#### *Immunvermittelte Pneumonitis*

Unter Nivolumab-Monotherapie oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab wurden schwere Pneumonitis oder interstitielle Lungenerkrankung, auch mit tödlichem Verlauf, beobachtet (siehe Abschnitt 4.8). Die Patienten sollten auf Anzeichen und Symptome einer Pneumonitis wie beispielsweise radiologische Veränderungen (z. B. fokale milchglasartige Dichteanhebung, fleckige Infiltrate), Dyspnoe und Hypoxie überwacht werden. Infektionen und krankheitsbedingte Ursachen sollten ausgeschlossen werden.

Bei Pneumonitis Grad 3 oder 4 muss Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab dauerhaft abgesetzt und mit einer Behandlung mit Corticosteroiden in einer Dosierung von 2 bis 4 mg/kg/Tag Methylprednisolon-Äquivalent begonnen werden.

Bei (symptomatischer) Pneumonitis Grad 2 sollte die Behandlung mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab aufgeschoben und mit einer Behandlung mit Corticosteroiden in einer Dosierung von 1 mg/kg/Tag Methylprednisolon-Äquivalent begonnen werden. Bei einer Besserung kann die Behandlung mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab nach dem Ausschleichen der Corticosteroide fortgesetzt werden. Wenn es trotz der Behandlung mit Corticosteroiden zu einer Verschlechterung oder keiner Besserung kommt, sollte die Corticosteroid-Dosis auf 2 bis 4 mg/kg/Tag Methylprednisolon-Äquivalent erhöht werden und Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab muss dauerhaft abgesetzt werden.

#### *Immunvermittelte Kolitis*

Unter Nivolumab-Monotherapie oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab wurden schwere Diarrhö oder Kolitis beobachtet (siehe Abschnitt 4.8). Patienten sollten auf Diarrhö und weitere Symptome einer Kolitis wie Bauchschmerzen und Schleim oder Blut im Stuhl überwacht werden. Cytomegalievirus(CMV)-Infektion/ -Reaktivierung wurde bei Patienten mit Corticosteroid-refraktärer immunvermittelter Kolitis berichtet. Infektionen und andere Ursachen der Diarrhö sind deshalb durch geeignete Labortests und zusätzliche Untersuchungen auszuschließen. Falls sich die Diagnose der Corticosteroid-refraktären Kolitis bestätigt, sollte zusätzlich zu dem Corticosteroid ein anderes Immunsuppressivum oder ein Austausch der Corticosteroidtherapie in Betracht gezogen werden.

Bei Diarrhö oder Kolitis Grad 4 muss Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab dauerhaft abgesetzt und es sollte eine Behandlung mit Corticosteroiden in einer Dosierung von 1 bis 2 mg/kg/Tag Methylprednisolon-Äquivalent begonnen werden.

Bei Diarrhö oder Kolitis Grad 3 sollte die Nivolumab-Monotherapie aufgeschoben und eine Behandlung mit Corticosteroiden in einer Dosierung von 1 bis 2 mg/kg/Tag Methylprednisolon-Äquivalent begonnen werden. Bei einer Besserung kann die Nivolumab-Monotherapie nach dem Ausschleichen der Corticosteroide fortgesetzt werden. Wenn es trotz der Behandlung mit Corticosteroiden zu einer Verschlechterung oder keiner Besserung kommt, muss die Nivolumab-Monotherapie dauerhaft abgesetzt werden. Eine Diarrhö oder Kolitis Grad 3, die bei Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab auftritt, erfordert ebenfalls ein dauerhaftes Absetzen der Behandlung und die Initiierung von Corticosteroiden in einer Dosierung von 1 bis 2 mg/kg/Tag Methylprednisolon-Äquivalent.

Bei Diarrhö oder Kolitis Grad 2 sollte die Behandlung mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab aufgeschoben werden. Bei anhaltenden Beschwerden sollte mit Corticosteroiden in einer Dosierung von 0,5 bis 1 mg/kg/Tag Methylprednisolon-Äquivalent behandelt

werden. Bei einer Besserung kann die Behandlung mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab nach dem Ausschleichen der Corticosteroide (sofern erforderlich) fortgesetzt werden. Wenn es trotz der Behandlung mit Corticosteroiden zu einer Verschlechterung oder keiner Besserung kommt, sollte die Dosis auf 1 bis 2 mg/kg/Tag Methylprednisolon-Äquivalent erhöht werden und Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab muss dauerhaft abgesetzt werden.

#### *Immunvermittelte Hepatitis*

Unter Nivolumab-Monotherapie oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab wurde eine schwere Hepatitis beobachtet (siehe Abschnitt 4.8). Patienten sollten auf Anzeichen und Symptome einer Hepatitis wie ein Anstieg der Transaminasen und des Gesamtbilirubins überwacht werden. Infektionen und krankheitsbedingte Ursachen sind auszuschließen.

Bei Erhöhung der Transaminasen oder des Gesamtbilirubins Grad 3 oder 4 muss Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab dauerhaft abgesetzt werden und es sollte eine Behandlung mit Corticosteroiden in einer Dosierung von 1 bis 2 mg/kg/Tag Methylprednisolon-Äquivalent begonnen werden.

Bei Erhöhung der Transaminasen oder des Gesamtbilirubins Grad 2 sollte die Behandlung mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab aufgeschoben werden. Bei anhaltenden Erhöhungen dieser Laborwerte sollte mit Corticosteroiden in einer Dosierung von 0,5 bis 1 mg/kg/Tag Methylprednisolon-Äquivalent behandelt werden. Bei einer Besserung kann die Behandlung mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab nach dem Ausschleichen der Corticosteroide (sofern erforderlich) fortgesetzt werden. Wenn es trotz der Behandlung mit Corticosteroiden zu einer Verschlechterung oder keiner Besserung kommt, sollte die Dosis auf 1 bis 2 mg/kg/Tag Methylprednisolon-Äquivalent erhöht werden, und Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab ist dauerhaft abzusetzen.

#### *Immunvermittelte Nephritis und Nierenfunktionsstörung*

Unter der Behandlung mit Nivolumab-Monotherapie oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab wurden schwere Nephritis und Nierenfunktionsstörungen beobachtet (siehe Abschnitt 4.8). Die Patienten sind auf Anzeichen und Symptome einer Nephritis oder Nierenfunktionsstörung zu überwachen. Bei den meisten Patienten tritt eine asymptomatische Kreatininerhöhung im Serum auf. Krankheitsbedingte Ursachen sind auszuschließen.

Bei einer Kreatininerhöhung im Serum Grad 4 muss Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab dauerhaft abgesetzt und es sollte mit einer Behandlung mit Corticosteroiden in einer Dosierung von 1 bis 2 mg/kg/Tag Methylprednisolon-Äquivalent begonnen werden.

Bei einer Kreatininerhöhung im Serum Grad 2 oder 3 sollte die Behandlung mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab aufgeschoben und mit einer Behandlung mit Corticosteroiden in einer Dosierung von 0,5 bis 1 mg/kg/Tag Methylprednisolon-Äquivalent begonnen werden. Bei einer Besserung kann die Behandlung mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab nach dem Ausschleichen der Corticosteroide fortgesetzt werden. Wenn es trotz der Behandlung mit Corticosteroiden zu einer Verschlechterung oder keiner Besserung kommt, sollte die Dosis auf 1 bis 2 mg/kg/Tag Methylprednisolon-Äquivalent erhöht werden, und Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab ist dauerhaft abzusetzen.

#### *Immunvermittelte Endokrinopathien*

Unter Nivolumab-Monotherapie oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab wurden schwere Endokrinopathien, einschließlich Hypothyreose, Hyperthyreose, Nebenniereninsuffizienz (einschließlich sekundäre Nebenniereninsuffizienz), Hypophysitis (einschließlich Hypophyseninsuffizienz), Diabetes mellitus und diabetische Ketoazidose beobachtet (siehe Abschnitt 4.8).

Patienten sollten hinsichtlich klinischer Anzeichen und Symptome von Endokrinopathien und Hyperglykämie und Veränderungen der Schilddrüsenfunktion überwacht werden (zu Beginn der Behandlung, regelmäßig während der Behandlung und wenn es nach klinischer Beurteilung angezeigt

ist). Patienten können mit Fatigue, Kopfschmerzen, psychischen Veränderungen, Bauchschmerzen, Veränderung der Stuhlgewohnheiten und Hypotonie oder unspezifischen Symptomen vorstellig werden, die anderen Ursachen, wie etwa Gehirnmetastasen oder der zugrundeliegenden Erkrankung, ähneln können. Bis eine andere Ätiologie identifiziert worden ist, sollten Anzeichen oder Symptome von Endokrinopathien als immunvermittelt betrachtet werden.

Bei symptomatischer Hypothyreose sollte die Behandlung mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab aufgeschoben und bei Bedarf mit einer Hormonersatztherapie begonnen werden. Bei symptomatischer Hyperthyreose sollte die Behandlung mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab aufgeschoben und bei Bedarf mit einer Behandlung mit Thyreostatika begonnen werden. Bei Verdacht auf eine akute Entzündung der Schilddrüse sollte auch eine Behandlung mit Corticosteroiden in einer Dosierung von 1 bis 2 mg/kg/Tag Methylprednisolon-Äquivalent in Betracht gezogen werden. Bei einer Besserung kann die Behandlung mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab nach dem Ausschleichen der Corticosteroide (sofern erforderlich) fortgesetzt werden. Die Schilddrüsenfunktion sollte weiterhin überwacht werden, um sicherzustellen, dass die passende Hormonersatztherapie angewandt wird. Bei lebensbedrohlicher Hyperthyreose oder Hypothyreose muss Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab dauerhaft abgesetzt werden.

Bei symptomatischer Nebenniereninsuffizienz Grad 2 sollte die Behandlung mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab aufgeschoben und bei Bedarf mit einer physiologischen Corticosteroid-Ersatztherapie begonnen werden. Bei schwerwiegender (Grad 3) oder lebensbedrohlicher (Grad 4) Nebenniereninsuffizienz muss Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab dauerhaft abgesetzt werden. Die Nebennierenfunktion und Hormonspiegel sollten weiterhin überwacht werden um sicherzustellen, dass die passende Corticosteroid-Ersatztherapie angewandt wird.

Bei symptomatischer Hypophysitis von Grad 2 oder 3 sollte die Behandlung mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab aufgeschoben und bei Bedarf mit einer Hormonersatztherapie begonnen werden. Bei Verdacht auf akute Entzündung der Hypophyse sollte auch eine Behandlung mit Corticosteroiden in einer Dosierung von 1 bis 2 mg/kg/Tag Methylprednisolon-Äquivalent in Betracht gezogen werden. Bei einer Besserung kann die Behandlung mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab nach dem Ausschleichen der Corticosteroide (sofern erforderlich) fortgesetzt werden. Bei lebensbedrohlicher (Grad 4) Hypophysitis muss Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab dauerhaft abgesetzt werden. Die Hypophysenfunktion und Hormonspiegel sollten weiterhin überwacht werden, um sicherzustellen, dass die passende Hormonersatztherapie angewandt wird.

Bei symptomatischem Diabetes sollte die Behandlung mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab aufgeschoben und bei Bedarf mit einer Insulinersatztherapie begonnen werden. Der Blutzuckerspiegel sollte weiterhin überwacht werden, um sicherzustellen, dass die passende Insulinersatztherapie angewandt wird. Bei lebensbedrohlichem Diabetes muss Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab dauerhaft abgesetzt werden.

#### *Immunvermittelte Nebenwirkungen der Haut*

Unter Behandlung mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab und, weniger häufig, bei Nivolumab-Monotherapie wurden schwere Hautausschläge beobachtet (siehe Abschnitt 4.8). Die Behandlung mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab sollte bei Hautausschlag Grad 3 aufgeschoben und bei Hautausschlag Grad 4 abgesetzt werden. Schwerer Hautausschlag sollte mit hochdosierten Corticosteroiden in einer Dosierung von 1 bis 2 mg/kg/Tag Methylprednisolon-Äquivalent behandelt werden.

In seltenen Fällen wurden SJS und TEN berichtet, darunter waren auch einige Todesfälle. Wenn Symptome oder Anzeichen für SJS oder TEN auftreten, sollte die Behandlung mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab abgesetzt und der Patient in eine spezialisierte Abteilung zur Beurteilung und Behandlung überwiesen werden. Wenn sich beim Patienten unter der Anwendung

von Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab SJS oder TEN entwickelt haben, wird die dauerhafte Absetzung der Behandlung empfohlen (siehe Abschnitt 4.2).

Vorsicht ist geboten, wenn für einen Patienten, der zuvor bei Behandlung mit anderen immunstimulierenden Krebsmedikamenten eine schwere oder lebensbedrohliche Hautreaktion erlitten hat, die Anwendung von Nivolumab erwogen wird.

#### *Andere immunvermittelte Nebenwirkungen*

Folgende Nebenwirkungen wurden bei weniger als 1 % der in klinischen Studien (in verschiedenen Dosierungen und bei diversen Tumorarten) mit Nivolumab-Monotherapie oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab behandelten Patienten berichtet: Pankreatitis, Uveitis, Demyelinisierung, autoimmune Neuropathie (einschließlich Gesichtsnerv- und Abduzensparese), Guillain-Barré-Syndrom, Myasthenia gravis, myasthenes Syndrom, aseptische Meningitis, Enzephalitis, Gastritis, Sarkoidose, Duodenitis, Myositis, Myokarditis und Rhabdomyolyse. Nach Markteinführung wurden Fälle von Vogt-Koyanagi-Harada-Syndrom, Hypoparathyreoidismus und nicht-infektiöser Zystitis berichtet (siehe Abschnitte 4.2 und 4.8).

Bei Verdacht auf immunvermittelte Nebenwirkungen sollte eine adäquate Abklärung durchgeführt werden, um die Ursache zu bestätigen oder andere Gründe auszuschließen. Je nach Schweregrad der Nebenwirkung sollte die Behandlung mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab aufgeschoben und Corticosteroide gegeben werden. Bei einer Besserung kann die Behandlung mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab nach dem Ausschleichen der Corticosteroide fortgesetzt werden. Wenn eine schwere immunvermittelte Nebenwirkung erneut auftritt, sowie bei einer lebensbedrohlichen immunvermittelten Nebenwirkung ist Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab dauerhaft abzusetzen.

Es wurden Fälle von Myotoxizität (Myositis, Myokarditis und Rhabdomyolyse) unter Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab berichtet, manche davon mit tödlichem Ausgang. Wenn ein Patient Anzeichen und Symptome einer Myotoxizität entwickelt, sollte er engmaschig überwacht und unverzüglich an einen Spezialisten zur Beurteilung und Behandlung überwiesen werden. Je nach Schweregrad der Myotoxizität sollte Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab aufgeschoben oder abgesetzt werden (siehe Abschnitt 4.2) und eine geeignete Behandlung eingeleitet werden.

Die Diagnose einer Myokarditis erfordert ein hohes Maß an Aufmerksamkeit. Patienten mit kardialen oder kardiopulmonalen Symptomen sollten auf eine mögliche Myokarditis untersucht werden. Falls eine Myokarditis vermutet wird, sollte unverzüglich eine Hochdosistherapie mit Steroiden (Prednison 1 - 2 mg/kg/Tag oder Methylprednisolon 1 - 2 mg/kg/Tag) eingeleitet werden und unverzüglich eine kardiologische Untersuchung mit umfassender Diagnostik nach aktuellen klinischen Leitlinien veranlasst werden. Sobald die Diagnose einer Myokarditis bestätigt wurde, sollte Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab aufgeschoben oder dauerhaft abgesetzt werden (siehe Abschnitt 4.2).

Bei mit PD-1-Inhibitoren behandelten Patienten wurde im Postmarketing-Umfeld eine Abstoßung von soliden Organtransplantaten beobachtet. Die Behandlung mit Nivolumab kann das Abstoßungsrisiko bei Empfängern solider Organtransplantate erhöhen. Bei diesen Patienten sollte der Nutzen der Behandlung mit Nivolumab gegen das Risiko einer möglichen Organabstoßung abgewogen werden.

Eine hämophagozytische Lymphohistiozytose (HLH) wurde mit Nivolumab als Monotherapie und Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab beobachtet. Vorsicht ist geboten, wenn Nivolumab als Monotherapie oder in Kombination mit Ipilimumab gegeben wird. Wenn HLH bestätigt wird, sollte die Gabe von Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab abgebrochen und die Behandlung von HLH eingeleitet werden.

#### Infusionsreaktionen

In klinischen Studien mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab wurden schwere Infusionsreaktionen berichtet (siehe Abschnitt 4.8). Falls eine schwere oder lebensbedrohliche Infusionsreaktion auftritt, muss die Nivolumab-Infusion bzw. die Infusion von

Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab abgesetzt und eine geeignete medizinische Behandlung eingeleitet werden. Patienten mit leichter oder mäßiger Infusionsreaktion können Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab unter engmaschiger Überwachung und dem Einsatz von Prämedikation gemäß lokalen Behandlungsrichtlinien zur Prophylaxe von infusionsbedingten Reaktionen erhalten.

### Krankheitsspezifische Vorsichtsmaßnahmen

#### *Fortgeschrittenes Melanom*

Patienten mit einem anfänglichen ECOG-Performance-Status  $\geq 2$ , aktiven Hirnmetastasen oder leptomeningealen Metastasen, Autoimmunerkrankung und Patienten, die vor Studienbeginn systemische Immunsuppressiva erhalten hatten, waren von den pivotalen klinischen Studien mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab ausgeschlossen (siehe Abschnitte 4.5 und 5.1). Patienten mit okulärem/uvealem Melanom waren von den pivotalen klinischen Studien zum Melanom ausgeschlossen. Zusätzlich wurden bei der Studie CA209037 Patienten ausgeschlossen, die eine Nebenwirkung vom Grad 4 hatten, die in Zusammenhang mit einer Anti-CTLA-4-Therapie stand (siehe Abschnitt 5.1). Patienten mit einem anfänglichen ECOG-Performance-Status von 2, behandelten leptomeningealen Metastasen, okulärem/uvealem Melanom, Autoimmunerkrankungen und Patienten, die eine Nebenwirkung vom Grad 3-4 hatten, die im Zusammenhang mit einer vorherigen Anti-CTLA-4-Therapie stand, wurden in die Studie CA209172 eingeschlossen (siehe Abschnitt 5.1). Ohne weitere Daten für Patienten, die vor Studienteilnahme systemische Immunsuppressiva erhielten und für Patienten mit aktiven Hirnmetastasen oder leptomeningealen Metastasen, sollte Nivolumab bei diesen Patientenpopulationen mit Vorsicht nach sorgfältiger Abwägung des potenziellen Nutzen/Risikos im individuellen Einzelfall angewendet werden.

Im Vergleich zur Nivolumab-Monotherapie wurde in der Kombination Nivolumab mit Ipilimumab nur bei Patienten mit niedriger Tumor-PD-L1-Expression ein Anstieg des progressionsfreien Überlebens (PFS) gezeigt. Die Verbesserung des Gesamtüberlebens bei Patienten mit hoher Tumor-PD-L1-Expression ( $PD-L1 \geq 1\%$ ) war ähnlich bei der Behandlung mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab und der Behandlung mit Nivolumab als Monotherapie. Bevor eine Behandlung mit der Kombination eingeleitet wird, wird den Ärzten empfohlen, die individuellen Patienten- und Tumorcharakteristika sorgfältig unter Berücksichtigung des beobachteten Nutzens und der Toxizität der Kombination relativ zur Nivolumab-Monotherapie zu bewerten (siehe Abschnitte 4.8 und 5.1).

#### Anwendung von Nivolumab bei Melanom-Patienten mit schnell fortschreitender Krankheit

Ärzte sollten das verzögerte Einsetzen der Wirkung von Nivolumab berücksichtigen, bevor sie eine Behandlung bei Patienten mit schnell fortschreitender Krankheit beginnen (siehe Abschnitt 5.1).

#### *Adjuvante Behandlung des Melanoms*

Es gibt keine Daten zur adjuvanten Behandlung bei Melanom-Patienten mit folgenden Risikofaktoren (siehe Abschnitte 4.5 und 5.1):

- Patienten mit vorheriger Autoimmunerkrankung und jeder Erkrankung, die eine systemische Behandlung mit Corticosteroiden ( $\geq 10$  mg Prednison oder -Äquivalent täglich) oder anderen immunsuppressiven Medikamenten erfordert,
- Patienten mit vorheriger Melanomtherapie (außer Patienten mit Operation, adjuvanter Strahlentherapie nach neurochirurgischer Resektion wegen Läsionen des Zentralnervensystems und zuvor adjuvanter Behandlung mit Interferon, welche  $\geq 6$  Monate vor der Randomisierung abgeschlossen wurde),
- Patienten mit vorheriger Behandlung mit einem Anti-PD-1-, Anti-PD-L1-, Anti-PD-L2-, Anti-CD137- oder Anti-CTLA-4-Antikörper (einschließlich Ipilimumab oder eines anderen Antikörpers oder Arzneimittels, das spezifisch auf T-Zell-Co-Stimulation oder Checkpoint-Wege abzielt),
- Patienten unter 18 Jahren.

Ohne weitere Daten sollte Nivolumab bei diesen Patientenpopulationen mit Vorsicht nach sorgfältiger Abwägung des potenziellen Nutzen/Risikos im individuellen Einzelfall angewendet werden.

### *Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom*

#### Erstlinientherapie des NSCLC

Patienten mit einer aktiven Autoimmunerkrankung, einer symptomatischen interstitiellen Lungenerkrankung, mit Erkrankungen, die eine systemische immunsuppressive Therapie erforderlich machen, mit aktiven (unbehandelten) Hirnmetastasen sowie Patienten, die bereits zuvor eine systemische Behandlung für die fortgeschrittene Erkrankung erhalten haben oder die sensitivierende EGFR-Mutationen oder ALK-Translokationen aufwiesen, waren von der pivotalen klinischen Studie zur Erstlinientherapie des NSCLC ausgeschlossen (siehe Abschnitte 4.5 und 5.1). Die Daten von älteren Patienten ( $\geq 75$  Jahre) sind begrenzt (siehe Abschnitt 5.1). Bei diesen Patienten sollte Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab und Chemotherapie mit Vorsicht nach sorgfältiger Abwägung des potenziellen Nutzen/Risikos im individuellen Einzelfall angewendet werden.

#### Behandlung von NSCLC nach vorheriger Chemotherapie

Patienten mit einem anfänglichen ECOG-Performance-Status  $\geq 2$ , aktiven Hirnmetastasen oder einer Autoimmunerkrankung, einer symptomatischen interstitiellen Lungenerkrankung und Patienten, die vor Studienbeginn eine systemische immunsuppressive Therapie erhalten hatten, waren von den pivotalen klinischen Studien bei NSCLC ausgeschlossen (siehe Abschnitte 4.5 und 5.1). Patienten mit einem anfänglichen ECOG-Performance-Status von 2 wurden in die Studie CA209171 eingeschlossen (siehe Abschnitt 5.1). Ohne weitere Daten für Patienten mit Autoimmunerkrankungen, symptomatischen interstitiellen Lungenerkrankungen, aktiven Hirnmetastasen und Patienten, die vor Studienteilnahme systemische Immunsuppressiva erhielten, sollte Nivolumab bei diesen Patientenpopulationen mit Vorsicht nach sorgfältiger Abwägung des potenziellen Nutzen/Risikos im individuellen Einzelfall angewendet werden.

Ärzte sollten das verzögerte Einsetzen der Wirkung von Nivolumab berücksichtigen, bevor sie eine Behandlung bei Patienten mit schlechteren prognostischen Merkmalen und/oder aggressivem Krankheitsverlauf beginnen. Beim NSCLC mit nicht-plattenepithelialer Histologie wurde innerhalb der ersten 3 Monate bei den mit Nivolumab behandelten Patienten eine höhere Anzahl an Todesfällen beobachtet verglichen mit den mit Docetaxel behandelten Patienten. Faktoren, die in Verbindung mit frühen Todesfällen stehen, waren schlechtere prognostische Merkmale und/oder ein aggressiverer Krankheitsverlauf in Kombination mit niedriger oder fehlender Tumor-PD-L1-Expression (siehe Abschnitt 5.1).

### *Malignes Pleuramesotheliom*

Patienten mit primärem Mesotheliom des Peritoneums, Perikards oder der Tunica vaginalis testis sowie Patienten mit interstitieller Lungenerkrankung, aktiver Autoimmunerkrankung, Erkrankungen, die eine systemische Immunsuppression erfordern, und Patienten mit Hirnmetastasen (soweit nicht chirurgisch reseziert oder mit stereotaktischer Radiotherapie behandelt, und ohne Weiterentwicklung innerhalb von 3 Monaten vor Einschluss in die Studie) waren von der pivotalen Studie zur Erstlinientherapie des MPM ausgeschlossen (siehe Abschnitte 4.5 und 5.1). Ohne weitere Daten sollte Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab bei diesen Patientenpopulationen mit Vorsicht nach sorgfältiger Abwägung des potenziellen Nutzen/Risikos im individuellen Einzelfall angewendet werden.

### *Nierenzellkarzinom*

#### Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab

Patienten wurden bei einer Vorgeschichte gleichzeitig aufgetretener Hirnmetastasen, bei aktiver Autoimmunerkrankung oder bei einer Erkrankung, die eine Behandlung mit einer systemischen Immunsuppression erfordert von klinischen Studie mit Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab ausgeschlossen (siehe Abschnitte 4.5 und 5.1). Ohne weitere Daten sollte Nivolumab bei diesen Patientenpopulationen mit Vorsicht nach sorgfältiger Abwägung des potenziellen Nutzen/Risikos im individuellen Einzelfall angewendet werden.

#### Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib

Patienten mit aktiven Gehirnmetastasen, Autoimmunerkrankung oder mit Erkrankungen, die eine systemische immunsuppressive Therapie erfordern, waren von den klinischen Studien mit Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib ausgeschlossen (siehe Abschnitte 4.5 und 5.1). Aufgrund der fehlenden Daten sollte Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib bei diesen Patientenpopulationen



mit Vorsicht nach sorgfältiger Abwägung des potenziellen Nutzen/Risikos im individuellen Einzelfall angewendet werden.

Im Vergleich zur Nivolumab-Monotherapie wurden unter der Kombination Nivolumab mit Cabozantinib bei Patienten mit fortgeschrittenem RCC häufiger Grad 3 und 4 ALT- und AST-Anstiege berichtet (siehe Abschnitt 4.8). Leberenzyme sollten vor Beginn und regelmäßig während der Behandlung beobachtet werden. Den Richtlinien für das medizinische Management für beide Medikamente sollte gefolgt werden (siehe Abschnitt 4.2 und lesen Sie die Fachinformation von Cabozantinib).

#### *Klassisches Hodgkin-Lymphom*

Patienten mit einer aktiven Autoimmunerkrankung und symptomatischer interstitieller Lungenkrankheit waren von den klinischen Studien zum cHL ausgeschlossen (siehe Abschnitt 5.1). Ohne weitere Daten sollte Nivolumab bei diesen Patientenpopulationen mit Vorsicht nach sorgfältiger Abwägung des potenziellen Nutzen/Risikos im individuellen Einzelfall angewendet werden.

#### Komplikationen bei allogenen hämatopoetischen Stammzelltransplantationen (HSZT) bei klassischem Hodgkin-Lymphom

In der Nachbeobachtungszeit von Patienten mit cHL, die nach der Behandlung mit Nivolumab eine allogene HSZT erhalten hatten, wurden Fälle von akuter Graft-versus-Host-Krankheit (GvHD, Spender-gegen-Empfänger-Krankheit) und transplantatbezogener Mortalität (transplant related mortality, TRM) festgestellt. Die sorgfältige Abwägung des potenziellen Nutzens einer allogenen HSZT und des möglicherweise erhöhten Risikos von transplantatbezogenen Komplikationen sollte einzelfallbezogen erbracht werden (siehe Abschnitt 4.8).

Nach Markteinführung wurden bei Patienten, die nach allogener HSZT mit Nivolumab behandelt wurden, rasch einsetzende und schwere Ausprägungen der GvHD, einige mit tödlichem Ausgang, berichtet. Die Behandlung mit Nivolumab kann das Risiko schwerer GvHD und Todesfälle bei Patienten erhöhen, die zuvor eine allogene HSZT hatten, vor allem bei Patienten mit GvHD in der Vorgeschichte. Der Nutzen einer Behandlung mit Nivolumab sollte bei diesen Patienten gegenüber dem möglichen Risiko abgewogen werden (siehe Abschnitt 4.8).

#### *Kopf-Hals-Tumoren*

Patienten mit einem anfänglichen ECOG-Performance-Status  $\geq 2$ , aktiven Hirnmetastasen oder leptomeningealen Metastasen, aktiver Autoimmunerkrankung, Erkrankungen, die eine systemische immunsuppressive Therapie erfordern oder Karzinomen mit primärer Lokalisation im Nasopharynx oder in der Speicheldrüse waren von der klinischen Studie bei SCCHN ausgeschlossen (siehe Abschnitte 4.5 und 5.1). Ohne weitere Daten sollte Nivolumab bei diesen Patientenpopulationen mit Vorsicht nach sorgfältiger Abwägung des potenziellen Nutzen/Risikos im individuellen Einzelfall angewendet werden.

Ärzte sollten das verzögerte Einsetzen der Wirkung von Nivolumab berücksichtigen, bevor sie eine Behandlung bei Patienten mit schlechteren prognostischen Merkmalen und/oder aggressivem Krankheitsverlauf beginnen. Bei Kopf-Hals-Tumoren wurde innerhalb der ersten 3 Monate bei den mit Nivolumab behandelten Patienten eine höhere Anzahl an Todesfällen beobachtet verglichen mit den mit Docetaxel behandelten Patienten. Faktoren, die in Verbindung mit frühen Todesfällen standen, waren ECOG Performance Status, schnelle Krankheitsprogression auf die vorherige Platintherapie und hohe Tumorlast.

#### *Urothelkarzinom*

##### Behandlung des fortgeschrittenen Urothelkarzinoms

Patienten mit einem anfänglichen ECOG-Performance-Status  $\geq 2$ , aktiven Hirnmetastasen oder leptomeningealen Metastasen, aktiver Autoimmunerkrankung oder Erkrankungen, die eine systemische immunsuppressive Therapie erfordern, waren von den klinischen Studien beim Urothelkarzinom ausgeschlossen (siehe Abschnitte 4.5 und 5.1). Ohne weitere Daten sollte Nivolumab bei diesen Patientenpopulationen mit Vorsicht nach sorgfältiger Abwägung des potenziellen Nutzen/Risikos im individuellen Einzelfall angewendet werden.

### Adjuvante Behandlung des Urothelkarzinoms

Patienten mit einem anfänglichen Performance-Status  $\geq 2$  (ausgenommen Patienten mit einem anfänglichen Performance-Status von 2, die keine neoadjuvante Cisplatin-Chemotherapie erhalten haben und für eine adjuvante Cisplatin-Chemotherapie nicht geeignet sind), Anzeichen der Erkrankung nach Operation, aktiver Autoimmunerkrankung, oder Erkrankungen, die eine systemische Immunsuppression erfordern, wurden von der klinischen Studie zur adjuvanten Behandlung des Urothelkarzinoms ausgeschlossen (siehe Abschnitt 4.5 und 5.1). Ohne weitere Daten sollte Nivolumab bei diesen Patientenpopulationen nach sorgfältiger Abwägung des potenziellen Nutzen/Risikos im individuellen Einzelfall mit Vorsicht angewendet werden.

### dMMR- oder MSI-H-Kolorektalkarzinom

Patienten mit einem anfänglichen ECOG-Performance-Status  $\geq 2$ , aktiven Hirnmetastasen oder leptomeningealen Metastasen, aktiver Autoimmunerkrankung oder Erkrankungen, die eine systemische immunsuppressive Therapie erfordern, waren von den klinischen Studien beim metastasierten dMMR- oder MSI-H-Kolorektalkarzinom ausgeschlossen (siehe Abschnitte 4.5 und 5.1). Ohne weitere Daten sollte Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab bei diesen Patientenpopulationen mit Vorsicht nach sorgfältiger Abwägung des potenziellen Nutzen/Risikos im individuellen Einzelfall angewendet werden.

### Plattenepithelkarzinom des Ösophagus

#### Erstlinientherapie des ESCC

Patienten mit einem anfänglichen ECOG-Performance-Status  $\geq 2$ , mit einer Vorgeschichte von gleichzeitig aufgetretenen Hirnmetastasen, mit aktiver Autoimmunerkrankung, mit Erkrankungen, die eine systemische immunsuppressive Therapie erfordern, oder mit erhöhtem Risiko für Blutungen oder Fisteln aufgrund von offensichtlicher Tumorinvasion in angrenzende Organe des ösophagealen Tumors waren von der klinischen Studie bei ESCC ausgeschlossen (siehe Abschnitte 4.5 und 5.1). Ohne weitere Daten sollte Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab oder Chemotherapie bei diesen Patientenpopulationen nach sorgfältiger Abwägung des potenziellen Nutzen/Risikos im individuellen Einzelfall mit Vorsicht angewendet werden.

In der ESCC-Erstlinienstudie wurde eine höhere Anzahl an Todesfällen innerhalb der ersten 4 Monate bei Patienten beobachtet, die mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab behandelt wurden, verglichen mit den mit Chemotherapie behandelten Patienten. Ärzte müssen das verzögerte Einsetzen der Wirkung von Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab berücksichtigen, bevor sie eine Behandlung bei Patienten mit prognostisch ungünstigeren Faktoren und/oder einem aggressiven Krankheitsverlauf beginnen (siehe Abschnitt 5.1).

#### Behandlung des ESCC nach vorheriger Erstlinien-Chemotherapie

Der Großteil der klinischen Daten, welche für das Plattenepithelkarzinom des Ösophagus zur Verfügung stehen, sind von Patienten asiatischer Herkunft (siehe Abschnitt 5.1). Patienten mit einem anfänglichen ECOG-Performance-Status  $\geq 2$ , mit symptomatischen oder behandlungsbedürftigen Hirnmetastasen, Patienten mit offensichtlicher Tumorinvasion in angrenzende Organe des Ösophagus (z. B. in die Aorta oder den Respirationstrakt), mit aktiver Autoimmunerkrankung oder mit Erkrankungen, die eine systemische immunsuppressive Therapie erfordern, waren von den klinischen Studien des ESCC ausgeschlossen (siehe Abschnitte 4.5 und 5.1). Ohne weitere Daten sollte Nivolumab bei diesen Patientenpopulationen mit Vorsicht und nur nach sorgfältiger Abwägung des potenziellen Nutzen/Risikos im Einzelfall angewendet werden.

Ärzte sollten das verzögerte Einsetzen der Wirkung von Nivolumab berücksichtigen, bevor sie eine Behandlung bei Patienten mit ESCC beginnen. Eine höhere Anzahl an Todesfällen innerhalb der ersten 2,5 Monate nach Randomisierung wurde bei Patienten beobachtet, die mit Nivolumab behandelt wurden, verglichen mit den mit Chemotherapie behandelten Patienten. Es konnten keine spezifischen Faktoren im Zusammenhang mit den frühen Todesfällen identifiziert werden (siehe Abschnitt 5.1).

*Adjuvante Behandlung der Karzinome des Ösophagus oder des gastroösophagealen Übergangs*  
Patienten mit einem anfänglichen ECOG-Performance-Status  $\geq 2$ , Patienten, die keine gleichzeitige Chemoradiotherapie (CRT) vor der Operation erhalten hatten, Patienten mit Stadium IV resezierbarer Erkrankung, aktiver Autoimmunerkrankung oder Erkrankungen, die eine systemische immunsuppressive Therapie erfordern, waren von der klinischen Studie bei Karzinomen des Ösophagus oder des gastroösophagealen Übergangs ausgeschlossen (siehe Abschnitte 4.5 und 5.1). Ohne weitere Daten sollte Nivolumab bei diesen Patientenpopulationen mit Vorsicht nach sorgfältiger Abwägung des potenziellen Nutzen/Risikos im individuellen Einzelfall angewendet werden.

*Adenokarzinome des Magens, des gastroösophagealen Übergangs oder des Ösophagus*  
Patienten mit einem anfänglichen ECOG-Performance-Status  $\geq 2$ , unbehandelten Metastasen des zentralen Nervensystems, aktiver bekannter oder vermuteter Autoimmunerkrankung oder Erkrankungen, die eine systemische immunsuppressive Therapie erfordern, waren von der klinischen Studie bei Adenokarzinomen des Magens, des gastroösophagealen Übergangs oder des Ösophagus ausgeschlossen (siehe Abschnitte 4.5 und 5.1). Ohne weitere Daten sollte Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie bei diesen Patientenpopulationen mit Vorsicht nach sorgfältiger Abwägung des potenziellen Nutzen/Risikos im individuellen Einzelfall angewendet werden.

In der Studie CA209649 wurden Patienten mit bekanntem positiven HER2-Status ausgeschlossen. Patienten mit unbekanntem Status waren in der Studie erlaubt und repräsentierten 40,3 % der Patienten (siehe Abschnitt 5.1).

#### Patienten mit kontrollierter Natriumdiät

Jeder ml dieses Arzneimittels enthält 0,1 mmol (2,5 mg) Natrium. Dieses Arzneimittel enthält 10 mg Natrium pro 4-ml-Durchstechflasche, 25 mg Natrium pro 10-ml-Durchstechflasche, 30 mg Natrium pro 12-ml-Durchstechflasche oder 60 mg Natrium pro 24-ml-Durchstechflasche, entsprechend 0,5 %, 1,25 %, 1,5 % oder 3 % der von der WHO für einen Erwachsenen empfohlenen maximalen täglichen Natriumaufnahme mit der Nahrung von 2 g.

#### Patientenkarte

Jeder Arzt, der OPDIVO verschreibt, muss sich mit der Fachinformation für Ärzte und den Behandlungsrichtlinien vertraut machen und die Risiken der Behandlung mit OPDIVO mit dem Patienten besprechen. Dem Patienten wird mit jeder Verschreibung eine Patientenkarte ausgehändigt.

### **4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen**

Nivolumab ist ein humaner monoklonaler Antikörper. Es wurden keine pharmakokinetischen Wechselwirkungsstudien als solches durchgeführt. Da monoklonale Antikörper nicht von Cytochrom-P450-Enzymen (CYPs) oder anderen Enzymen des Arzneimittelmetabolismus abgebaut werden, ist nicht zu erwarten, dass die Pharmakokinetik von Nivolumab durch die Hemmung oder Induktion dieser Enzyme durch gleichzeitig verabreichte Arzneimittel beeinflusst wird.

#### Andere Arten von Wechselwirkungen

##### *Systemische Immunsuppression*

Vor Beginn der Nivolumab-Behandlung sollte die Anwendung systemischer Corticosteroide und anderer Immunsuppressiva wegen der potenziellen Beeinflussung der pharmakodynamischen Aktivität vermieden werden. Nach Beginn der Nivolumab-Behandlung jedoch können systemische Corticosteroide und andere Immunsuppressiva zur Behandlung immunvermittelter Nebenwirkungen angewendet werden. Vorläufige Ergebnisse zeigen, dass die Anwendung systemischer Corticosteroide nach Beginn der Nivolumab-Behandlung ein Ansprechen auf Nivolumab anscheinend nicht ausschließt.

## 4.6 Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit

### Schwangerschaft

Über die Anwendung von Nivolumab bei Schwangeren liegen keine Daten vor. Bei tierexperimentellen Reproduktionsstudien wurde embryofötale Toxizität festgestellt (siehe Abschnitt 5.3). Humanes IgG4 passiert die Plazentaschranke und Nivolumab ist ein IgG4; daher kann Nivolumab potenziell von der Mutter auf den wachsenden Fötus übertragen werden. Die Anwendung von Nivolumab während der Schwangerschaft und bei Frauen im gebärfähigen Alter, die nicht verhüten, wird nicht empfohlen, es sei denn, der klinische Nutzen überwiegt das potenzielle Risiko. Wirksame Verhütungsmethoden sind für mindestens 5 Monate nach der letzten Gabe von Nivolumab anzuwenden.

### Stillzeit

Es ist nicht bekannt, ob Nivolumab in die Muttermilch übergeht. Da viele Arzneimittel, einschließlich Antikörper, in die Muttermilch ausgeschieden werden, ist ein Risiko für Neugeborene/ Kleinkinder nicht auszuschließen. Daher muss unter Abwägung des Nutzens des Stillens für das Kind und des Nutzens der Behandlung für die Mutter eine Entscheidung darüber getroffen werden, ob das Stillen oder die Behandlung mit Nivolumab unterbrochen werden soll.

### Fertilität

Es wurden keine Studien durchgeführt, um die Auswirkung von Nivolumab auf die Fertilität zu untersuchen. Daher ist die Auswirkung von Nivolumab auf die männliche oder weibliche Fertilität unbekannt.

## 4.7 Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab hat möglicherweise einen geringen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen. Aufgrund potenzieller Nebenwirkungen wie Fatigue (siehe Abschnitt 4.8) sollten Patienten angewiesen werden, beim Autofahren oder beim Bedienen von Maschinen vorsichtig zu sein, bis sie sicher sind, nicht durch Nivolumab beeinträchtigt zu werden.

## 4.8 Nebenwirkungen

### Nivolumab als Monotherapie (siehe Abschnitt 4.2)

#### *Zusammenfassung des Sicherheitsprofils*

Im zusammengefassten Datensatz zu Nivolumab als Monotherapie über die genannten Tumorarten (n = 4122) mit einem minimalen Nachbeobachtungszeitraum von 2,3 bis 28 Monaten, waren die häufigsten Nebenwirkungen ( $\geq 10\%$ ) Fatigue (45 %), Muskel- und Skelettschmerzen (31 %), Diarrhö (26 %), Husten (24 %), Hautausschlag (24 %), Übelkeit (23 %), Pruritus (19 %), verringerter Appetit (18 %), Obstipation (17 %), Dyspnoe (17 %), Bauchschmerzen (16 %), Infektionen der oberen Atemwege (16 %), Arthralgie (14 %), Pyrexie (14 %), Erbrechen (14 %), Kopfschmerzen (13 %) und Ödeme (10 %). Die Mehrheit der Nebenwirkungen war leicht bis mäßig (Grad 1 oder 2). Die Häufigkeit von Grad-3-5-Nebenwirkungen war 44 %, mit 0,3 % tödlichen Nebenwirkungen, welche auf die Studienmedikation zurückzuführen sind. In einer Nachbeobachtung von mindestens 63 Monaten bei NSCLC wurden keine neuen Sicherheitssignale identifiziert.

#### *Tabellarische Aufstellung der Nebenwirkungen*

In Tabelle 6 sind die Nebenwirkungen aufgeführt, die aus dem zusammengefassten Datensatz für die mit Nivolumab-Monotherapie behandelten Patienten (n = 4122) stammen. Die Nebenwirkungen sind nach Organklassen und Häufigkeit geordnet. Häufigkeiten sind wie folgt definiert: sehr häufig ( $\geq 1/10$ ); häufig ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ); gelegentlich ( $\geq 1/1\,000$ ,  $< 1/100$ ); selten ( $\geq 1/10\,000$ ,  $< 1/1\,000$ ); sehr selten ( $< 1/10\,000$ ); nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar). Innerhalb jeder Häufigkeitsgruppe sind die Nebenwirkungen nach abnehmendem Schweregrad aufgeführt.



**Tabelle 6:      Nebenwirkungen unter Nivolumab-Monotherapie**

|                                                                                                |                                                                                                                                         |
|------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                | <b>Nivolumab-Monotherapie</b>                                                                                                           |
| <b>Infektionen und parasitäre Erkrankungen</b>                                                 |                                                                                                                                         |
| Sehr häufig                                                                                    | Infektionen der oberen Atemwege                                                                                                         |
| Häufig                                                                                         | Pneumonie <sup>a</sup> , Bronchitis                                                                                                     |
| Selten                                                                                         | Aseptische Meningitis                                                                                                                   |
| <b>Gutartige, bösartige und nicht spezifizierte Neubildungen (einschl. Zysten und Polypen)</b> |                                                                                                                                         |
| Selten                                                                                         | Histiozytär nekrotisierende Lymphadenitis (Kikuchi-Lymphadenitis)                                                                       |
| <b>Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems</b>                                            |                                                                                                                                         |
| Sehr häufig                                                                                    | Lymphopenie <sup>b</sup> , Anämie <sup>b,i</sup> , Leukopenie <sup>b</sup> , Neutropenie <sup>a,b</sup> , Thrombozytopenie <sup>b</sup> |
| Gelegentlich                                                                                   | Eosinophilie                                                                                                                            |
| Nicht bekannt                                                                                  | Hämophagozytische Lymphohistiozytose                                                                                                    |
| <b>Erkrankungen des Immunsystems</b>                                                           |                                                                                                                                         |
| Häufig                                                                                         | Infusionsbedingte Reaktion, Hypersensibilität (einschl. anaphylaktische Reaktion)                                                       |
| Gelegentlich                                                                                   | Sarkoidose                                                                                                                              |
| Nicht bekannt                                                                                  | Abstoßung eines soliden Organtransplantats <sup>f</sup>                                                                                 |
| <b>Endokrine Erkrankungen</b>                                                                  |                                                                                                                                         |
| Häufig                                                                                         | Hypothyreose, Hyperthyreose, Thyroiditis                                                                                                |
| Gelegentlich                                                                                   | Nebenniereninsuffizienz <sup>j</sup> , Hypophyseninsuffizienz, Hypophysitis, Diabetes mellitus                                          |
| Selten                                                                                         | Diabetische Ketoazidose, Hypoparathyreoidismus                                                                                          |
| <b>Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen</b>                                                   |                                                                                                                                         |
| Sehr häufig                                                                                    | Verminderter Appetit, Hyperglykämie <sup>b</sup> , Hypoglykämie <sup>b</sup>                                                            |
| Häufig                                                                                         | Dehydrierung, Gewichtsverlust                                                                                                           |
| Gelegentlich                                                                                   | Metabolische Azidose                                                                                                                    |
| Nicht bekannt                                                                                  | Tumorlyse-Syndrom <sup>g</sup>                                                                                                          |
| <b>Erkrankungen des Nervensystems</b>                                                          |                                                                                                                                         |
| Sehr häufig                                                                                    | Kopfschmerzen                                                                                                                           |
| Häufig                                                                                         | Periphere Neuropathie, Schwindelgefühl                                                                                                  |
| Gelegentlich                                                                                   | Polyneuropathie, autoimmune Neuropathie (einschließlich Gesichtsnerv- und Abduzensparese)                                               |
| Selten                                                                                         | Guillain-Barré-Syndrom, Demyelinisierung, myasthenes Syndrom, Enzephalitis <sup>a,k</sup>                                               |
| <b>Augenerkrankungen</b>                                                                       |                                                                                                                                         |
| Häufig                                                                                         | Verschwommenes Sehen, trockene Augen                                                                                                    |
| Gelegentlich                                                                                   | Uveitis                                                                                                                                 |
| Nicht bekannt                                                                                  | Vogt-Koyanagi-Harada-Syndrom <sup>f</sup>                                                                                               |
| <b>Herzerkrankungen</b>                                                                        |                                                                                                                                         |
| Häufig                                                                                         | Tachykardie, Vorhofflimmern                                                                                                             |
| Gelegentlich                                                                                   | Myokarditis <sup>a</sup> , Perikardiale Erkrankungen <sup>h</sup> , Arrhythmie (einschließlich ventrikulärer Arrhythmie)                |
| <b>Gefäßerkrankungen</b>                                                                       |                                                                                                                                         |
| Häufig                                                                                         | Hypertonie                                                                                                                              |
| Selten                                                                                         | Vaskulitis                                                                                                                              |
| <b>Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums</b>                              |                                                                                                                                         |
| Sehr häufig                                                                                    | Dyspnoe <sup>a</sup> , Husten                                                                                                           |
| Häufig                                                                                         | Pneumonitis <sup>a</sup> , Pleuraerguss                                                                                                 |
| Gelegentlich                                                                                   | Lungeninfiltration                                                                                                                      |
| <b>Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts</b>                                                 |                                                                                                                                         |
| Sehr häufig                                                                                    | Diarrhö, Erbrechen, Übelkeit, Bauchschmerzen, Obstipation                                                                               |
| Häufig                                                                                         | Kolitis <sup>a</sup> , Stomatitis, trockener Mund                                                                                       |

|                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                |
|---------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Gelegentlich                                                        | Pankreatitis, Gastritis                                                                                                                                                                                                        |
| Selten                                                              | Zwölffingerdarmgeschwür                                                                                                                                                                                                        |
| <b>Leber- und Gallenerkrankungen</b>                                |                                                                                                                                                                                                                                |
| Gelegentlich                                                        | Hepatitis, Cholestase                                                                                                                                                                                                          |
| <b>Erkrankungen der Haut und des Unterhautgewebes</b>               |                                                                                                                                                                                                                                |
| Sehr häufig                                                         | Hautausschlag <sup>c</sup> , Pruritus                                                                                                                                                                                          |
| Häufig                                                              | Vitiligo, trockene Haut, Erythem, Alopezie, Urtikaria                                                                                                                                                                          |
| Gelegentlich                                                        | Psoriasis, Rosazea, Erythema multiforme                                                                                                                                                                                        |
| Selten                                                              | Toxische epidermale Nekrolyse <sup>a,d</sup> , Stevens-Johnson-Syndrom <sup>a</sup>                                                                                                                                            |
| Nicht bekannt                                                       | Lichen sclerosus <sup>g</sup> , andere Lichenerkrankungen                                                                                                                                                                      |
| <b>Skelettmuskulatur-, Bindegewebs- und Knochenerkrankungen</b>     |                                                                                                                                                                                                                                |
| Sehr häufig                                                         | Muskel- und Skelettschmerzen <sup>e</sup> , Arthralgie                                                                                                                                                                         |
| Häufig                                                              | Arthritis                                                                                                                                                                                                                      |
| Gelegentlich                                                        | Rheumatische Polymyalgie                                                                                                                                                                                                       |
| Selten                                                              | Sjögren-Syndrom, Myopathie, Myositis (einschließlich Polymyositis) <sup>a</sup> , Rhabdomyolyse <sup>a,d</sup>                                                                                                                 |
| <b>Erkrankungen der Nieren und Harnwege</b>                         |                                                                                                                                                                                                                                |
| Häufig                                                              | Nierenversagen (einschließlich akuter Nierenschädigung) <sup>a</sup>                                                                                                                                                           |
| Selten                                                              | Tubulointerstitielle Nephritis, nicht-infektiöse Zystitis                                                                                                                                                                      |
| <b>Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort</b> |                                                                                                                                                                                                                                |
| Sehr häufig                                                         | Fatigue, Pyrexie, Ödeme <sup>l</sup>                                                                                                                                                                                           |
| Häufig                                                              | Schmerzen, Schmerzen in der Brust                                                                                                                                                                                              |
| <b>Untersuchungen<sup>b</sup></b>                                   |                                                                                                                                                                                                                                |
| Sehr häufig                                                         | AST-Anstieg, Hyponatriämie, Hypoalbuminämie, Anstieg der alkalischen Phosphatase, Kreatinin-Anstieg, ALT-Anstieg, Lipase-Anstieg, Hyperkaliämie, Amylase-Anstieg, Hypokalziämie, Hypomagnesiämie, Hypokaliämie, Hyperkalziämie |
| Häufig                                                              | Anstieg des Gesamtbilirubins, Hypernatriämie, Hypermagnesiämie                                                                                                                                                                 |

Die Häufigkeiten der Nebenwirkungen in Tabelle 6 sind möglicherweise nicht vollständig Nivolumab zuzuordnen, sondern können auch Einflüsse der zugrundeliegenden Erkrankung beinhalten.

<sup>a</sup> Todesfälle wurden in abgeschlossenen oder laufenden klinischen Studien berichtet.

<sup>b</sup> Die Häufigkeitsangaben bei den Laborwerten entsprechen dem Anteil an Patienten, bei denen es zu einer Verschlechterung gegenüber den Ausgangslaborwerten gekommen ist. Siehe unten („Beschreibung einzelner Nebenwirkungen; Laborwertanomalien“).

<sup>c</sup> Hautausschlag ist ein übergeordneter Begriff, er beinhaltet makulopapulösen Ausschlag, erythematösen Ausschlag, juckenden Ausschlag, follikularen Ausschlag, makularen Ausschlag, morbilliformen Ausschlag, papulösen Ausschlag, pustulösen Ausschlag, vesikulären Ausschlag, exfoliativen Ausschlag, Dermatitis, Akne-ähnliche Dermatitis, allergische Dermatitis, atopische Dermatitis, bullöse Dermatitis, exfoliative Dermatitis, psoriasiforme Dermatitis, Arzneimittelexanthem und Pemphigoid.

<sup>d</sup> Auch berichtet in Studien außerhalb des zusammengefassten Datensatzes. Die Häufigkeitsangabe basiert auf der Exposition innerhalb des gesamten Programms.

<sup>e</sup> Muskel- und Skelettschmerzen ist ein übergeordneter Begriff, der Folgendes einschließt: Rückenschmerzen, Knochenschmerzen, muskuloskelettale Brustschmerzen, Beschwerden im Bewegungsapparat, Myalgie, interkostale Myalgie, Nackenschmerzen, Schmerzen in den Extremitäten und Wirbelsäulenschmerzen.

<sup>f</sup> Ereignis nach Markteinführung (siehe auch Abschnitt 4.4).

<sup>g</sup> In klinischen Studien und nach Markteinführung berichtet.

<sup>h</sup> Perikardiale Erkrankungen ist ein übergeordneter Begriff, der Perikarditis, Perikarderguss, Herz tamponade und das Dressler-Syndrom umfasst.

<sup>i</sup> Anämie ist ein übergeordneter Begriff, der unter anderen Formen auch hämolytische Anämie und autoimmune Anämie, erniedrigtes Hämoglobin, Eisenmangelanämie und erniedrigte Anzahl roter Blutkörperchen umfasst.

<sup>j</sup> Einschließlich Nebenniereninsuffizienz, akuter Nebennierenrindeninsuffizienz und sekundärer Nebennierenrindeninsuffizienz.

<sup>k</sup> Einschließlich Enzephalitis und limbischer Enzephalitis.

<sup>l</sup> Ödem ist ein übergeordneter Begriff der generalisiertes Ödem, peripheres Ödem, periphere Schwellung und Schwellung beinhaltet.



## Nivolumab in Kombination mit anderen Arzneimitteln (siehe Abschnitt 4.2)

### *Zusammenfassung des Sicherheitsprofils*

Wenn Nivolumab in Kombination angewendet wird, lesen Sie für weitere Informationen zum Sicherheitsprofil die Fachinformation der anderen Arzneimittel, bevor Sie mit der Behandlung beginnen.

### *Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab (mit oder ohne Chemotherapie)*

Im zusammengefassten Datensatz von Nivolumab, verabreicht in Kombination mit Ipilimumab (mit oder ohne Chemotherapie) über die genannten Tumorarten (n = 2094) mit einer Mindest-Nachbeobachtungszeit von 6 bis 47 Monaten, waren die häufigsten Nebenwirkungen ( $\geq 10\%$ ) Fatigue (50 %), Hautausschlag (38 %), Diarrhö (37 %), Übelkeit (31 %), Pruritus (29 %), Muskel- und Skelettschmerzen (28 %), Pyrexie (25 %), Husten (24 %), verminderter Appetit (23 %), Erbrechen (20 %), Dyspnoe (19 %), Obstipation (19 %), Arthralgie (19 %), Bauchschmerzen (18 %), Hypothyreose (16 %), Kopfschmerzen (16 %), Infektion der oberen Atemwege (15 %), Ödeme (13 %) und Schwindelgefühl (11 %). Die Häufigkeit von Grad-3-5-Nebenwirkungen war 67 % für Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab (mit oder ohne Chemotherapie), mit 0,7 % tödlichen Nebenwirkungen, welche auf die Studienmedikation zurückzuführen sind. Bei Patienten, die mit Nivolumab 1 mg/kg in Kombination mit Ipilimumab 3 mg/kg behandelt wurden, wurden die folgenden Nebenwirkungen, im Vergleich zu der Häufigkeitsrate, die im zusammengefassten Datensatz von Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab (mit oder ohne Chemotherapie) berichtet wurde, mit einer  $\geq 10\%$  höheren Häufigkeitsrate berichtet: Fatigue (62 %), Hautausschlag (57 %), Diarrhö (52 %), Übelkeit (42 %), Pruritus (40 %), Pyrexie (36 %) und Kopfschmerzen (26 %). Bei Patienten, die mit Nivolumab 360 mg in Kombination mit Ipilimumab 1 mg/kg und Chemotherapie behandelt wurden, wurden die folgenden Nebenwirkungen, im Vergleich zu der Häufigkeitsrate, die im zusammengefassten Datensatz von Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab (mit oder ohne Chemotherapie) berichtet wurde, mit einer  $\geq 10\%$  höheren Häufigkeitsrate berichtet: Anämie (32 %) und Neutropenie (15 %).

### *Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie*

Im zusammengefassten Datensatz von Nivolumab 240 mg alle 2 Wochen oder 360 mg alle 3 Wochen in Kombination mit Chemotherapie über die genannten Tumorarten (n = 1092) mit einer Mindest-Nachbeobachtungszeit von 12,1 bis 20 Monaten bei Adenokarzinomen des Magens, des gastroösophagealen Übergangs oder des Ösophagus oder bei ESCC waren die häufigsten Nebenwirkungen ( $\geq 10\%$ ) Übelkeit (53 %), periphere Neuropathie (43 %), Fatigue (41 %), Diarrhö (37 %), verminderter Appetit (35 %), Obstipation (30 %), Erbrechen (29 %), Stomatitis (25 %), Bauchschmerzen (23 %), Pyrexie (19 %), Hautausschlag (17 %), Muskel- und Skelettschmerzen (17 %), Husten (14 %), Ödeme (einschließlich periphere Ödeme) (14 %), Hypoalbuminämie (13 %) und Kopfschmerzen (10 %). Die Häufigkeiten von Grad-3-5-Nebenwirkungen waren 76 % für Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie und 62 % für Chemotherapie allein, mit 1,4 % tödlichen Nebenwirkungen, welche auf Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie zurückzuführen sind. Die mediane Behandlungsdauer war 6,44 Monate (95 % CI: 5,95; 6,80) für Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie und 4,34 Monate (95 % CI: 4,04; 4,70) für Chemotherapie bei Adenokarzinomen des Magens, des gastroösophagealen Übergangs oder des Ösophagus oder bei ESCC.

### Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib

Im Datensatz zu Nivolumab 240 mg alle 2 Wochen in Kombination mit Cabozantinib 40 mg einmal täglich bei RCC (n = 320), bei einer minimalen Nachbeobachtung von 16,0 Monaten, waren die häufigsten Nebenwirkungen ( $\geq 10\%$ ) Diarrhö (64,7 %), Fatigue (51,3 %), palmar-plantares Erythrodyssäthesiesyndrom (40,0 %), Stomatitis (38,8 %), Muskel- und Skelettschmerzen (37,5 %), Hypertonie (37,2 %), Hautausschlag (36,3 %), Hypothyreose (35,6 %), verminderter Appetit (30,3 %), Übelkeit (28,8 %), Abdominalschmerz (25,0 %), Dysgeusie (23,8 %), Infektionen der oberen Atemwege (20,6 %), Husten (20,6 %), Pruritus (20,6 %), Arthralgie (19,4 %), Erbrechen (18,4 %), Dysphonie (17,8 %), Kopfschmerzen (16,3 %), Dyspepsie (15,9 %), Schwindelgefühl (14,1 %), Obstipation (14,1 %), Fieber (14,1 %), Ödeme (13,4 %), Muskelspasmen (12,2 %), Dyspnoe (11,6 %),

Proteinurie (10,9 %) und Hyperthyreose (10,0 %). Die Häufigkeit von Grad-3-5-Nebenwirkungen war 78 %, mit 0,3 % tödlichen Nebenwirkungen, welche auf die Studienmedikation zurückzuführen sind.

#### Tabellarische Aufstellung der Nebenwirkungen

In Tabelle 7 sind die Nebenwirkungen aufgeführt, die aus dem zusammengefassten Datensatz für die mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab (mit oder ohne Chemotherapie) (n = 2094), Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie (n = 1092) und Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib behandelten Patienten (n = 320) stammen. Die Nebenwirkungen sind nach Organklassen und Häufigkeit geordnet. Häufigkeiten sind wie folgt definiert: sehr häufig ( $\geq 1/10$ ); häufig ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ); gelegentlich ( $\geq 1/1\,000$ ,  $< 1/100$ ); selten ( $\geq 1/10\,000$ ,  $< 1/1\,000$ ); nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar). Innerhalb jeder Häufigkeitsgruppe sind die Nebenwirkungen nach abnehmendem Schweregrad aufgeführt.

**Tabelle 7: Nebenwirkungen unter Nivolumab in Kombination mit anderen Arzneimitteln**

|                                                     | <b>Kombination mit Ipilimumab (mit oder ohne Chemotherapie)</b>                                                                       | <b>Kombination mit Chemotherapie</b>                                                                                                  | <b>Kombination mit Cabozantinib</b>                                                                                                 |
|-----------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Infektionen und parasitäre Erkrankungen</b>      |                                                                                                                                       |                                                                                                                                       |                                                                                                                                     |
| Sehr häufig                                         | Infektionen der oberen Atemwege                                                                                                       |                                                                                                                                       | Infektionen der oberen Atemwege                                                                                                     |
| Häufig                                              | Pneumonie, Bronchitis, Konjunktivitis                                                                                                 | Infektionen der oberen Atemwege, Pneumonie <sup>a</sup>                                                                               | Pneumonie                                                                                                                           |
| Selten                                              | Aseptische Meningitis                                                                                                                 |                                                                                                                                       |                                                                                                                                     |
| <b>Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems</b> |                                                                                                                                       |                                                                                                                                       |                                                                                                                                     |
| Sehr häufig                                         | Anämie <sup>b,i</sup> , Thrombozytopenie <sup>b</sup> , Leukopenie <sup>b</sup> , Lymphopenie <sup>b</sup> , Neutropenie <sup>b</sup> | Neutropenie <sup>b</sup> , Anämie <sup>b,i</sup> , Leukopenie <sup>b</sup> , Lymphopenie <sup>b</sup> , Thrombozytopenie <sup>b</sup> | Anämie <sup>b</sup> , Thrombozytopenie <sup>b</sup> , Leukopenie <sup>b</sup> , Lymphopenie <sup>b</sup> , Neutropenie <sup>b</sup> |
| Häufig                                              | Eosinophilie                                                                                                                          | Febrile Neutropenie <sup>a</sup>                                                                                                      | Eosinophilie                                                                                                                        |
| Gelegentlich                                        | Febrile Neutropenie                                                                                                                   | Eosinophilie                                                                                                                          |                                                                                                                                     |
| Nicht bekannt                                       | Hämophagozytische Lymphohistiozytose                                                                                                  |                                                                                                                                       |                                                                                                                                     |
| <b>Erkrankungen des Immunsystems</b>                |                                                                                                                                       |                                                                                                                                       |                                                                                                                                     |
| Häufig                                              | Infusionsbedingte Reaktion, Hypersensibilität                                                                                         | Hypersensibilität, infusionsbedingte Reaktion                                                                                         | Hypersensibilität (einschließlich anaphylaktische Reaktion)                                                                         |
| Gelegentlich                                        |                                                                                                                                       |                                                                                                                                       | Infusionsbedingte Überempfindlichkeitsreaktion                                                                                      |
| Selten                                              | Sarkoidose                                                                                                                            |                                                                                                                                       |                                                                                                                                     |
| Nicht bekannt                                       | Abstoßung eines soliden Organtransplantats <sup>f</sup>                                                                               |                                                                                                                                       |                                                                                                                                     |
| <b>Endokrine Erkrankungen</b>                       |                                                                                                                                       |                                                                                                                                       |                                                                                                                                     |
| Sehr häufig                                         | Hypothyreose                                                                                                                          |                                                                                                                                       | Hypothyreose, Hyperthyreose                                                                                                         |
| Häufig                                              | Hyperthyreose, Thyroiditis, Nebenniereninsuffizienz, Hypophysitis, Hypophyseninsuffizienz, Diabetes mellitus                          | Hypothyreose, Hyperthyreose, Nebenniereninsuffizienz                                                                                  | Nebenniereninsuffizienz                                                                                                             |
| Gelegentlich                                        | Diabetische Ketoazidose                                                                                                               | Hypophyseninsuffizienz, Diabetes mellitus                                                                                             | Hypophysitis, Thyroiditis                                                                                                           |
| Selten                                              | Hypoparathyreoidismus                                                                                                                 | Hypophysitis                                                                                                                          |                                                                                                                                     |

|                                                 | <b>Kombination mit<br/>Ipilimumab (mit oder ohne<br/>Chemotherapie)</b>                                                                                          | <b>Kombination mit<br/>Chemotherapie</b>                                                               | <b>Kombination mit<br/>Cabozantinib</b>                                                                 |
|-------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen</b>    |                                                                                                                                                                  |                                                                                                        |                                                                                                         |
| Sehr häufig                                     | Verminderter Appetit,<br>Hyperglykämie <sup>b</sup> ,<br>Hypoglykämie <sup>b</sup>                                                                               | Verminderter Appetit,<br>Hypoalbuminämie,<br>Hyperglykämie <sup>b</sup> ,<br>Hypoglykämie <sup>b</sup> | Verminderter Appetit,<br>Hypoglykämie <sup>b</sup> ,<br>Hyperglykämie <sup>b</sup> ,<br>Gewichtsverlust |
| Häufig                                          | Dehydrierung,<br>Hypoalbuminämie,<br>Hypophosphatämie,<br>Gewichtsverlust                                                                                        | Hypophosphatämie                                                                                       | Dehydrierung                                                                                            |
| Gelegentlich                                    | Metabolische Azidose                                                                                                                                             |                                                                                                        |                                                                                                         |
| Selten                                          |                                                                                                                                                                  | Tumorlyse-Syndrom                                                                                      |                                                                                                         |
| Nicht bekannt                                   | Tumorlyse-Syndrom <sup>g</sup>                                                                                                                                   |                                                                                                        |                                                                                                         |
| <b>Erkrankungen des Nervensystems</b>           |                                                                                                                                                                  |                                                                                                        |                                                                                                         |
| Sehr häufig                                     | Kopfschmerzen,<br>Schwindelgefühl                                                                                                                                | Periphere Neuropathie,<br>Kopfschmerzen                                                                | Dysgeusie, Schwindelgefühl,<br>Kopfschmerzen                                                            |
| Häufig                                          | Periphere Neuropathie                                                                                                                                            | Parästhesie,<br>Schwindelgefühl                                                                        | Periphere Neuropathie                                                                                   |
| Gelegentlich                                    | Polyneuropathie,<br>Peroneuslähmung,<br>autoimmune Neuropathie<br>(einschließlich<br>Gesichtsnerv- und<br>Abduzensparese),<br>Enzephalitis, Myasthenia<br>gravis |                                                                                                        | autoimmune Enzephalitis,<br>Guillain-Barré-Syndrom,<br>myasthenes Syndrom                               |
| Selten                                          | Guillain-Barré-Syndrom,<br>Neuritis                                                                                                                              | Guillain-Barré-Syndrom,<br>Enzephalitis                                                                |                                                                                                         |
| <b>Erkrankungen des Ohrs und des Labyrinths</b> |                                                                                                                                                                  |                                                                                                        |                                                                                                         |
| Häufig                                          |                                                                                                                                                                  |                                                                                                        | Tinnitus                                                                                                |
| <b>Augenerkrankungen</b>                        |                                                                                                                                                                  |                                                                                                        |                                                                                                         |
| Häufig                                          | Verschwommenes Sehen,<br>trockene Augen                                                                                                                          | Trockene Augen,<br>verschwommenes Sehen                                                                | Trockene Augen,<br>verschwommenes Sehen                                                                 |
| Gelegentlich                                    | Uveitis, Episkleritis                                                                                                                                            | Uveitis                                                                                                | Uveitis                                                                                                 |
| Selten                                          | Vogt-Koyanagi-Harada-Syn-<br>drom                                                                                                                                |                                                                                                        |                                                                                                         |
| <b>Herzerkrankungen</b>                         |                                                                                                                                                                  |                                                                                                        |                                                                                                         |
| Häufig                                          | Tachykardie,<br>Vorhofflimmern                                                                                                                                   | Tachykardie                                                                                            | Vorhofflimmern, Tachykardie                                                                             |
| Gelegentlich                                    | Myokarditis <sup>a</sup> , Arrhythmie<br>(einschließlich ventrikulärer<br>Arrhythmie) <sup>a</sup> , Bradykardie                                                 | Myokarditis                                                                                            | Myokarditis                                                                                             |
| Nicht bekannt                                   | Perikardiale Erkrankungen <sup>h</sup>                                                                                                                           |                                                                                                        |                                                                                                         |
| <b>Gefäßerkrankungen</b>                        |                                                                                                                                                                  |                                                                                                        |                                                                                                         |
| Sehr häufig                                     |                                                                                                                                                                  |                                                                                                        | Hypertonie                                                                                              |
| Häufig                                          | Hypertonie                                                                                                                                                       | Thrombose <sup>a, j</sup> ,<br>Hypertonie                                                              | Thrombose <sup>j</sup>                                                                                  |

|                                                                   | <b>Kombination mit Ipilimumab (mit oder ohne Chemotherapie)</b>                            | <b>Kombination mit Chemotherapie</b>                                                                      | <b>Kombination mit Cabozantinib</b>                                              |
|-------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums</b> |                                                                                            |                                                                                                           |                                                                                  |
| Sehr häufig                                                       | Husten, Dyspnoe                                                                            | Husten                                                                                                    | Dysphonie, Dyspnoe, Husten                                                       |
| Häufig                                                            | Pneumonitis <sup>a</sup> , Lungenembolie <sup>a</sup> , Pleuraerguss                       | Pneumonitis <sup>a</sup> , Dyspnoe                                                                        | Pneumonitis, Lungenembolie, Pleuraerguss, Epistaxis                              |
| <b>Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts</b>                    |                                                                                            |                                                                                                           |                                                                                  |
| Sehr häufig                                                       | Diarrhö, Erbrechen, Übelkeit, Bauchschmerzen, Obstipation                                  | Diarrhö <sup>a</sup> , Stomatitis, Erbrechen, Übelkeit, Bauchschmerzen, Obstipation                       | Diarrhö, Erbrechen, Übelkeit, Obstipation, Stomatitis, Bauchschmerzen, Dyspepsie |
| Häufig                                                            | Kolitis <sup>a</sup> , Pankreatitis, Stomatitis, Gastritis, trockener Mund                 | Kolitis, trockener Mund                                                                                   | Kolitis, Gastritis, Mundschmerzen, trockener Mund, Hämorrhoiden                  |
| Gelegentlich                                                      | Duodenitis                                                                                 | Pankreatitis                                                                                              | Pankreatitis, Dünndarmperforation <sup>a</sup> , Glossodynie                     |
| Selten                                                            | Darmperforation <sup>a</sup>                                                               |                                                                                                           |                                                                                  |
| <b>Leber- und Gallenerkrankungen</b>                              |                                                                                            |                                                                                                           |                                                                                  |
| Häufig                                                            | Hepatitis                                                                                  |                                                                                                           | Hepatitis                                                                        |
| Gelegentlich                                                      |                                                                                            | Hepatitis                                                                                                 |                                                                                  |
| <b>Erkrankungen der Haut und des Unterhautgewebes</b>             |                                                                                            |                                                                                                           |                                                                                  |
| Sehr häufig                                                       | Hautausschlag <sup>c</sup> , Pruritus                                                      | Hautausschlag <sup>c</sup>                                                                                | Palmar-plantares Erythrodermiesyndrom, Hautausschlag <sup>c</sup> , Pruritus     |
| Häufig                                                            | Alopezie, Vitiligo, Urtikaria, trockene Haut, Erythem,                                     | Palmar-plantares Erythrodermiesyndrom, Pruritus, Hauthyperpigmentierung, Alopezie, trockene Haut, Erythem | Alopezie, trockene Haut, Erythem, Änderung der Haarfarbe                         |
| Gelegentlich                                                      | Stevens-Johnson-Syndrom, Erythema multiforme, Psoriasis                                    |                                                                                                           | Psoriasis, Urtikaria                                                             |
| Selten                                                            | Toxische epidermale Nekrolyse <sup>a,d</sup> , Lichen sclerosus, andere Lichenerkrankungen |                                                                                                           |                                                                                  |
| Nicht bekannt                                                     |                                                                                            |                                                                                                           | Lichen sclerosus, andere Lichenerkrankungen                                      |

|                                                                     | <b>Kombination mit Ipilimumab (mit oder ohne Chemotherapie)</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | <b>Kombination mit Chemotherapie</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | <b>Kombination mit Cabozantinib</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|---------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Skelettmuskulatur-, Bindegewebs- und Knochenkrankungen</b>       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| Sehr häufig                                                         | Muskel- und Skelettschmerzen <sup>c</sup> , Arthralgie                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | Muskel- und Skelettschmerzen <sup>c</sup>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | Muskel- und Skelettschmerzen <sup>c</sup> , Arthralgie, Muskelspasmen                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| Häufig                                                              | Muskelspasmen, muskuläre Schwäche, Arthritis                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | Arthralgie, muskuläre Schwäche                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | Arthritis                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| Gelegentlich                                                        | Polymyalgia rheumatica, Myopathie, Myositis (einschließlich Polymyositis) <sup>a</sup>                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Myopathie, Osteonekrose des Kiefers, Fistel                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| Selten                                                              | Spondyloarthropathie, Sjögren-Syndrom, Rhabdomyolyse <sup>a</sup>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| <b>Erkrankungen der Nieren und Harnwege</b>                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| Sehr häufig                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Proteinurie                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| Häufig                                                              | Nierenversagen (einschließlich akuter Nierenschädigung) <sup>a</sup>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | Nierenversagen <sup>a</sup>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | Nierenversagen, akute Nierenschädigung                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| Gelegentlich                                                        | Tubulointerstitielle Nephritis, Nephritis                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Nicht-infektiöse Zystitis                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | Nephritis                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| Selten                                                              | Nicht-infektiöse Zystitis                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Nephritis                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | Nicht-infektiöse Zystitis <sup>g</sup>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| <b>Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort</b> |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| Sehr häufig                                                         | Fatigue, Pyrexie, Ödeme (einschließlich peripheres Ödem)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | Fatigue, Pyrexie, Ödeme (einschließlich peripheres Ödem)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | Fatigue, Pyrexie, Ödeme                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| Häufig                                                              | Schmerzen in der Brust, Schmerzen, Schüttelfrost                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Schmerzen, Schmerzen in der Brust                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| <b>Untersuchungen</b>                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| Sehr häufig                                                         | Anstieg der alkalischen Phosphatase <sup>b</sup> , AST-Anstieg <sup>b</sup> , ALT-Anstieg <sup>b</sup> , Anstieg des Gesamtbilirubins <sup>b</sup> , Kreatininanstieg <sup>b</sup> , Amylase-Anstieg <sup>b</sup> , Lipase-Anstieg <sup>b</sup> , Hyponatriämie <sup>b</sup> , Hyperkaliämie <sup>b</sup> , Hypokaliämie <sup>b</sup> , Hyperkalziämie <sup>b</sup> , Hypokalziämie <sup>b</sup> | Hypokalziämie <sup>b</sup> , Anstieg der Transaminasen <sup>b</sup> , Hyponatriämie <sup>b</sup> , Amylase-Anstieg, Hypomagnesiämie <sup>b</sup> , Anstieg der alkalischen Phosphatase <sup>b</sup> , Hypokaliämie <sup>b</sup> , Kreatininanstieg <sup>b</sup> , Lipase-Anstieg, Hyperkaliämie <sup>b</sup> , Anstieg des Gesamtbilirubins <sup>b</sup> , Hypernatriämie <sup>b</sup> | Anstieg der alkalischen Phosphatase <sup>b</sup> , ALT-Anstieg <sup>b</sup> , AST-Anstieg <sup>b</sup> , Anstieg des Gesamtbilirubins <sup>b</sup> , Kreatininanstieg <sup>b</sup> , Amylase-Anstieg <sup>b</sup> , Lipase-Anstieg <sup>b</sup> , Hypokaliämie <sup>b</sup> , Hypomagnesiämie <sup>b</sup> , Hyponatriämie <sup>b</sup> , Hypokalziämie <sup>b</sup> , Hyperkalziämie <sup>b</sup> , Hypophosphatämie <sup>b</sup> , Hyperkaliämie <sup>b</sup> , Hypermagnesiämie <sup>b</sup> , Hypernatriämie <sup>b</sup> |
| Häufig                                                              | Hypernatriämie <sup>b</sup> , Hypermagnesiämie <sup>b</sup> , Anstieg des Schilddrüsen-stimulierenden Hormons, Anstieg der Gamma-Glutamyltransferase                                                                                                                                                                                                                                             | Hyperkalziämie <sup>b</sup> , Hypermagnesiämie <sup>b</sup>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | Cholesterin-Anstieg im Blut, Hypertriglyzeridämie                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |

Die in Tabelle 7 angegebenen Häufigkeiten der Nebenwirkungen sind möglicherweise nicht vollständig auf Nivolumab allein oder in Kombination mit anderen Arzneimitteln zurückzuführen, da auch die Grunderkrankung oder die in Kombination verwendeten Arzneimittel dazu beitragen können.

<sup>a</sup> Todesfälle wurden in abgeschlossenen oder laufenden klinischen Studien berichtet.

- <sup>b</sup> Die Häufigkeitsangaben bei den Laborwerten entsprechen dem Anteil an Patienten, bei denen es zu einer Verschlechterung gegenüber den Ausgangslaborwerten gekommen ist. Siehe unten „Beschreibung einzelner Nebenwirkungen; Laborwertanomalien“.
- <sup>c</sup> Hautausschlag ist ein übergeordneter Begriff, er beinhaltet makulopapulösen Ausschlag, erythematösen Ausschlag, juckenden Ausschlag, follikulären Ausschlag, makulösen Ausschlag, morbilliformen Ausschlag, papulösen Ausschlag, pustulösen Ausschlag, papulösepithelialen Ausschlag, vesikulären Ausschlag, generalisierten Ausschlag, exfoliativen Ausschlag, Dermatitis, Akne-ähnliche Dermatitis, allergische Dermatitis, atopische Dermatitis, bullöse Dermatitis, exfoliative Dermatitis, psoriasiforme Dermatitis, Arzneimittelexanthem, nodulären Ausschlag und Pemphigoid.
- <sup>d</sup> Auch berichtet in Studien außerhalb des zusammengefassten Datensatzes. Die Häufigkeitsangabe basiert auf der Exposition innerhalb des gesamten Programms.
- <sup>e</sup> Muskel- und Skelettschmerzen ist ein übergeordneter Begriff, der Folgendes einschließt: Rückenschmerzen, Knochenschmerzen, muskuloskelettale Brustschmerzen, Beschwerden im Bewegungsapparat, Myalgie, interkostale Myalgie, Nackenschmerzen, Schmerzen in den Extremitäten und Wirbelsäulenschmerzen.
- <sup>f</sup> Ereignis nach Markteinführung (siehe auch Abschnitt 4.4).
- <sup>g</sup> In klinischen Studien und nach Markteinführung berichtet.
- <sup>h</sup> Perikardiale Erkrankungen ist ein übergeordneter Begriff, der Perikarditis, Perikarderguss, Herztamponade und das Dressler-Syndrom umfasst.
- <sup>i</sup> Anämie ist ein übergeordneter Begriff, der unter anderen Formen auch hämolytische Anämie und autoimmune Anämie, erniedrigtes Hämoglobin, Eisenmangelanämie und erniedrigte Anzahl roter Blutkörperchen umfasst.
- <sup>j</sup> Thrombose ist ein übergeordneter Begriff, er beinhaltet Pfortaderthrombose, Lungenvenenthrombose, Lungenthrombose, Aortenthrombose, Arterienthrombose, tiefe Venenthrombose, Beckenvenenthrombose, Thrombose der Vena cava, Venenthrombose, Venenthrombose der Extremitäten.

### Beschreibung einzelner Nebenwirkungen

Nivolumab oder Nivolumab in Kombination mit anderen Arzneimitteln ist mit immunvermittelten Nebenwirkungen assoziiert. Diese immunvermittelten Nebenwirkungen sind mit einer adäquaten medizinischen Behandlung meist reversibel. Das dauerhafte Absetzen der Therapie war im Allgemeinen bei Patienten, die Nivolumab in Kombination mit anderen Arzneimitteln erhielten im Vergleich zu Patienten, die Nivolumab als Monotherapie erhielten, häufiger nötig. Die Tabelle 8 zeigt den Prozentsatz an Patienten mit immunvermittelten Nebenwirkungen, bei welchen die Therapie dauerhaft abgesetzt werden musste, abhängig vom Dosierungsregime. Außerdem zeigt die Tabelle 8 für die Patienten, bei welchen eine Nebenwirkung auftrat, den Prozentsatz an Patienten, der mit hochdosierten Corticosteroiden (mindestens 40 mg Prednison-Äquivalent täglich) behandelt werden musste, abhängig vom Dosierungsregime. Die Behandlungsrichtlinien für diese Nebenwirkungen werden im Abschnitt 4.4 beschrieben.

**Tabelle 8: Immunvermittelte Nebenwirkungen, welche zum dauerhaften Absetzen der Therapie führen oder welche eine Behandlung mit hochdosierten Corticosteroiden erfordern, abhängig vom Dosierungsregime (Nivolumab-Monotherapie oder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab (mit oder ohne Chemotherapie), Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie oder Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib)**

|                                                                                          | Nivolumab-Monotherapie<br>% | Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab (mit oder ohne Chemotherapie)<br>% | Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie<br>% | Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib<br>% |
|------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|----------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------|------------------------------------------------|
| <b>Immunvermittelte Nebenwirkung, welche zum dauerhaften Absetzen der Therapie führt</b> |                             |                                                                            |                                                 |                                                |
| Pneumonitis                                                                              | 1,5                         | 2,5                                                                        | 2,4                                             | 2,5                                            |
| Kolitis                                                                                  | 1,0                         | 6                                                                          | 2,5                                             | 2,5                                            |
| Hepatitis                                                                                | 0,9                         | 5                                                                          | 1,1                                             | 4,1                                            |
| Nephritis und Nierenfunktionsstörung                                                     | 0,3                         | 1,2                                                                        | 3,3                                             | 0,6                                            |
| Endokrinopathien                                                                         | 0,3                         | 2,0                                                                        | 0,5                                             | 1,3                                            |
| Haut                                                                                     | 0,6                         | 1,0                                                                        | 1,0                                             | 2,2                                            |
| Hypersensibilität/Infusionsbedingte Reaktion                                             | 0,1                         | 0,3                                                                        | 2,5                                             | 0                                              |

|                                                                                                                         | Nivolumab-Monotherapie<br>% | Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab (mit oder ohne Chemotherapie)<br>% | Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie<br>% | Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib<br>% |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|----------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------|------------------------------------------------|
| <b>Immunvermittelte Nebenwirkung, welche eine Behandlung mit hochdosierten Corticosteroiden erfordert<sup>a,b</sup></b> |                             |                                                                            |                                                 |                                                |
| Pneumonitis                                                                                                             | 65                          | 59                                                                         | 59                                              | 56                                             |
| Kolitis                                                                                                                 | 14                          | 32                                                                         | 8                                               | 8                                              |
| Hepatitis                                                                                                               | 20                          | 37                                                                         | 8                                               | 23                                             |
| Nephritis und Nierenfunktionsstörung                                                                                    | 22                          | 27                                                                         | 10                                              | 9                                              |
| Endokrinopathien                                                                                                        | 6                           | 20                                                                         | 6                                               | 4,2                                            |
| Haut                                                                                                                    | 4                           | 8                                                                          | 6                                               | 8                                              |
| Hypersensibilität/Infusionsbedingte Reaktion                                                                            | 18                          | 16                                                                         | 24                                              | 0                                              |

<sup>a</sup> mindestens 40 mg Prednison-Äquivalent täglich

<sup>b</sup> Häufigkeit basiert auf der Anzahl an Patienten, bei welchen immunvermittelte Nebenwirkungen auftraten

### *Immunvermittelte Pneumonitis*

Bei Patienten, die mit Nivolumab-Monotherapie behandelt wurden, war die Häufigkeit von Pneumonitis, einschließlich einer interstitiellen Lungenerkrankung und Lungeninfiltration 3,6 % (147/4122). Der mehrheitliche Schweregrad der Fälle wurde mit Grad 1 bei 0,9 % (38/4122) oder Grad 2 bei 1,8 % (74/4122) angegeben. Fälle von Grad 3 bzw. 4 wurden bei 0,8 % (32/4122) bzw. < 0,1 % (1/4122) der Patienten berichtet. Bei sechs Patienten (0,1 %) führte dies zum Tod. Die mediane Zeit bis zum Auftreten betrug 14,4 Wochen (Spanne: 0,7-85,1). Bei 100 Patienten (68,0 %) kam es zu einer Rückbildung nach einer medianen Zeit von 6,6 Wochen (Spanne: 0,1<sup>+</sup>-109,1<sup>+</sup>); <sup>+</sup> kennzeichnet eine zensierte Beobachtung.

Bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab (mit oder ohne Chemotherapie) behandelt wurden, war die Häufigkeit von Pneumonitis, einschließlich einer interstitiellen Lungenerkrankung 6,9 % (145/2094). Fälle mit Grad 2, Grad 3 bzw. Grad 4 wurden bei 3,5 % (73/2094), 1,1 % (24/2094) bzw. 0,4 % (8/2094) der Patienten berichtet. Bei vier Patienten (0,2 %) führte dies zum Tod. Die mediane Zeit bis zum Auftreten betrug 2,7 Monate (Spanne: 0,1-56,8). Bei 119 Patienten (82,1 %) kam es zu einer Rückbildung nach einer medianen Zeit von 6,1 Wochen (Spanne: 0,3-149,3<sup>+</sup>).

Bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie behandelt wurden, war die Häufigkeit von Pneumonitis, einschließlich einer interstitiellen Lungenerkrankung, 5,4 % (59/1092). Fälle mit Grad 2, bzw. Grad 3 bzw. Grad 4 wurden bei 2,7 % (29/1092) bzw. 1,2 % (13/1092) bzw. 0,3 % (3/1092) der Patienten berichtet. Bei zwei Patienten (0,2 %) führte dies zum Tod. Die mediane Zeit bis zum Auftreten betrug 24,1 Wochen (Spanne: 1,6-96,9). Bei 40 Patienten (67,8 %) kam es zu einer Rückbildung nach einer medianen Zeit von 10,4 Wochen (Spanne: 0,3<sup>+</sup>-121,3<sup>+</sup>).

Bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib behandelt wurden, war die Häufigkeit von Pneumonitis, einschließlich einer interstitiellen Lungenerkrankung, 5,6 % (18/320). Grad 2 bzw. Grad 3 wurden für 1,9 % (6/320) bzw. 1,6 % (5/320) der Patienten berichtet. Die mediane Zeit bis zum Auftreten betrug 26,9 Wochen (Spanne: 12,3-74,3 Wochen). Bei 14 Patienten (77,8 %) kam es zu einer Rückbildung nach einer medianen Zeit von 7,5 Wochen (Spanne: 2,1-60,7<sup>+</sup> Wochen).

### *Immunvermittelte Kolitis*

Bei Patienten, die mit Nivolumab-Monotherapie behandelt wurden, war die Häufigkeit von Diarrhö, Kolitis oder vermehrtem Stuhlgang 15,3 % (631/4122). Der mehrheitliche Schweregrad der Fälle wurde mit Grad 1 bei 9,9 % (409/4122) oder Grad 2 bei 3,9 % (160/4122) angegeben. Fälle mit Grad 3 und 4 wurden bei 1,5 % (61/4122) bzw. bei < 0,1 % (1/4122) der Patienten berichtet. Die mediane Zeit bis zum Auftreten betrug 7,9 Wochen (Spanne: 0,1-115,6). Bei 565 Patienten (90,5 %) kam es zu einer Rückbildung nach einer medianen Zeit von 2,4 Wochen (Spanne: 0,1-124,4<sup>+</sup>).

Bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab (mit oder ohne Chemotherapie) behandelt wurden, war die Häufigkeit von Diarrhö oder Kolitis 27,7 % (580/2094). Fälle mit Grad 2, Grad 3 bzw. Grad 4 wurden bei 8,8 % (184/2094), 6,8 % (142/2094) bzw. 0,1 % (3/2094) der Patienten berichtet. Bei einem Patienten (< 0,1 %) führte dies zum Tod. Die mediane Zeit bis zum Auftreten betrug 1,4 Monate (Spanne: 0,0-48,9). Bei 577 Patienten (90,8 %) kam es zu einer Rückbildung in einer medianen Zeit von 2,7 Wochen (Spanne: 0,1-159,4<sup>+</sup>). Bei Patienten, die mit Nivolumab 1 mg/kg in Kombination mit Ipilimumab 3 mg/kg behandelt wurden, war die Häufigkeit von Diarrhö oder Kolitis 46,7 %, einschließlich Grad 2 (13,6 %), Grad 3 (15,8 %) und Grad 4 (0,4 %).

Bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie behandelt wurden, war die Häufigkeit von Diarrhö oder Kolitis 29,8 % (325/1092). Fälle mit Grad 2, bzw. Grad 3 bzw. Grad 4 wurden bei 9,4 % (103/1092), 4,0 % (44/1092) bzw. 0,5 % (6/1092) der Patienten berichtet. Bei einem Patienten (< 0,1 %) führte dies zum Tod. Die mediane Zeit bis zum Auftreten betrug 4,4 Wochen (Spanne: 0,1-93,6). Bei 284 Patienten (87,7 %) kam es zu einer Rückbildung nach einer medianen Zeit von 1,6 Wochen (Spanne: 0,1-117,6<sup>+</sup>).

Bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib behandelt wurden, war die Häufigkeit von Diarrhö, Kolitis, häufigen Darmentleerungen oder Enteritis 59,1 % (189/320). Grad 2 bzw. Grad 3, wurden bei 25,6 % (82/320) bzw. 6,3 % (20/320) der Patienten berichtet. Grad 4 wurden bei 0,6 % (2/320) der Patienten berichtet. Die mediane Zeit bis zum Auftreten betrug 12,9 Wochen (Spanne: 0,3-110,9 Wochen). Bei 143 Patienten (76,1 %) kam es zu einer Rückbildung nach einer medianen Zeit von 12,9 Wochen (Spanne: 0,1-139,7<sup>+</sup> Wochen).

#### *Immunvermittelte Hepatitis*

Bei Patienten, die mit Nivolumab-Monotherapie behandelt wurden, war die Häufigkeit von Anomalien bei Leberfunktionstests 7,4 % (306/4122). Der mehrheitliche Schweregrad der Fälle wurde mit Grad 1 bei 4,0 % (165/4122) oder Grad 2 bei 1,7 % (70/4122) angegeben. Fälle mit Grad 3 bzw. 4 wurden bei 1,4 % (59/4122) bzw. 0,3 % (12/4122) der Patienten berichtet. Die mediane Zeit bis zum Auftreten betrug 10,0 Wochen (Spanne: 0,1-120,0). Bei 240 Patienten (79,5 %) kam es zu einer Rückbildung nach einer medianen Zeit von 6,1 Wochen (Spanne: 0,1-126,4<sup>+</sup>).

Bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab (mit oder ohne Chemotherapie) behandelt wurden, war die Häufigkeit von Anomalien bei Leberfunktionstests 19,2 % (402/2094). Fälle mit Grad 2, Grad 3 bzw. Grad 4 wurden bei 4,2 % (88/2094), 7,8 % (163/2094) bzw. 1,2 % (25/2094) der Patienten berichtet. Die mediane Zeit bis zum Auftreten betrug 1,9 Monate (Spanne: 0,0-36,6). Bei 351 Patienten (87,8 %) kam es zu einer Rückbildung in einer medianen Zeit von 5,3 Wochen (Spanne: 0,1-175,9<sup>+</sup>). Bei Patienten, die mit Nivolumab 1 mg/kg in Kombination mit Ipilimumab 3 mg/kg behandelt wurden, war die Häufigkeit von Anomalien bei Leberfunktionstests 30,1 %, einschließlich Grad 2 (6,9 %), Grad 3 (15,8 %) und Grad 4 (1,8 %).

Bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie behandelt wurden, war die Häufigkeit von Anomalien bei Leberfunktionstests 21,6 % (236/1092). Fälle mit Grad 2 bzw. Grad 3 bzw. Grad 4 wurden bei 7,1 % (77/1092) bzw. 3,2 % (35/1092) bzw. < 0,1 % (1/1092) der Patienten berichtet. Die mediane Zeit bis zum Auftreten betrug 7,9 Monate (Spanne: 0,1-84,1). Bei 185 Patienten (79,7 %) kam es zu einer Rückbildung nach einer medianen Zeit von 9,1 Wochen (Spanne: 0,4-150,6<sup>+</sup>).

Bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib behandelt wurden, war die Häufigkeit von Anomalien bei Leberfunktionstests 41,6 % (133/320). Grad 2, Grad 3 bzw. Grad 4 wurden bei 14,7 % (47/320), 10,3 % (33/320) bzw. 0,6 % (2/320) der Patienten berichtet. Die mediane Zeit bis zum Auftreten betrug 8,3 Wochen (Spanne: 0,1-107,9 Wochen). Bei 101 Patienten (75,9 %) kam es zu einer Rückbildung nach einer medianen Zeit von 9,6 Wochen (Spanne: 0,1-89,3<sup>+</sup> Wochen).

#### *Immunvermittelte Nephritis und Nierenfunktionsstörung*

Bei Patienten, die mit Nivolumab-Monotherapie behandelt wurden, war die Häufigkeit von Nephritis oder Nierenfunktionsstörung 2,7 % (112/4122). Der mehrheitliche Schweregrad der Fälle wurde mit



Grad 1 bei 1,6 % (66/4122) oder Grad 2 bei 0,7 % (28/4122) angegeben. Fälle mit Grad 3 wurden bei 0,4 % (17/4122) der Patienten und Fälle mit Grad 4 bei < 0,1 % (1/4122) der Patienten berichtet. Die mediane Zeit bis zum Auftreten betrug 11,3 Wochen (Spanne: 0,1-79,1). Bei 74 Patienten (69,2 %) kam es zu einer Rückbildung nach einer medianen Zeit von 8,0 Wochen (Spanne: 0,3-79,1<sup>+</sup>).

Bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab (mit oder ohne Chemotherapie) behandelt wurden, war die Häufigkeit von Nephritis oder Nierenfunktionsstörungen 6,1 % (128/2094). Fälle mit Grad 2, Grad 3 bzw. Grad 4 wurden bei 2,3 % (49/2094), 1,0 % (20/2094) bzw. 0,5 % (10/2094) der Patienten berichtet. Bei zwei Patienten (< 0,1 %) führte dies zum Tod. Die mediane Zeit bis zum Auftreten betrug 2,5 Monate (Spanne: 0,0-34,8). Bei 97 Patienten (75,8 %) kam es zu einer Rückbildung in einer medianen Zeit von 6,3 Wochen (Spanne: 0,1-172,1<sup>+</sup>).

Bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie behandelt wurden, war die Häufigkeit von Nephritis oder Nierenfunktionsstörungen 9,1 % (99/1092). Fälle mit Grad 2 bzw. Grad 3 bzw. Grad 4 wurden bei 3,7 % (40/1092), 1,1 % (12/1092) bzw. 0,2 % (2/1092) der Patienten berichtet. Bei einem Patienten (< 0,1 %) führte dies zum Tod. Die mediane Zeit bis zum Auftreten betrug 11,3 Wochen (Spanne: 0,7-60,7). Bei 62 Patienten (62,6 %) kam es zu einer Rückbildung nach einer medianen Zeit von 11,7 Wochen (Spanne: 0,1-135,1<sup>+</sup>).

Bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib behandelt wurden, war die Häufigkeit von Nephritis, immunvermittelter Nephritis, Nierenversagen, akuter Nierenschädigung, erhöhtem Kreatinin im Blut oder erhöhtem Blutharnstoff 10,0 % (32/320). Grad 2 bzw. Grad 3 wurden bei 3,4 % (11/320) bzw. 1,3 % (4/320) der Patienten berichtet. Die mediane Zeit bis zum Auftreten betrug 14,2 Wochen (Spanne: 2,1-87,1 Wochen). Bei 18 Patienten (58,1 %) kam es zu einer Rückbildung nach einer medianen Zeit von 10,1 Wochen (Spanne: 0,6-90,9<sup>+</sup> Wochen).

#### *Immunvermittelte Endokrinopathien*

Bei Patienten, die mit Nivolumab-Monotherapie behandelt wurden, war die Häufigkeit von Schilddrüsenerkrankungen, einschließlich Hypothyreose oder Hyperthyreose 12,5 % (516/4122). Der mehrheitliche Schweregrad der Fälle wurde mit Grad 1 bei 6,1 % (253/4122) oder Grad 2 bei 6,2 % (256/4122) angegeben. Eine Grad-3-Schilddrüsenerkrankung wurde bei 0,2 % (7/4122) der Patienten berichtet. Hypophysitis (3 von Grad 1, 5 von Grad 2, 7 von Grad 3 und 1 von Grad 4), Hypophyseninsuffizienz (5 von Grad 2 und 1 von Grad 3), Nebenniereninsuffizienz (einschließlich sekundärer Nebennierenrindeninsuffizienz und akuter Nebennierenrindeninsuffizienz) (1 von Grad 1, 17 von Grad 2 und 8 von Grad 3), Diabetes mellitus (einschließlich Diabetes mellitus Typ 1 und diabetische Ketoazidose) (1 von Grad 1, 4 von Grad 2, 5 von Grad 3 und 2 von Grad 4) wurden berichtet. Die mediane Zeit bis zum Auftreten dieser Endokrinopathien betrug 11,1 Wochen (Spanne: 0,1-126,7). Bei 278 Patienten (49,8 %) kam es zu einer Rückbildung. Die mediane Zeit bis zur Rückbildung betrug 44,1 Wochen (Spanne: 0,4-204,4<sup>+</sup> Wochen).

Bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab (mit oder ohne Chemotherapie) behandelt wurden, war die Häufigkeit von Schilddrüsenerkrankungen 22,9 % (479/2094). Schilddrüsenerkrankungen mit dem Schweregrad 2 bzw. 3 wurden bei 12,5 % (261/2094) bzw. 1,0 % (21/2094) der Patienten berichtet. Hypophysitis (einschließlich lymphozytische Hypophysitis) von Grad 2 bzw. Grad 3 wurde bei 2,0 % (42/2094) bzw. 1,6 % (33/2094) der Patienten berichtet. Hypophyseninsuffizienz von Grad 2 bzw. 3 trat bei 0,8 % (16/2094) bzw. 0,5 % (11/2094) der Patienten auf. Nebenniereninsuffizienz (einschließlich sekundärer Nebennierenrindeninsuffizienz) von Grad 2, Grad 3 bzw. Grad 4 wurde bei 2,3 % (49/2094), 1,5 % (32/2094) bzw. 0,2 % (4/2094) der Patienten berichtet. Diabetes mellitus vom Schweregrad 1, 2, 3 bzw. 4 wurde bei 0,1 % (1/2094), 0,2 % (4/2094), < 0,1 % (1/2094) bzw. 0,1 % (3/2094) der Patienten berichtet, und diabetische Ketoazidose vom Schweregrad 4 wurde bei < 0,1 % (2/2094) der Patienten berichtet. Die mediane Zeit bis zum Auftreten dieser Endokrinopathien betrug 2,1 Monate (Spanne: 0,0-28,1). Bei 201 Patienten (40,7 %) kam es zu einer Rückbildung. Die Zeit bis zum Auftreten der Rückbildung betrug 0,3 bis 257,1<sup>+</sup> Wochen.

Bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie behandelt wurden, war die Häufigkeit von Schilddrüsenerkrankungen 11,7 % (128/1092). Schilddrüsenerkrankungen mit Grad 2

wurden bei 5,5 % (60/1092) der Patienten berichtet. Hypophysitis vom Grad 3 trat bei < 0,1 % (1/1092) der Patienten auf. Hypophyseninsuffizienz vom Grad 2 bzw. Grad 3 trat bei 0,3 % (3/1092) bzw. 0,3 % (3/1092) der Patienten auf. Nebenniereninsuffizienz vom Grad 2 bzw. Grad 3 bzw. Grad 4 wurde bei 0,7 % (8/1092) bzw. 0,2 % (2/1092) bzw. < 0,1 % (1/1092) der Patienten berichtet. Diabetes mellitus, einschließlich Typ-1-Diabetes-mellitus und fulminanter Typ-1-Diabetes-mellitus, (1 von Grad 2, 2 von Grad 3 und 1 von Grad 4) und diabetische Ketoazidose (1 von Grad 4) wurde berichtet. Die mediane Zeit bis zum Auftreten dieser Endokrinopathien betrug 14,3 Wochen (Spanne: 2,0-124,3). Bei 56 Patienten (38,9 %) kam es zu einer Rückbildung. Die Zeit bis zum Eintreten der Rückbildung betrug 0,4 bis 155,7<sup>+</sup> Wochen.

Bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib behandelt wurden, war die Häufigkeit von Schilddrüsenerkrankungen 43,1 % (138/320). Schilddrüsenerkrankungen mit dem Schweregrad 2 bzw. 3 wurden bei 23,1 % (74/320) bzw. 0,9 % (3/320) der Patienten berichtet. Hypophysitis wurde bei 0,6 % (2/320) der Patienten berichtet, alle vom Schweregrad 2. Nebenniereninsuffizienz (einschließlich sekundärer Nebennierenrindeninsuffizienz) wurde bei 4,7 % (15/320) der Patienten berichtet. Nebenniereninsuffizienz mit dem Schweregrad 2 bzw. 3 wurden bei 2,2 % (7/320) bzw. 1,9 % (6/320) der Patienten berichtet. Die mediane Zeit bis zum Auftreten dieser Endokrinopathien betrug 12,3 Wochen (Spanne: 2,0-89,7 Wochen). Bei 50 Patienten (35,2 %) kam es zu einer Rückbildung. Die Zeit bis zum Auftreten der Rückbildung betrug 0,9 bis 132,0<sup>+</sup> Wochen.

#### *Immunvermittelte Nebenwirkungen der Haut*

Bei Patienten, die mit Nivolumab-Monotherapie behandelt wurden, war die Häufigkeit von Hautausschlag 29,5 % (1215/4122). Der mehrheitliche Schweregrad der Fälle wurde mit Grad 1 bei 22,4 % (924/4122) angegeben. Fälle mit Grad 2 wurden bei 5,7 % (235/4122) der Patienten und Fälle mit Grad 3 bei 1,4 % (56/4122) der Patienten berichtet. Die mediane Zeit bis zum Auftreten betrug 6,3 Wochen (Spanne: 0,1-121,1). Bei 779 Patienten (64,6 %) kam es zu einer Rückbildung nach einer medianen Zeit von 18,1 Wochen (0,1-192,7<sup>+</sup>).

Bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab (mit oder ohne Chemotherapie) behandelt wurden, war die Häufigkeit von Hautausschlag 46,2 % (968/2094). Fälle mit Grad 2, Grad 3 bzw. Grad 4 wurden bei 14,1 % (296/2094), 4,6 % (97/2094) bzw. < 0,1 % (2/2094) der Patienten berichtet. Die mediane Zeit bis zum Auftreten betrug 0,7 Monate (Spanne: 0,0-33,8). Bei 671 Patienten (69,6 %) kam es zu einer Rückbildung in einer medianen Zeit von 11,1 Wochen (Spanne: 0,1-268,7<sup>+</sup>). Bei Patienten, die mit Nivolumab 1 mg/kg in Kombination mit Ipilimumab 3 mg/kg behandelt wurden, war die Häufigkeit von Hautausschlag 65,2 %, einschließlich Grad 2 (20,3 %) und Grad 3 (7,8 %).

Bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie behandelt wurden, war die Häufigkeit von Hautausschlag 24,5 % (267/1092). Fälle von Grad 2 bzw. Grad 3 wurden bei 6,4 % (70/1092) bzw. 2,5 % (27/1092) der Patienten berichtet. Die mediane Zeit bis zum Auftreten betrug 9,1 Wochen (Spanne: 0,1-97,4). Bei 166 Patienten (62,2 %) kam es zu einer Rückbildung nach einer medianen Zeit von 19,1 Wochen (Spanne: 0,1-188,1<sup>+</sup>).

Bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib behandelt wurden, war die Häufigkeit von Hautausschlag 62,8 % (201/320). Grad 2 bzw. Grad 3 wurde bei 23,1 % (74/320) bzw. 10,6 % (34/320) der Patienten berichtet. Die mediane Zeit bis zum Auftreten betrug 6,14 Wochen (Spanne: 0,1-104,4 Wochen). Bei 137 Patienten (68,2 %) kam es zu einer Rückbildung in einer medianen Zeit von 18,1 Wochen (Spanne: 0,1-130,6<sup>+</sup> Wochen).

Seltene Fälle von SJS und TEN wurden beobachtet, manche davon mit tödlichem Ausgang (siehe Abschnitte 4.2 und 4.4).

#### *Infusionsreaktionen*

Bei Patienten, die mit Nivolumab-Monotherapie behandelt wurden, war die Häufigkeit von Hypersensibilität/Infusionsreaktionen 3,9 % (160/4122), einschließlich 9 Fälle mit Grad 3 und 3 Fälle mit Grad 4.

Bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab (mit oder ohne Chemotherapie) behandelt wurden, war die Häufigkeit von Hypersensibilität/Infusionsreaktionen 4,9 % (103/2094). Fälle mit Grad 1, Grad 2, Grad 3 bzw. Grad 4 wurden bei 2,1 % (44/2094), 2,5 % (53/2094), 0,2 % (5/2094) bzw. < 0,1 % (1/2094) der Patienten berichtet. Bei Patienten mit MPM, die mit Nivolumab 3 mg/kg in Kombination mit Ipilimumab 1 mg/kg behandelt wurden, war die Häufigkeit von Hypersensibilität/Infusionsreaktionen 12 %.

Bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie behandelt wurden, war die Häufigkeit von Hypersensibilität/Infusionsreaktionen 10,6 % (116/1092). Fälle von Grad 2, bzw. Grad 3 bzw. Grad 4 wurden bei 6,5 % (71/1092) bzw. 1,4 % (15/1092) bzw. 0,2 % (2/1092) der Patienten berichtet.

Bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib behandelt wurden, war die Häufigkeit von Hypersensibilität/Infusionsreaktionen 2,5 % (8/320), hiervon waren alle Fälle vom Schweregrad 1 oder 2. Fälle mit Grad 2 wurden bei 0,3 % (1/320) der Patienten berichtet.

#### *Komplikationen bei allogener HSZT bei klassischem Hodgkin-Lymphom*

Ein rascher Beginn der GvHD konnte bei Patienten berichtet werden, wenn vor oder nach der allogenen HSZT eine Nivolumab-Behandlung durchgeführt wurde (siehe Abschnitt 4.4).

Von 62 untersuchten Patienten aus zwei cHL-Studien, die eine allogene HSZT nach Abbruch der Nivolumab-Monotherapie erhalten haben, wurde bei 17/62 Patienten (27,4 %) eine akute GvHD von Grad 3 oder 4 berichtet. Hyperakute GvHD, definiert als akute GvHD, welche innerhalb von 14 Tagen nach der Stammzellinfusion auftritt, wurde bei vier Patienten berichtet (6 %). Fiebersyndrom ohne identifizierte infektiöse Ursache, welches den Einsatz von Glucocorticoiden erforderte, wurde bei sechs Patienten (12 %) innerhalb der ersten 6 Wochen nach Transplantation berichtet. Vier Patienten wurden mit Steroiden behandelt und drei Patienten haben auf Steroide angesprochen. Eine venöse okklusive Leberkrankheit trat bei zwei Patienten auf, von denen einer an GvHD und Multiorganversagen verstorben ist. Neunzehn der 62 Patienten (30,6 %) starben in Folge von Komplikationen der allogenen HSZT nach Nivolumab. Die mediane Nachbeobachtungszeit der 62 Patienten ab der anschließenden allogenen HSZT betrug 38,5 Monate (Spanne: 0-68 Monate).

#### *Erhöhte Leberenzyme bei Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib bei RCC*

In einer klinischen Studie bei zuvor unbehandelten RCC-Patienten wurde bei der Kombination Nivolumab mit Cabozantinib eine höhere Häufigkeit von Grad-3- und -4-ALT-Anstieg (10,1 %) und -AST-Anstieg (8,2 %) gegenüber der Nivolumab-Monotherapie bei Patienten mit fortgeschrittenem RCC beobachtet. Bei Patienten mit Grad  $\geq 2$  erhöhten ALT oder AST (n = 85): Die mediane Zeit bis zum Auftreten betrug 10,1 Wochen (Spanne: 2,0-106,6 Wochen), 26 % erhielten Corticosteroide für eine mediane Dauer von 1,4 Wochen (Spanne: 0,9-75,3). Bei 91 % der Patienten kam es zu einer Rückbildung zu Grad 0-1 in einer medianen Zeit von 2,3 Wochen (Spanne: 0,4-108,1<sup>+</sup> Wochen). Bei 45 Patienten mit einem ALT- oder AST-Anstieg von Grad  $\geq 2$ , bei welchen die Behandlung mit Nivolumab (n = 10) oder Cabozantinib (n = 10) als Monotherapie oder Nivolumab plus Cabozantinib als Kombinationstherapie (n = 18) wieder aufgenommen wurde, traten bei 3 Patienten die OPDIVO erhielten, bei 4 Patienten die Cabozantinib erhielten, bzw. bei 8 Patienten die sowohl OPDIVO als auch Cabozantinib erhielten, erneut Grad  $\geq 2$  ALT- oder AST-Anstiege auf.

#### *Laborwertanomalien*

Der Anteil der Patienten, bei denen es unter der Nivolumab-Monotherapie zu einer Laborwertanomalie Grad 3 oder 4 gegenüber dem Ausgangswert zu Studienbeginn kam, war 3,9 % für Anämie (alle Grad 3), 0,7 % für Thrombozytopenie, 0,8 % für Leukopenie, 9,6 % für Lymphozytopenie, 1,0 % für Neutropenie, 1,9 % für Anstieg der alkalischen Phosphatase, 2,7 % für AST-Anstieg, 2,4 % für ALT-Anstieg, 0,9 % für Anstieg des Gesamtbilirubins, 0,7 % für Kreatininanstieg, 2,7 % für Hyperglykämie, 1,2 % für Hypoglykämie, 4,2 % für Amylase-Anstieg, 7,4 % für Lipase-Anstieg, 5,2 % für Hyponatriämie, 1,7 % für Hyperkaliämie, 1,4 % für Hypokaliämie, 1,2 % für Hyperkalziämie, 0,7 % für Hypermagnesiämie, 0,4 % für Hypomagnesiämie, 0,7 % für Hypokalziämie, 0,9 % für Hypoalbuminämie und < 0,1 % für Hypernatriämie.

Der Anteil der Patienten, bei denen es unter der Therapie mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab (mit oder ohne Chemotherapie) zu einer Verschlechterung der Laborwerte gegenüber dem Ausgangswert auf Grad 3 oder 4 kam, war 4,9 % für Anämie, 1,5 % für Thrombozytopenie, 2,3 % für Leukopenie, 7,3 % für Lymphozytopenie, 3,4 % für Neutropenie, 2,9 % für Anstieg der alkalischen Phosphatase, 7,3 % für AST-Anstieg, 8,4 % für ALT-Anstieg, 1,2 % für Anstieg des Gesamtbilirubins, 1,6 % für Kreatininanstieg, 5,8 % für Hyperglykämie, 8,4 % für Amylase-Anstieg, 16,7 % für Lipase-Anstieg, 0,8 % für Hypokalziämie, 0,2 % für Hypernatriämie, 1,0 % für Hyperkalziämie, 1,9 % für Hyperkaliämie, 0,5 % für Hypermagnesiämie, 3,4 % für Hypokaliämie und 9,8 % für Hyponatriämie.

Bei Patienten, die mit Nivolumab 1 mg/kg in Kombination mit Ipilimumab 3 mg/kg behandelt wurden, kam es bei einem höheren Anteil von Patienten zu einer Verschlechterung der Laborwerte auf Grad 3 oder 4 ALT-Anstieg (15,3 %) gegenüber dem Ausgangswert.

Der Anteil an Patienten, bei denen es unter der Therapie mit Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie zu einer Verschlechterung der Laborwerte auf Grad 3 oder 4 gegenüber dem Ausgangswert kam, war 16,3 % für Anämie, 5,8 % für Thrombozytopenie, 11,5 % für Leukopenie, 15,4 % für Lymphozytopenie, 26,1 % für Neutropenie, 3,0 % für Anstieg der alkalischen Phosphatase, 4,2 % für AST-Anstieg, 3,1 % für ALT-Anstieg, 2,3 % für Anstieg des Gesamtbilirubins, 1,4 % für Kreatininanstieg, 5,9 % für Amylase-Anstieg, 4,0 % für Lipase-Anstieg, 0,6 % für Hypernatriämie, 8,7 % für Hyponatriämie, 1,7 % für Hyperkaliämie, 7,4 % für Hypokaliämie, 1,0 % für Hyperkalziämie, 2,0 % für Hypokalziämie, 1,5 % für Hypomagnesiämie, 3,1 % für Hyperglykämie und 0,6 % für Hypoglykämie.

Der Anteil an Patienten, bei denen es unter der Therapie mit Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib zu einer Verschlechterung der Laborwerte auf Grad 3 oder 4 gegenüber dem Ausgangswert kam, war 3,5 % für Anämie (alle Grad 3), 0,3 % für Thrombozytopenie, 0,3 % für Leukopenie, 7,5 % für Lymphozytopenie, 3,5 % für Neutropenie, 3,2 % für Anstieg der alkalischen Phosphatase, 8,2 % für AST-Anstieg, 10,1 % für ALT-Anstieg, 1,3 % für Anstieg des Gesamtbilirubins, 1,3 % für Kreatininanstieg, 11,9 % für Amylase-Anstieg, 15,6 % für Lipase-Anstieg, 3,5 % für Hyperglykämie, 0,8 % für Hypoglykämie, 2,2 % für Hypokalziämie, 0,3 % für Hyperkalziämie, 5,4 % für Hyperkaliämie, 4,2 % für Hypermagnesiämie, 1,9 % für Hypomagnesiämie, 3,2 % für Hypokaliämie, 12,3 % für Hyponatriämie und 21,2 % für Hypophosphatämie.

### *Immunogenität*

Von den 3529 Patienten, die mit Nivolumab-Monotherapie in einer Dosis von 3 mg/kg oder 240 mg alle 2 Wochen behandelt wurden und deren Daten hinsichtlich des Auftretens von gegen das Medikament gerichteten Antikörpern auswertbar waren, wurden 328 Patienten (9,3 %) positiv auf das Vorliegen von während der Behandlung aufgetretenen Antikörpern gegen das Medikament getestet. Bei 21 Patienten (0,6 %) zeigten sich neutralisierende Antikörper.

Die kombinierte Gabe mit Chemotherapie hatte keinen Einfluss auf die Immunogenität von Nivolumab. Von den Patienten, die mit Nivolumab 240 mg alle 2 Wochen oder 360 mg alle 3 Wochen in Kombination mit Chemotherapie und deren Daten hinsichtlich des Auftretens von gegen das Medikament gerichteten Antikörpern auswertbar waren, wurden 7,5 % positiv auf das Vorliegen von während der Behandlung aufgetretenen Antikörpern gegen das Medikament getestet. Bei 0,5 % der Patienten zeigten sich neutralisierende Antikörper.

Von den Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab behandelt wurden und deren Daten hinsichtlich des Auftretens von gegen Nivolumab gerichteten Antikörpern auswertbar waren, betrug die Inzidenz der gegen Nivolumab gerichteten Antikörper 26,0 % bei Nivolumab 3 mg/kg und Ipilimumab 1 mg/kg alle 3 Wochen, 24,9 % bei Nivolumab 3 mg/kg alle 2 Wochen und Ipilimumab 1 mg/kg alle 6 Wochen, bzw. 37,8 % bei Nivolumab 1 mg/kg und Ipilimumab 3 mg/kg alle 3 Wochen. Die Inzidenz von neutralisierenden Antikörpern gegen Nivolumab betrug 0,8 % bei Nivolumab 3 mg/kg und Ipilimumab 1 mg/kg alle 3 Wochen, 1,5 % bei Nivolumab 3 mg/kg alle 2 Wochen und Ipilimumab 1 mg/kg alle 6 Wochen, bzw. 4,6 % bei Nivolumab 1 mg/kg und Ipilimumab 3 mg/kg alle 3 Wochen. Bei Patienten, die hinsichtlich des Vorhandenseins von gegen Ipilimumab gerichteten

Antikörpern auswertbar waren, lag die Inzidenz von Anti-Ipilimumab Antikörpern zwischen 6,3 und 13,7 % und die der neutralisierenden Antikörper gegen Ipilimumab zwischen 0 und 0,4 %.

Von den Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab und Chemotherapie behandelt wurden und deren Daten hinsichtlich des Auftretens von gegen Nivolumab gerichteten Antikörpern oder neutralisierenden Antikörpern gegen Nivolumab auswertbar waren, betrug die Inzidenz von gegen Nivolumab gerichteten Antikörpern 33,8 % und die Inzidenz von neutralisierenden Antikörpern gegen Nivolumab 2,6 %. Von den Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab und Chemotherapie behandelt wurden und deren Daten hinsichtlich des Auftretens von gegen Ipilimumab gerichteten Antikörpern oder neutralisierenden Antikörpern gegen Ipilimumab auswertbar waren, betrug die Inzidenz von gegen Ipilimumab gerichteten Antikörpern 7,5 % und die Inzidenz von neutralisierenden Antikörpern gegen Ipilimumab 1,6 %.

Obwohl die Clearance von Nivolumab um 20 % erhöht war, wenn Anti-Nivolumab-Antikörper detektiert wurden, ergaben pharmakokinetische sowie Exposure-Response-Analysen, dass dies nicht mit einem Wirksamkeitsverlust oder einem veränderten Toxizitätsprofil verbunden war.

#### Kinder und Jugendliche

Es liegen nur begrenzt Daten zur Sicherheit von Nivolumab als Monotherapie oder in Kombination mit Ipilimumab bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren vor (siehe Abschnitt 5.1). In der klinischen Studie CA209908 mit 151 pädiatrischen Patienten mit hochgradig malignen primären Tumoren des Zentralnervensystems (ZNS) wurden keine neuen Sicherheitssignale im Vergleich zu den Daten aus indikationsübergreifenden Studien mit Erwachsenen beobachtet.

#### Ältere Menschen

Insgesamt wurden in Bezug auf die Sicherheit keine Unterschiede zwischen älteren ( $\geq 65$  Jahre) und jüngeren Patienten ( $< 65$  Jahre) berichtet. Daten von Patienten mit SCCHN, adjuvanter Behandlung des Melanoms und adjuvanter Behandlung der Karzinome des Ösophagus oder des gastroösophagealen Übergangs, die 75 Jahre oder älter waren sind zu limitiert, um Schlussfolgerungen für diese Patientengruppe ziehen zu können (siehe Abschnitt 5.1). Daten von dMMR- oder MSI-H-CRC-Patienten, die 75 Jahre oder älter waren, sind limitiert (siehe Abschnitt 5.1). Daten von cHL-Patienten, die 65 Jahre oder älter waren, sind zu limitiert, um Schlussfolgerungen für diese Patientengruppe ziehen zu können (siehe Abschnitt 5.1).

Bei Patienten ab 75 Jahren mit MPM, die Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab erhalten hatten, trat eine höhere Rate an schwerwiegenden Nebenwirkungen und an Therapieabbrüchen aufgrund von Nebenwirkungen auf (68 % bzw. 35 %) im Vergleich zu allen Patienten (54 % bzw. 28 %).

Für Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib behandelt wurden, sind Daten von RCC-Patienten, die 75 Jahre oder älter waren, zu limitiert, um Schlussfolgerungen für diese Patientengruppe ziehen zu können (siehe Abschnitt 5.1).

#### Leber- oder Nierenfunktionsstörung

In der nicht-plattenepithelialen NSCLC-Studie (CA209057) war das Sicherheitsprofil der Patienten mit vorbestehender Nieren- oder Leberfunktionsstörung zu Studienbeginn mit der Gesamtpopulation vergleichbar. Aufgrund des geringen Stichprobenumfangs innerhalb der Subgruppen sollten diese Ergebnisse mit Vorsicht interpretiert werden.

#### Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung über das nationale Meldesystem anzuzeigen:

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen  
Traisengasse 5  
1200 WIEN  
ÖSTERREICH  
Fax: + 43 (0) 50 555 36207

## 4.9 Überdosierung

In klinischen Studien wurden keine Fälle von Überdosierung berichtet. Bei Überdosierung müssen die Patienten sorgfältig auf Anzeichen oder Symptome von Nebenwirkungen beobachtet und es muss unverzüglich eine adäquate symptomatische Behandlung eingeleitet werden.

## 5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

### 5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: Antineoplastische Mittel, monoklonale Antikörper und Antikörper-Wirkstoff-Konjugate, PD-1/PDL-1 (Programmed Cell Death-1-Rezeptor/Programmed Cell Death-Ligand-1)-Inhibitoren, ATC-Code: L01FF01.

#### Wirkmechanismus

Nivolumab ist ein humaner Immunglobulin-G4-(IgG4) monoklonaler Antikörper (HuMAb), der an den "Programmed Death"-1-(PD-1)-Rezeptor bindet und die Interaktion des Rezeptors mit den Liganden PD-L1 und PD-L2 blockiert. Der PD-1-Rezeptor ist ein negativer Regulator der T-Zellaktivität, der erwiesenermaßen an der Kontrolle der T-Zellreaktionen beteiligt ist. Die Bindung von PD-1 an die Liganden PD-L1 und PD-L2, die von Antigen-präsentierenden Zellen exprimiert werden und von Tumoren oder anderen Zellen aus dem Mikromilieu des Tumors exprimiert werden können, führt zur Hemmung der T-Zellproliferation und Zytokinausschüttung. Nivolumab potenziert die T-Zellreaktionen, einschließlich der Tumorabwehrreaktion, durch Blockade der Bindung von PD-1 an die PD-L1- und PD-L2-Liganden. In genidentischen Mausmodellen führte eine Blockade der PD-1-Aktivität zu einer Verringerung des Tumorwachstums.

Die Kombination einer Nivolumab (Anti-PD-1) und Ipilimumab (Anti-CTLA-4) - vermittelten Hemmung resultiert in einer verbesserten Anti-Tumor-Aktivität beim metastasierten Melanom. In genidentischen Mausmodellen führte die duale Blockade von PD-1 und CTLA-4 zu synergistischer Tumoraktivität.

#### Klinische Wirksamkeit und Sicherheit

Basierend auf dem Modelling der Dosis-Exposition im Zusammenhang mit Wirksamkeit und Sicherheit konnten keine klinisch signifikanten Unterschiede in Wirksamkeit und Sicherheit zwischen einer Nivolumab-Dosis von 240 mg alle 2 Wochen oder 3 mg/kg alle 2 Wochen festgestellt werden. Außerdem konnten basierend auf diesen Zusammenhängen keine klinisch signifikanten Unterschiede zwischen einer Nivolumab-Dosis von 480 mg alle 4 Wochen oder 3 mg/kg alle 2 Wochen bei der adjuvanten Behandlung des Melanoms, beim fortgeschrittenen Melanom und beim fortgeschrittenen RCC festgestellt werden.

#### *Melanom*

#### Behandlung des fortgeschrittenen Melanoms

##### Randomisierte Phase-III-Studie vs. Dacarbazin (CA209066)

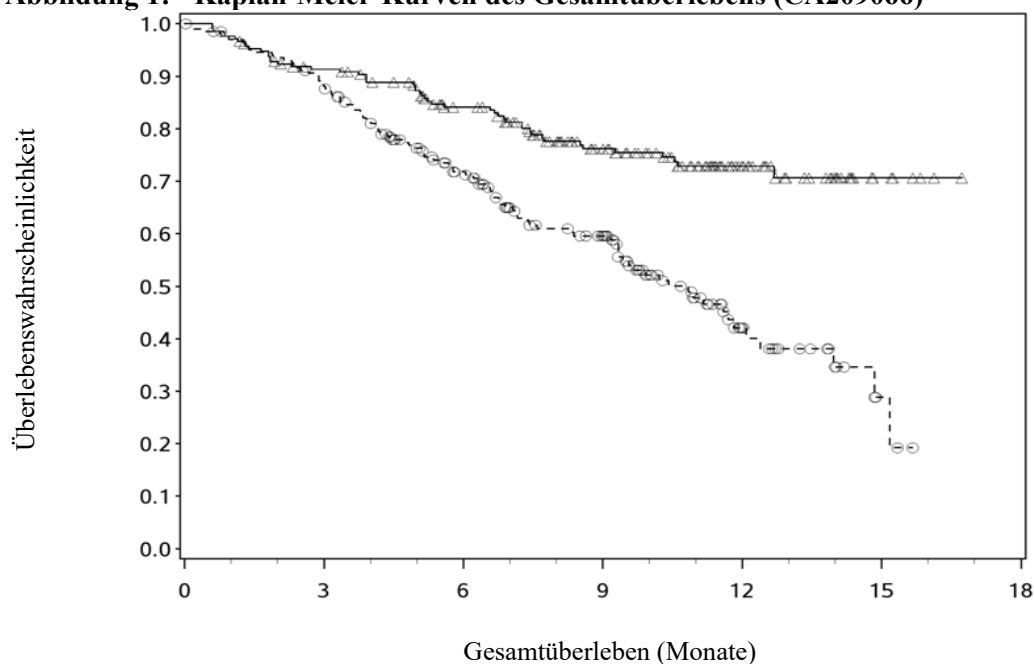
Sicherheit und Wirksamkeit von 3 mg/kg Nivolumab zur Behandlung des fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierten) Melanoms wurden in einer randomisierten, doppelblinden Phase-III-Studie (CA209066) untersucht. In die Studie wurden erwachsene Patienten (18 Jahre oder älter) eingeschlossen mit bestätigtem, behandlungsnaivem Melanom vom BRAF-Wildtyp im Stadium III oder IV und mit einem Leistungsstatus von 0 oder 1 nach der Skala des ECOG-Performance-Status. Patienten mit akuter Autoimmunerkrankung, okulärem Melanom, aktiven Hirnmetastasen oder leptomeningealen Metastasen waren von der Studie ausgeschlossen.

Insgesamt wurden 418 Patienten entweder für Nivolumab (n = 210), das in einer Dosierung von 3 mg/kg Körpergewicht alle 2 Wochen über 60 Minuten intravenös verabreicht wurde oder für Dacarbazin (n = 208), das zu 1000 mg/m<sup>2</sup> Körperoberfläche alle 3 Wochen verabreicht wurde, randomisiert. Die Randomisierung wurde nach Tumor-PD-L1-Status und M-Stadium (M0/M1a/M1b versus M1c) stratifiziert. Die Behandlung wurde fortgeführt, solange ein klinischer Nutzen bestand oder bis die Behandlung nicht mehr vertragen wurde. Eine Behandlung nach Krankheitsprogression wurde für Patienten zugelassen, die, nach Ermessen des Prüfarztes, klinisch profitierten und keine erheblichen Nebenwirkungen zeigten. Tumorbeurteilungen wurden gemäß der "Response Evaluation Criteria in Solid Tumours" (RECIST), Version 1.1, zum ersten Mal 9 Wochen nach Randomisierung und dann im ersten Jahr alle 6 Wochen und anschließend alle 12 Wochen durchgeführt. Das primäre Wirksamkeitskriterium war das Gesamtüberleben (Overall Survival = OS). Sekundäre Wirksamkeitskriterien waren das von den Prüfarzten bewertete PFS und die objektive Ansprechrates (Objective Response Rate = ORR).

Die Ausgangsmerkmale der Gruppen waren etwa gleich. Das mittlere Alter betrug 65 Jahre (Spanne: 18-87), 59 % waren männlich und 99,5 % waren weiß. Die meisten Patienten hatten einen ECOG-Performance-Status von 0 (64 %) oder 1 (34 %). 61 % der Patienten hatten bei Studienbeginn einen Krankheitsstatus von M1c. 74 % der Patienten hatten ein kutanes Melanom und 11 % ein Melanom der Schleimhaut; 35 % der Patienten hatten PD-L1-positives Melanom ( $\geq 5$  % Tumorzellmembranexpression). 16 % der Patienten hatten zuvor eine adjuvante Therapie erhalten; die häufigste adjuvante Behandlung war Interferon (9 %). 4 % der Patienten hatten Hirnmetastasen in der Vorgeschichte und 37 % der Patienten hatten zu Studienbeginn einen LDH-Ausgangsspiegel über dem oberen Normbereich (ULN).

Die Kaplan-Meier-Kurven des OS sind in Abbildung 1 dargestellt.

**Abbildung 1: Kaplan-Meier-Kurven des Gesamtüberlebens (CA209066)**



Anzahl Patienten unter Risiko

|            |     |     |     |    |   |   |
|------------|-----|-----|-----|----|---|---|
| Nivolumab  |     |     |     |    |   |   |
| 210        | 185 | 150 | 105 | 45 | 8 | 0 |
| Dacarbazin |     |     |     |    |   |   |
| 208        | 177 | 123 | 82  | 22 | 3 | 0 |

—△— Nivolumab (Ereignisse: 50/210), Median und 95 % CI = Confidence Interval (Konfidenzintervall): NA

---○--- Dacarbazin (Ereignisse: 96/208), Median und 95 % CI: 10,84 (9,33; 12,09)

Der beobachtete Gesamtüberlebensvorteil wurde durchgehend in verschiedenen Patienten-Untergruppen nachgewiesen, einschließlich Ausgangs-ECOG-Performance-Status, M-Stadium, Hirnmetastasen in der Vorgeschichte und Ausgangs-LDH-Werten. Der Überlebensvorteil wurde unabhängig davon beobachtet, ob die PD-L1-Expression über oder unter einer PD-L1-Tumormembranexpressionsgrenze von 5 % oder 10 % lag.

Die verfügbaren Daten zeigen, dass die Wirkung von Nivolumab mit Verzögerung einsetzt, so dass es 2-3 Monate dauern kann bis der Vorteil von Nivolumab gegenüber Chemotherapie zum Tragen kommt.

Die Wirksamkeitsergebnisse sind in Tabelle 9 dargestellt.

**Tabelle 9: Wirksamkeitsergebnisse (CA209066)**

|                                                      | <b>Nivolumab<br/>(n = 210)</b> | <b>Dacarbazin<br/>(n = 208)</b> |
|------------------------------------------------------|--------------------------------|---------------------------------|
| <b>Gesamtüberleben</b>                               |                                |                                 |
| Ereignisse                                           | 50 (23,8 %)                    | 96 (46,2 %)                     |
| Hazard-Ratio                                         |                                | 0,42                            |
| 99,79 % CI                                           |                                | (0,25; 0,73)                    |
| 95 % CI                                              |                                | (0,30; 0,60)                    |
| p-Wert                                               |                                | < 0,0001                        |
| Median (95 % CI)                                     | Nicht erreicht                 | 10,8 (9,33; 12,09)              |
| Rate (95 % CI)                                       |                                |                                 |
| Nach 6 Monaten                                       | 84,1 (78,3; 88,5)              | 71,8 (64,9; 77,6)               |
| Nach 12 Monaten                                      | 72,9 (65,5; 78,9)              | 42,1 (33,0; 50,9)               |
| <b>Progressionsfreies Überleben</b>                  |                                |                                 |
| Ereignisse                                           | 108 (51,4 %)                   | 163 (78,4 %)                    |
| Hazard-Ratio                                         |                                | 0,43                            |
| 95 % CI                                              |                                | (0,34; 0,56)                    |
| p-Wert                                               |                                | < 0,0001                        |
| Median (95 % CI)                                     | 5,1 (3,48; 10,81)              | 2,2 (2,10; 2,40)                |
| Rate (95 % CI)                                       |                                |                                 |
| Nach 6 Monaten                                       | 48,0 (40,8; 54,9)              | 18,5 (13,1; 24,6)               |
| Nach 12 Monaten                                      | 41,8 (34,0; 49,3)              | NA                              |
| <b>Objektives Ansprechen</b>                         |                                |                                 |
| (95 % CI)                                            | 84 (40,0 %)<br>(33,3; 47,0)    | 29 (13,9 %)<br>(9,5; 19,4)      |
| Odds Ratio (95 % CI)                                 |                                | 4,06 (2,52; 6,54)               |
| p-Wert                                               |                                | < 0,0001                        |
| Vollständiges Ansprechen<br>(Complete Response = CR) | 16 (7,6 %)                     | 2 (1,0 %)                       |
| Teilweises Ansprechen<br>(Partial Response = PR)     | 68 (32,4 %)                    | 27 (13,0 %)                     |
| Stabile Erkrankung<br>(Stable Disease = SD)          | 35 (16,7 %)                    | 46 (22,1 %)                     |



|                                        | <b>Nivolumab<br/>(n = 210)</b>                      | <b>Dacarbazin<br/>(n = 208)</b> |
|----------------------------------------|-----------------------------------------------------|---------------------------------|
| <b>Mediane Ansprechdauer</b>           |                                                     |                                 |
| Monate (Spanne)                        | Nicht erreicht (0 <sup>+</sup> -12,5 <sup>+</sup> ) | 6,0 (1,1-10,0 <sup>+</sup> )    |
| <b>Mediane Zeit bis zum Ansprechen</b> |                                                     |                                 |
| Monate (Spanne)                        | 2,1 (1,2-7,6)                                       | 2,1 (1,8-3,6)                   |

“+” kennzeichnet eine zensierte Beobachtung.

#### Randomisierte Phase-III-Studie vs. Chemotherapie (CA209037)

Sicherheit und Wirksamkeit von 3 mg/kg Nivolumab zur Behandlung des fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierten) Melanoms wurden in einer randomisierten, offenen Phase-III-Studie (CA209037) untersucht. In die Studie wurden erwachsene Patienten eingeschlossen, bei denen es unter oder nach Ipilimumab und, bei positiver BRAF-V600-Mutation, auch unter oder nach einer Behandlung mit einem BRAF-Kinase-Inhibitor zu einer Progression kam. Patienten mit akuter Autoimmunerkrankung, okulärem Melanom, aktiven Hirnmetastasen oder leptomeningealen Metastasen oder früheren unter Ipilimumab aufgetretenen schwerwiegenden (Grad 4 nach CTCAE v4.0) Nebenwirkungen (ausgenommen zurückgebildete Übelkeit, Fatigue, Infusionsreaktionen oder Endokrinopathien) waren von der Studie ausgeschlossen.

Insgesamt wurden 405 Patienten entweder für Nivolumab (n = 272), das in einer Dosierung von 3 mg/kg Körpergewicht alle 2 Wochen über 60 Minuten intravenös verabreicht wurde, oder für Chemotherapie (n = 133) randomisiert. Die Chemotherapie erfolgte nach Ermessen des Prüfarztes mit Dacarbazin (1000 mg/m<sup>2</sup> alle 3 Wochen) oder Carboplatin (AUC 6 alle 3 Wochen) und Paclitaxel (175 mg/m<sup>2</sup> alle 3 Wochen). Die Randomisierung wurde nach BRAF- und Tumor-PD-L1-Status und bestem Ansprechen auf zuvor erhaltenes Ipilimumab stratifiziert.

Die koprimary Wirksamkeitskriterien waren bestätigtes ORR bei den ersten 120 Patienten, die mit Nivolumab behandelt wurden, beurteilt nach RECIST, Version 1.1 durch ein unabhängiges radiologisches Bewertungskomitee (IRRC) und Vergleich des OS unter Nivolumab mit dem unter Chemotherapie. Weitere Wirksamkeitskriterien beinhalteten Zeit bis zum Ansprechen und Dauer des Ansprechens.

Das mediane Alter betrug 60 Jahre (Spanne: 23-88). 64 % der Patienten waren männlich und 98 % weiß. Der ECOG-Performance-Status war 0 bei 61 % der Patienten und 1 bei 39 % der Patienten. Die meisten (75 %) Patienten hatten bei Studienbeginn einen Krankheitsstatus von M1c. 73 % der Patienten hatten ein kutanes Melanom, 10 % ein Melanom der Schleimhaut. 27 % der Patienten hatten eine systemische Vorbehandlung, 51 % 2 Vorbehandlungen und 21 % >2 Vorbehandlungen erhalten. 22 % der Patienten hatten Tumoren, die positiv auf eine BRAF-Mutation getestet worden waren und 50 % der Patienten hatten Tumoren, die als PD-L1-positiv betrachtet wurden. 64 % der Patienten haben klinisch nicht von einer Vorbehandlung mit Ipilimumab profitiert (CR/PR oder SD). Die Ausgangsmerkmale waren in den Gruppen etwa gleich, mit Ausnahme des Anteils von Patienten mit Hirnmetastasen in der Vorgeschichte (19 % in der Nivolumab-Gruppe und 13 % in der Chemotherapiegruppe) und Patienten mit einem LDH oberhalb des Normwertes zu Studienbeginn (51 % bzw. 35 %).

Zum Zeitpunkt dieser finalen ORR-Analyse wurden die Ergebnisse von 120 mit Nivolumab und 47 mit Chemotherapie behandelten Patienten ausgewertet, die mindestens 6 Monate nachbeobachtet worden waren. Die Wirksamkeitsergebnisse sind in Tabelle 10 dargestellt.

**Tabelle 10: Bestes Gesamtansprechen, Zeit bis zum Ansprechen und Dauer des Ansprechens (CA209037)**

|                                                      | <b>Nivolumab<br/>(n = 120)</b> | <b>Chemotherapie<br/>(n = 47)</b> |
|------------------------------------------------------|--------------------------------|-----------------------------------|
| <b>Bestätigtes objektives Ansprechen<br/>(IRRC)</b>  | 38 (31,7 %)                    | 5 (10,6 %)                        |
| (95 % CI)                                            | (23,5; 40,8)                   | (3,5; 23,1)                       |
| Vollständiges Ansprechen<br>(Complete response = CR) | 4 (3,3 %)                      | 0                                 |
| Teilweises Ansprechen<br>(Partial response = PR)     | 34 (28,3 %)                    | 5 (10,6 %)                        |
| Stabile Erkrankung<br>(Stable Disease = SD)          | 28 (23,3 %)                    | 16 (34,0 %)                       |
| <b>Mediane Ansprehdauer</b>                          |                                |                                   |
| Monate (Spanne)                                      | Nicht erreicht                 | 3,6 (Nicht vorhanden)             |
| <b>Mediane Zeit bis zum Ansprechen</b>               |                                |                                   |
| Monate (Spanne)                                      | 2,1 (1,6-7,4)                  | 3,5 (2,1-6,1)                     |

Die verfügbaren Daten zeigen, dass die Wirkung von Nivolumab mit Verzögerung einsetzt, so dass es 2-3 Monate dauern kann bis der Vorteil von Nivolumab gegenüber Chemotherapie zum Tragen kommt.

#### Aktualisierte Analyse (24 Monate Nachverfolgung)

Die ORR unter allen randomisierten Patienten betrug in der Nivolumab-Gruppe 27,2 % (95 % CI: 22,0; 32,9) und 9,8 % (95 % CI: 5,3; 16,1) in der Chemotherapie-Gruppe. Die mediane Dauer des Ansprechens war 31,9 Monate (Spanne: 1,4<sup>+</sup>-31,9) in der Nivolumab- und 12,8 Monate (Spanne: 1,3<sup>+</sup>-13,6<sup>+</sup>) in der Chemotherapie-Gruppe. Die PFS Hazard Ratio für Nivolumab vs. Chemotherapie war 1,03 (95 % CI: 0,78; 1,36). ORR und PFS wurden vom IRRC nach RECIST Version 1.1 beurteilt.

Bei der finalen OS-Analyse gab es zwischen Nivolumab und Chemotherapie keinen statistisch signifikanten Unterschied. Die primäre Analyse war nicht für die Auswirkungen nachfolgender Therapien adjustiert, wobei 54 (40,6 %) Patienten im Chemotherapiearm nachfolgend eine Anti-PD1-Behandlung erhielten. OS kann durch Studienabbruch, Ungleichgewicht der Folgetherapien und Unterschiede bei den Charakteristika zu Beginn der Studie verzerrt sein. Im Nivolumab-Arm hatten mehr Patienten negativ prognostische Faktoren (erhöhtes LDH und Hirnmetastasen) als im Chemotherapie-Arm.

Wirksamkeit in Abhängigkeit von BRAF-Status: Objektives Ansprechen auf Nivolumab (gemäß der Definition des koprimären Endpunkts) wurde bei Patienten mit oder ohne positiver BRAF-Mutation des Melanoms beobachtet. Die ORR in der Untergruppe mit BRAF-Mutation betrug 17 % (95 % CI: 8,4; 29,0) für Nivolumab und 11 % (95 % CI: 2,4; 29,2) für Chemotherapie. In der Untergruppe mit BRAF-Wildtyp war die ORR 30 % (95 % CI: 24,0; 36,7) für Nivolumab und 9 % (95 % CI: 4,6; 16,7) für Chemotherapie.

Die PFS Hazard Ratios für Nivolumab vs. Chemotherapie waren 1,58 (95 % CI: 0,87; 2,87) für Patienten mit BRAF-Mutation und 0,82 (95 % CI: 0,60; 1,12) für Patienten mit BRAF-Wildtyp. Die OS Hazard Ratios für Nivolumab vs. Chemotherapie betrugen 1,32 (95 % CI: 0,75; 2,32) für Patienten mit BRAF Mutation und 0,83 (95 % CI: 0,62; 1,11) für Patienten mit BRAF-Wildtyp.

Wirksamkeit in Abhängigkeit von Tumor-PD-L1-Expression: Objektives Ansprechen auf Nivolumab wurde unabhängig von der Tumor-PD-L1-Expression beobachtet. Die Rolle dieses Biomarkers (Tumor-PD-L1-Expression) ist jedoch nicht abschließend geklärt.

Bei Patienten mit einer Tumor-PD-L1-Expression  $\geq 1\%$  betrug die ORR 33,5 % für Nivolumab (n = 179; 95 % CI: 26,7; 40,9) und 13,5 % für Chemotherapie (n = 74; 95 % CI: 6,7; 23,5). Bei Patienten mit einer Tumor-PD-L1-Expression  $< 1\%$  war die vom IRRC bestimmte ORR jeweils 13,0 % (n = 69; 95 % CI: 6,1; 23,3) und 12,0 % (n = 25; 95 % CI: 2,5; 31,2).

Die PFS Hazard Ratios für Nivolumab vs. Chemotherapie waren 0,76 (95 % CI: 0,54; 1,07) bei Patienten mit einer Tumor-PD-L1 Expression  $\geq 1\%$  und 1,92 (95 % CI: 1,05; 3,5) bei Patienten mit einer Tumor-PD-L1-Expression  $< 1\%$ .

Die OS Hazard Ratios für Nivolumab vs. Chemotherapie waren 0,69 (95 % CI: 0,49; 0,96) bei Patienten mit einer Tumor-PD-L1 Expression  $\geq 1\%$  und 1,52 (95 % CI: 0,89; 2,57) bei Patienten mit Tumor-PD-L1-Expression  $< 1\%$ .

Diese Untergruppen-Analysen sollten aufgrund der kleinen Gruppengröße und des Fehlens eines signifikanten Unterschiedes im OS in der randomisierten Gesamtpopulation mit Vorsicht interpretiert werden.

#### Offene Dosiseskalationsstudie der Phase I (MDX1106-03)

Sicherheit und Verträglichkeit von Nivolumab wurden in einer offenen Dosiseskalationsstudie der Phase I bei verschiedenen Tumorarten (einschließlich malignes Melanom) untersucht. Von den 306 vorbehandelten Patienten, die in die Studie eingeschlossen wurden, hatten 107 ein Melanom und erhielten maximal 2 Jahre lang Nivolumab in einer Dosierung von 0,1 mg/kg, 0,3 mg/kg, 1 mg/kg, 3 mg/kg oder 10 mg/kg. In dieser Patientengruppe wurde bei 33 Patienten (31 %) über ein objektives Ansprechen mit einer medianen Ansprechdauer von 22,9 Monaten berichtet (95 % CI: 17,0; NR). Das mediane PFS betrug 3,7 Monate (95 % CI: 1,9; 9,3). Das mediane OS war 17,3 Monate (95 % CI: 12,5; 37,8) und die berechneten OS-Raten waren 42 % (95 % CI: 32; 51) nach 3 Jahren, 35 % (95 % CI: 26; 44) nach 4 Jahren und 34 % (95 % CI: 25; 43) nach 5 Jahren (Minimum 45 Monate Nachverfolgung).

#### Einarmige Phase-II-Studie (CA209172)

Die Studie CA209172 war eine einarmige, offene Studie mit Nivolumab-Monotherapie bei Patienten mit Stadium-III- (nicht-resezierbarem) oder Stadium-IV- metastasiertem Melanom nach einer vorherigen Therapie mit einem monoklonalen Anti-CTLA-4-Antikörper. Der primäre Endpunkt war Sicherheit und der sekundäre Endpunkt war Wirksamkeit. Von den 1008 behandelten Patienten hatten 103 (10 %) ein okuläres/uveales Melanom, 66 (7 %) einen ECOG-Performance-Status von 2, 165 (16 %) asymptomatische behandelte oder unbehandelte ZNS-Metastasen, 13 (1,3 %) behandelte leptomeningeale Metastasen, 25 (2 %) eine Autoimmunerkrankung und 84 (8 %) Grad 3-4 immunvermittelte Nebenwirkungen unter vorheriger Anti-CTLA-4-Therapie. Es wurden keine neuen Sicherheitssignale identifiziert und das Gesamtsicherheitsprofil von Nivolumab war über die Subgruppen hinweg vergleichbar. Die Wirksamkeitsergebnisse, basierend auf den vom Prüfarzt bewerteten Ansprechraten, in Woche 12 sind in Tabelle 11 dargestellt.

**Tabelle 11: Ansprechraten in Woche 12 – Alle Patienten und Subgruppen mit auswertbarem Ansprechen (CA209172)**

|                  | <b>Gesamtan-<br/>zahl</b> | <b>Okuläres/<br/>uveales<br/>Melanom</b> | <b>ECOG PS 2</b> | <b>ZNS-Meta-<br/>stasen</b> | <b>Autoimmun-<br/>erkrankun-<br/>gen</b> | <b>Grad 3-4<br/>irAEs unter<br/>Anti-CTLA-<br/>4</b> |
|------------------|---------------------------|------------------------------------------|------------------|-----------------------------|------------------------------------------|------------------------------------------------------|
| N                | 161/588                   | 4/61                                     | 4/20             | 20/73                       | 3/16                                     | 13/46                                                |
| (%) <sup>a</sup> | (27,4)                    | (6,6)                                    | (20,0)           | (27,4)                      | (18,8)                                   | (28,3)                                               |

<sup>a</sup> Das Ansprechen wurde nach RECIST 1.1 für 588/1008 (58,3 %) Patienten ausgewertet, die bis Woche 12 behandelt wurden und einen Follow-up Scan in Woche 12 erhielten.

Randomisierte Phase-III-Studie mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab oder Nivolumab als Monotherapie im Vergleich gegen Ipilimumab als Monotherapie (CA209067)

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Nivolumab 1 mg/kg in Kombination mit Ipilimumab 3 mg/kg oder Nivolumab 3 mg/kg vs. Ipilimumab-Monotherapie 3 mg/kg zur Behandlung des fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierten) Melanoms wurden in einer randomisierten, doppelblinden Phase-III-Studie (CA209067) untersucht. Die Unterschiede zwischen den beiden Nivolumab-enthaltenden Gruppen wurden deskriptiv untersucht. In die Studie wurden erwachsene Patienten mit bestätigtem nicht resezierbarem Melanom im Stadium III oder IV eingeschlossen. Die Patienten mussten einen ECOG-Performance-Status 0 oder 1 haben und durften keine systemischen Vortherapien zur Behandlung des Melanoms im Stadium III oder IV erhalten haben. Adjuvante oder neoadjuvante Vortherapie war erlaubt, wenn diese mindestens 6 Wochen vor Einschluss in die Studie abgeschlossen worden war. Patienten mit akuter Autoimmunerkrankung, okulärem Melanom, aktiven Hirnmetastasen oder leptomeningealen Metastasen waren von der Studie ausgeschlossen.

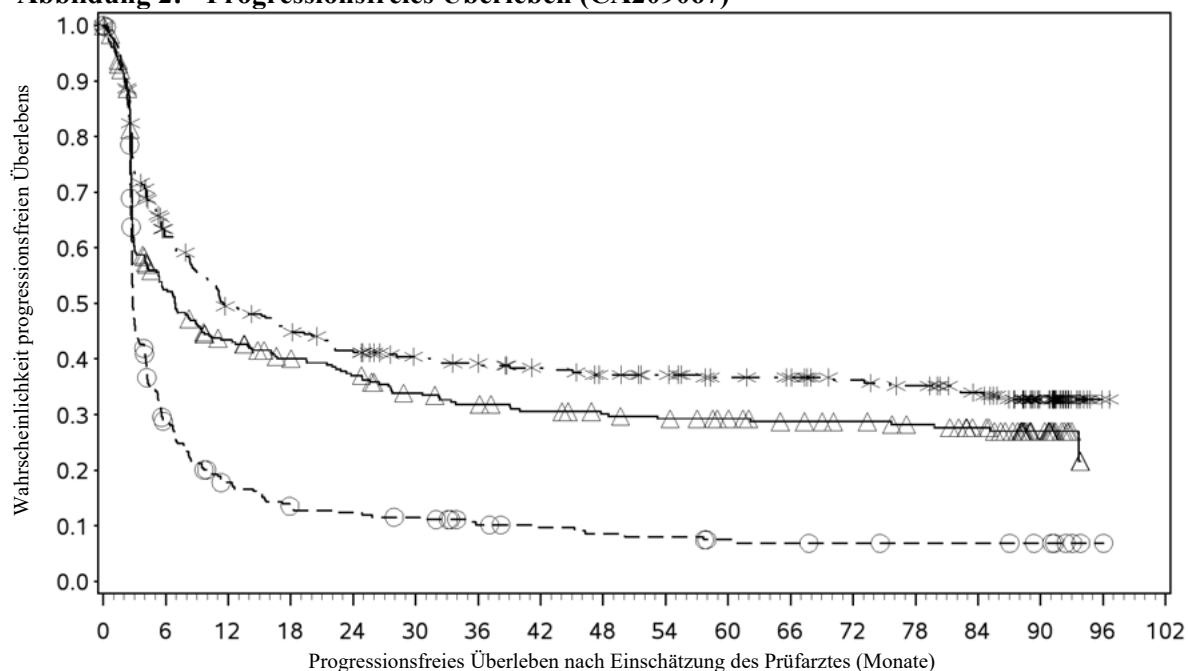
Insgesamt wurden 945 Patienten entweder für Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab (n = 314), Nivolumab als Monotherapie (n = 316) oder Ipilimumab als Monotherapie (n = 315) randomisiert. Patienten im Kombinationsarm erhielten Nivolumab in einer Dosierung von 1 mg/kg Körpergewicht über 60 Minuten und Ipilimumab in einer Dosierung von 3 mg/kg Körpergewicht über 90 Minuten jeweils als intravenös verabreichte Infusion alle 3 Wochen für die ersten vier Gaben, gefolgt von Nivolumab in einer Dosierung von 3 mg/kg Körpergewicht als Monotherapie alle 2 Wochen. Patienten im Nivolumab-Monotherapie-Arm erhielten Nivolumab in einer Dosierung von 3 mg/kg Körpergewicht alle 2 Wochen. Patienten im Vergleichsarm erhielten Ipilimumab in einer Dosierung von 3 mg/kg Körpergewicht und Placebo für Nivolumab als intravenöse Infusion alle 3 Wochen für 4 Gaben und anschließend Placebo alle 2 Wochen. Die Randomisierung wurde mittels PD-L1-Expressionsstatus stratifiziert ( $\geq 5\%$  gegenüber  $\leq 5\%$  Expression auf der Tumorzellmembran), BRAF-Status und M-Stadium gemäß der Einstufung des American Joint Committee on Cancer (AJCC). Die Behandlung wurde fortgeführt, solange ein klinischer Nutzen bestand oder bis die Behandlung nicht mehr vertragen wurde. Tumorbeurteilungen wurden zum ersten Mal 12 Wochen nach Randomisierung und dann im ersten Jahr alle 6 Wochen und anschließend alle 12 Wochen durchgeführt. Die primären Wirksamkeitskriterien waren das progressionsfreie Überleben (Progression-Free Survival = PFS) sowie Gesamtüberleben (Overall Survival = OS). Sekundäre Wirksamkeitskriterien waren die objektive Ansprechrates (Objective Response Rate = ORR) und die Dauer des Ansprechens.

Die Ausgangsmerkmale der Gruppen waren etwa gleich verteilt. Das mittlere Alter betrug 61 Jahre (Spanne: 18-90), 65 % waren Männer und 97 % waren weiß. Der ECOG-Performance-Status war 0 bei 73 % der Patienten und 1 bei 27 % der Patienten. 93 % der Patienten hatten einen Krankheitsstatus von IV gemäß AJCC, 58 % hatten einen Krankheitsstatus von M1c bei Studienbeginn. 22 % der Patienten hatten eine adjuvante Vortherapie erhalten, 32 % der Patienten hatten ein BRAF-Mutations-positives Melanom und 26,5 % der Patienten hatten eine PD-L1-Expression in der Tumorzellmembran von  $\geq 5\%$ . 4 % der Patienten hatten Hirnmetastasen in der Vorgeschichte und 36 % der Patienten hatten zu Studienbeginn einen LDH-Ausgangsspiegel über dem oberen Normbereich (ULN). Bei den Patienten mit quantifizierbarer Tumor-PD-L1-Expression war die Verteilung der Patienten zwischen den 3 Behandlungsgruppen ausgeglichen. Die Tumor-PD-L1-Expression wurde mittels PD-L1-IHC-28-8-PharmDx-Assay ermittelt.

In der primären Analyse (minimale Nachbeobachtungszeit 9 Monate) betrug das mediane PFS 6,9 Monate in der Nivolumab-Gruppe verglichen mit 2,9 Monaten in der Ipilimumab-Gruppe (HR = 0,57; 99,5 % CI: 0,43; 0,76;  $p < 0,0001$ ). Das mediane PFS betrug 11,5 Monate in der Ipilimumab-in-Kombination-mit-Nivolumab-Gruppe verglichen mit 2,9 Monaten in der Ipilimumab-Gruppe (HR = 0,42; 99,5 % CI: 0,31; 0,57;  $p < 0,0001$ ).

Die PFS-Ergebnisse aus einer deskriptiven Analyse (mit einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 90 Monaten) sind in Abbildung 2 dargestellt (gesamte randomisierte Population), Abbildung 3 zeigt einen Tumor-PD-L1-5-%-Cut-off und Abbildung 4 einen Tumor-PD-L1-1-%-Cut-off.

**Abbildung 2: Progressionsfreies Überleben (CA209067)**



Anzahl Patienten unter Risiko

Nivolumab + Ipilimumab

314 175 138 126 112 103 99 93 87 84 78 76 70 66 57 33 1 -

Nivolumab

316 151 120 106 97 84 78 73 69 66 62 57 54 50 44 21 0 -

Ipilimumab

315 78 46 34 31 28 21 18 16 15 12 11 10 9 9 7 1 -

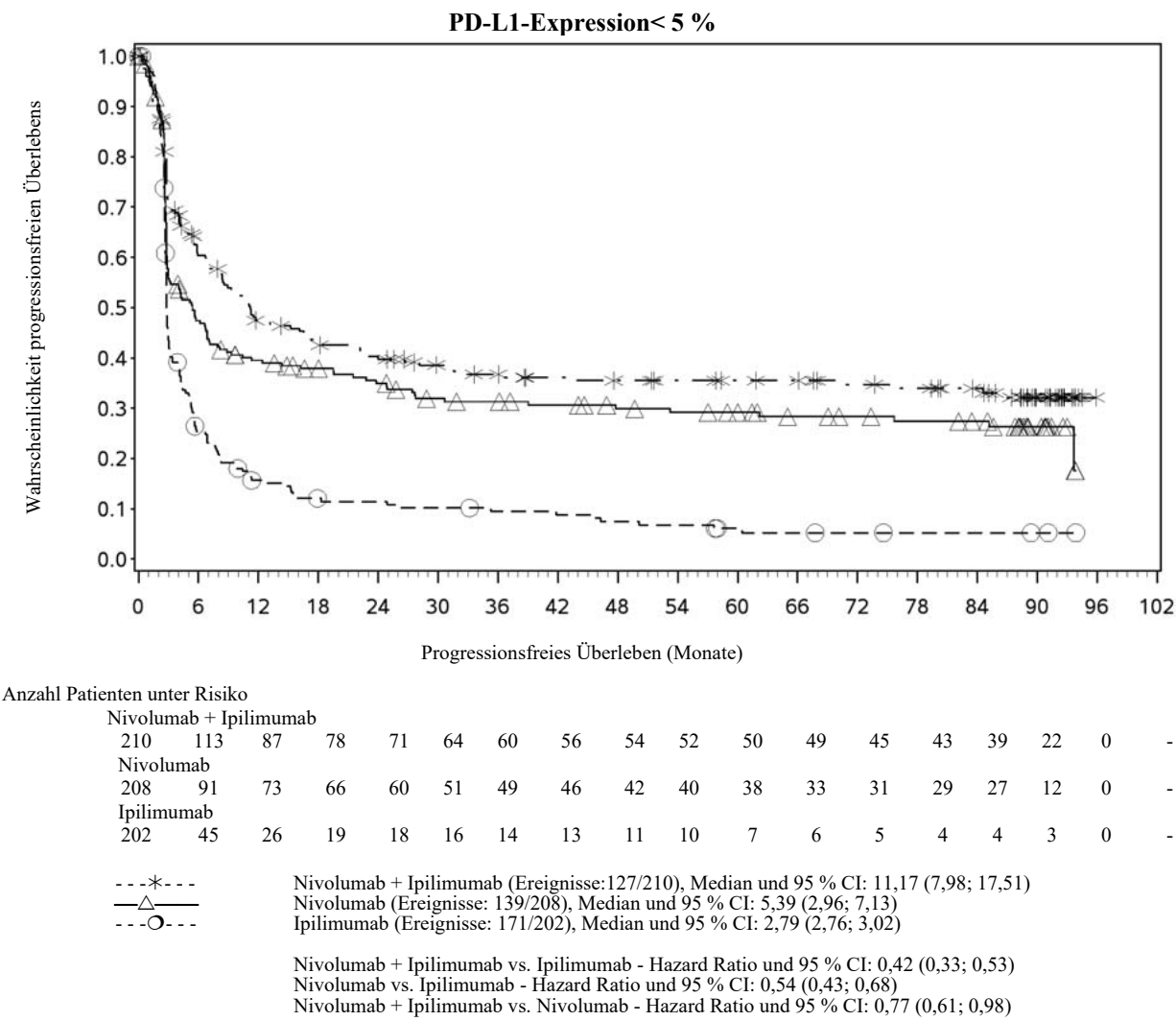
- - - \* - - - Nivolumab + Ipilimumab (Ereignisse: 189/314), Median und 95 % CI: 11,50 (8,90; 20,04)  
PFS-Rate nach 12 Monaten und 95 % CI: 49 % (44; 55), PFS-Rate nach 60 Monaten und 95 % CI: 36 % (32; 42), PFS-Rate nach 90 Monaten und 95 % CI: 33 % (27; 39)
- △ — Nivolumab (Ereignisse: 208/316), Median und 95 % CI: 6,93 (5,13; 10,18)  
PFS-Rate nach 12 Monaten und 95 % CI: 42 % (36; 47), PFS-Rate nach 60 Monaten und 95 % CI: 29 % (24; 35), PFS-Rate nach 90 Monaten und 95 % CI: 27 % (22; 33)
- - - ○ - - - Ipilimumab (Ereignisse: 261/315), Median und 95 % CI: 2,86 (2,79; 3,09)  
PFS-Rate nach 12 Monaten und 95 % CI: 18 % (14; 23), PFS-Rate nach 60 Monaten und 95 % CI: 8 % (5; 12), PFS-Rate nach 90 Monaten und 95 % CI: 7 % (4; 11)

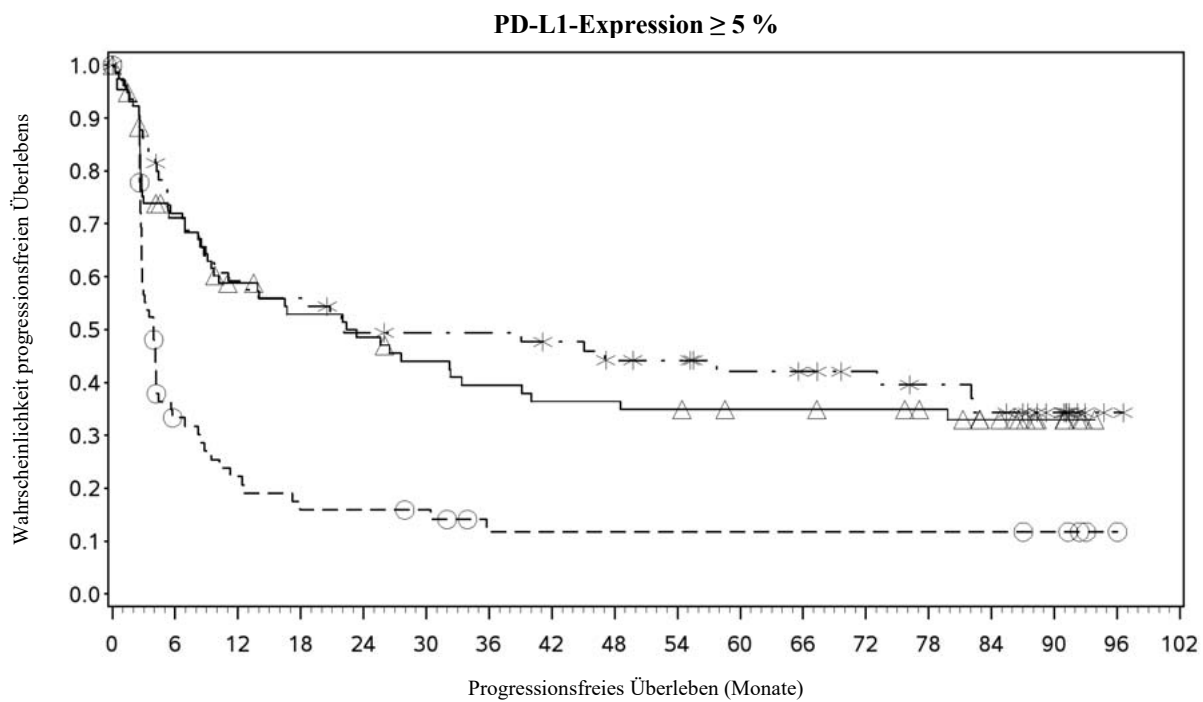
Nivolumab + Ipilimumab vs. Ipilimumab - Hazard Ratio und 95 % CI: 0,42 (0,35; 0,51);

Nivolumab vs. Ipilimumab - Hazard Ratio und 95 % CI: 0,53 (0,44; 0,64);

Nivolumab + Ipilimumab vs. Nivolumab - Hazard Ratio und 95 % CI: 0,79 (0,65; 0,97)

Abbildung 3: Progressionsfreies Überleben bei PD-L1-Expression: 5%-Cut-off (CA209067)





Anzahl Patienten unter Risiko

Nivolumab + Ipilimumab

|    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |   |   |   |
|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|---|---|---|
| 68 | 45 | 37 | 35 | 30 | 29 | 29 | 27 | 24 | 23 | 20 | 19 | 17 | 15 | 13 | 8 | 1 | - |
|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|---|---|---|

Nivolumab

|    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |   |   |   |
|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|---|---|---|
| 80 | 52 | 41 | 36 | 33 | 29 | 26 | 24 | 24 | 23 | 21 | 21 | 20 | 18 | 14 | 7 | 0 | - |
|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|---|---|---|

Ipilimumab

|    |    |    |    |    |   |   |   |   |   |   |   |   |   |   |   |   |   |
|----|----|----|----|----|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|
| 75 | 21 | 14 | 10 | 10 | 9 | 5 | 5 | 5 | 5 | 5 | 5 | 5 | 5 | 5 | 4 | 1 | - |
|----|----|----|----|----|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|

---\*---

Nivolumab + Ipilimumab (Ereignisse: 36/68), Median und 95 % CI: 22,11 (9,72; 82,07)

---△---

Nivolumab (Ereignisse: 48/80), Median und 95 % CI: 22,34 (9,46; 39,13)

---○---

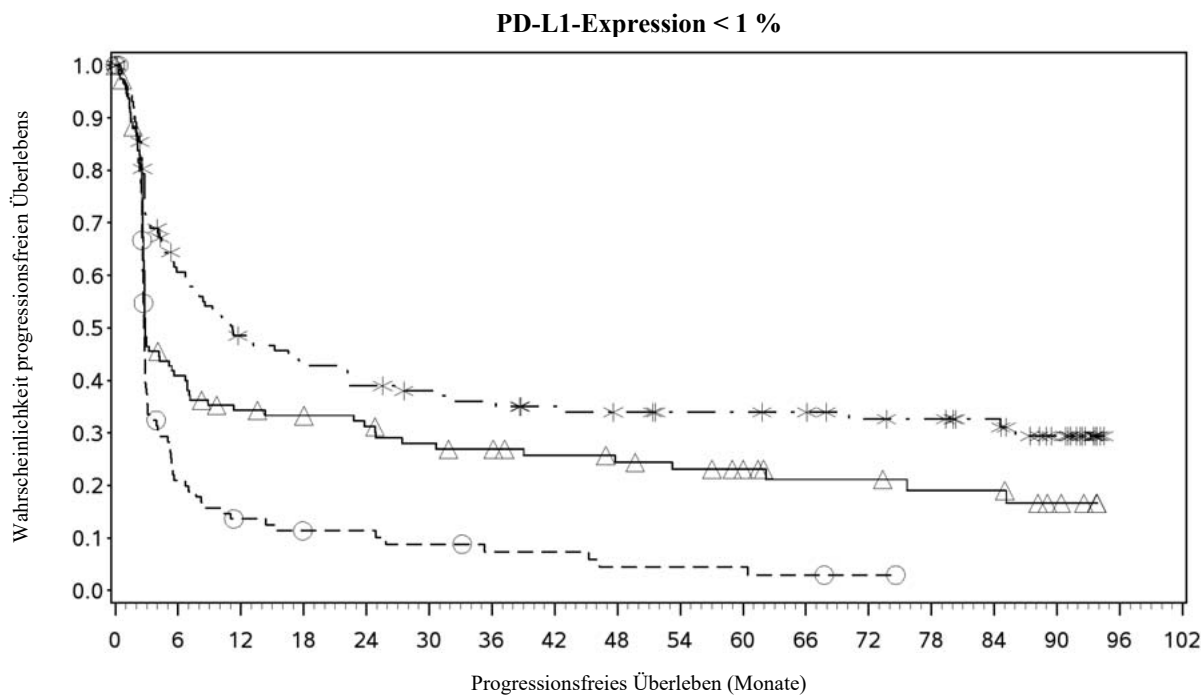
Ipilimumab (Ereignisse: 60/75), Median und 95 % CI: 3,94 (2,79; 4,21)

Nivolumab + Ipilimumab vs. Ipilimumab - Hazard Ratio und 95 % CI: 0,38 (0,25; 0,58)

Nivolumab vs. Ipilimumab - Hazard Ratio und 95 % CI: 0,43 (0,29; 0,64)

Nivolumab + Ipilimumab vs. Nivolumab - Hazard Ratio und 95 % CI: 0,89 (0,58; 1,35)

Abbildung 4: Progressionsfreies Überleben bei PD-L1-Expression: 1%-Cut-off (CA209067)



Anzahl Patienten unter Risiko

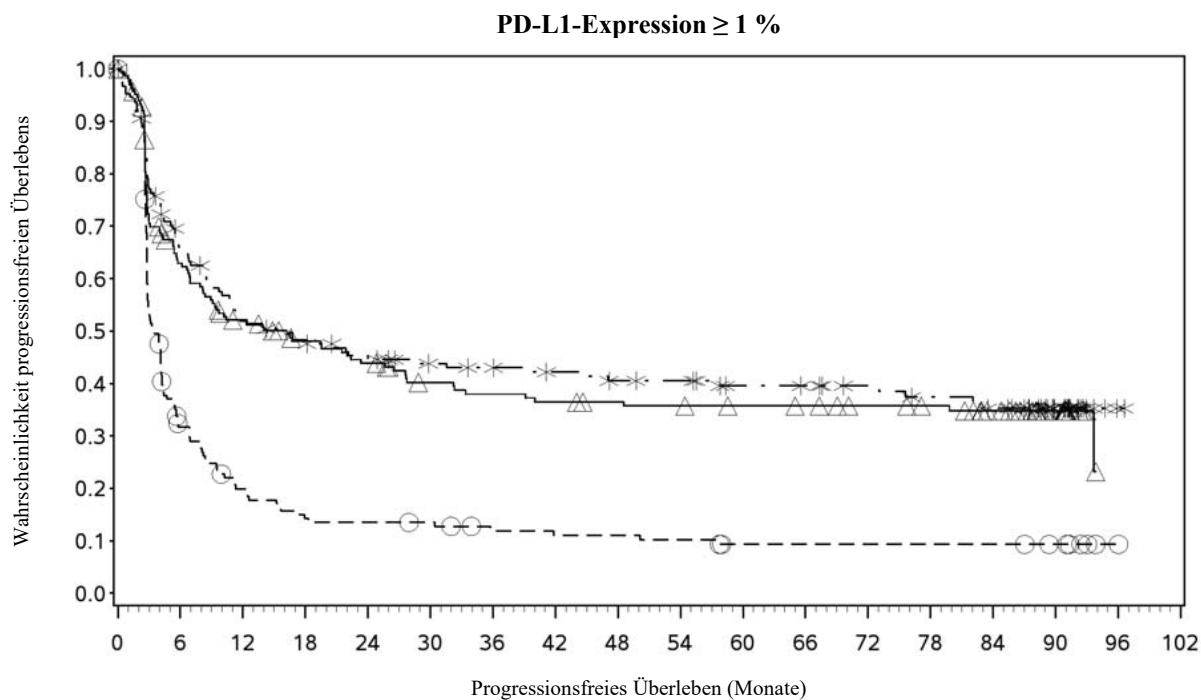
|                        |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |   |   |
|------------------------|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|---|---|
| Nivolumab + Ipilimumab |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |   |   |
| 123                    | 65 | 51 | 46 | 41 | 38 | 36 | 33 | 31 | 29 | 29 | 28 | 25 | 24 | 21 | 13 | 0 | - |
| Nivolumab              |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |   |   |
| 117                    | 44 | 35 | 33 | 30 | 26 | 24 | 21 | 19 | 17 | 15 | 11 | 11 | 9  | 9  | 5  | 0 | - |
| Ipilimumab             |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |   |   |
| 113                    | 20 | 12 | 9  | 9  | 7  | 5  | 5  | 3  | 3  | 3  | 2  | 1  | 0  | 0  | 0  | 0 | - |

---\*---  
—△—  
---○---

Nivolumab + Ipilimumab (Ereignisse: 76/123), Median und 95 % CI: 11,17 (6,93; 22,18)  
Nivolumab (Ereignisse: 85/117), Median und 95 % CI: 2,83 (2,76; 5,62)  
Ipilimumab (Ereignisse: 94/113), Median und 95 % CI: 2,73 (2,66; 2,83)

Nivolumab + Ipilimumab vs. Ipilimumab - Hazard Ratio und 95 % CI: 0,39 (0,28; 0,53)  
Nivolumab vs. Ipilimumab - Hazard Ratio und 95 % CI: 0,59 (0,44; 0,79)  
Nivolumab + Ipilimumab vs. Nivolumab - Hazard Ratio und 95 % CI: 0,66 (0,48; 0,90)





Anzahl Patienten unter Risiko

|                        |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |   |   |
|------------------------|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|---|---|
| Nivolumab + Ipilimumab |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |   |   |
| 155                    | 93 | 73 | 67 | 60 | 55 | 53 | 50 | 47 | 46 | 41 | 40 | 37 | 34 | 31 | 17 | 1 | - |
| Nivolumab              |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |   |   |
| 171                    | 99 | 79 | 69 | 63 | 54 | 51 | 49 | 47 | 46 | 44 | 43 | 40 | 38 | 32 | 14 | 0 | - |
| Ipilimumab             |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |   |   |
| 164                    | 46 | 28 | 20 | 19 | 18 | 14 | 13 | 13 | 12 | 9  | 9  | 9  | 9  | 9  | 7  | 1 | - |

---\*--- Nivolumab + Ipilimumab (Ereignisse: 90/155), Median und 95 % CI: 16,13 (8,90; 45,08)  
 ---△--- Nivolumab (Ereignisse: 102/171), Median und 95 % CI: 16,20 (8,11; 27,60)  
 ---○--- Ipilimumab (Ereignisse: 137/164), Median und 95 % CI: 3,48 (2,83; 4,17)

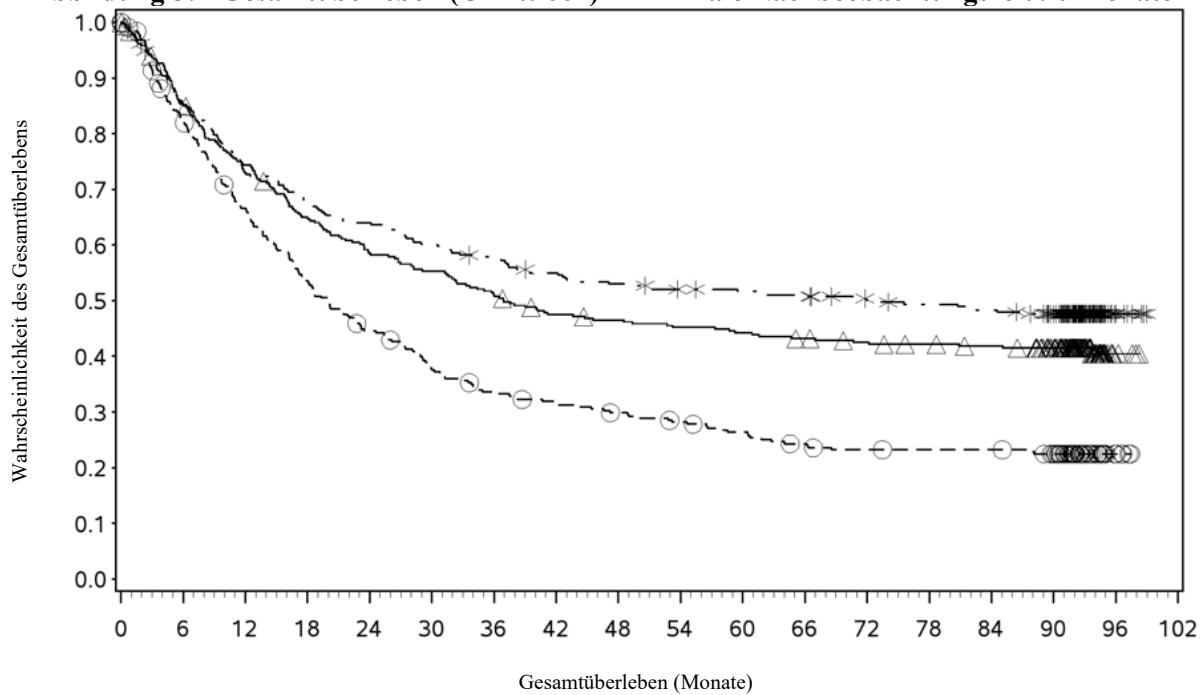
Nivolumab + Ipilimumab vs. Ipilimumab - Hazard Ratio und 95 % CI: 0,42 (0,32; 0,55)  
 Nivolumab vs. Ipilimumab - Hazard Ratio und 95 % CI: 0,45 (0,35; 0,59)  
 Nivolumab + Ipilimumab vs. Nivolumab - Hazard Ratio und 95 % CI: 0,92 (0,69; 1,22)

Die finale (primäre) OS-Analyse wurde durchgeführt, nachdem alle Patienten eine minimale Nachbeobachtungszeit von 28 Monaten erreicht hatten. Nach 28 Monaten wurde das mediane OS in der Nivolumab-Gruppe nicht erreicht verglichen mit 19,98 Monaten in der Ipilimumab-Gruppe (HR = 0,63; 98 % CI: 0,48; 0,81; p-Wert: < 0,0001). Das mediane OS wurde in der Patientengruppe, die mit der Kombination aus Nivolumab und Ipilimumab behandelt wurde, nicht erreicht. Im Vergleich zur Ipilimumab-Gruppe beträgt die HR = 0,55 (98 % CI: 0,42; 0,72; p-Wert < 0,0001).

Die OS-Ergebnisse einer zusätzlichen deskriptiven Analyse nach einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 90 Monaten waren konsistent mit den Ergebnissen der ursprünglichen primären Analyse. Die OS-Ergebnisse dieser Nachbeobachtungsanalyse sind in Abbildung 5 (alle randomisierten Populationen), Abbildung 6 und 7 (Tumor-PD-L1-5%-und-1%-Cut-off) dargestellt.

Die OS-Analyse war nicht darauf ausgerichtet, die nachfolgend erhaltenen Therapien zu erfassen. Anschließend systemische Therapien erhielten 36,0 % der Patienten, die die Kombination erhalten hatten, 49,1 % der Nivolumab-Monotherapie-Patienten und 66,3 % der Ipilimumab-Patienten. Anschließend Immuntherapien (einschließlich Anti-PD1-Therapie, Anti-CTLA-4-Antikörper oder andere Immuntherapien) erhielten 19,1 % der Patienten, die die Kombination erhalten hatten, 34,2 % der Nivolumab-Monotherapie-Patienten und 48,3 % der Ipilimumab-Patienten.

**Abbildung 5: Gesamtüberleben (CA209067) - Minimale Nachbeobachtungszeit 90 Monate**



Anzahl Patienten unter Risiko

|                        |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |   |
|------------------------|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|---|
| Nivolumab + Ipilimumab |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |   |
| 314                    | 265 | 227 | 210 | 199 | 187 | 179 | 169 | 163 | 158 | 156 | 153 | 147 | 144 | 141 | 129 | 7 |
| Nivolumab              |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |   |
| 316                    | 266 | 231 | 201 | 181 | 171 | 158 | 145 | 141 | 137 | 134 | 130 | 126 | 123 | 120 | 107 | 4 |
| Ipilimumab             |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |   |
| 315                    | 253 | 203 | 163 | 135 | 113 | 100 | 94  | 87  | 81  | 75  | 68  | 64  | 63  | 63  | 57  | 5 |

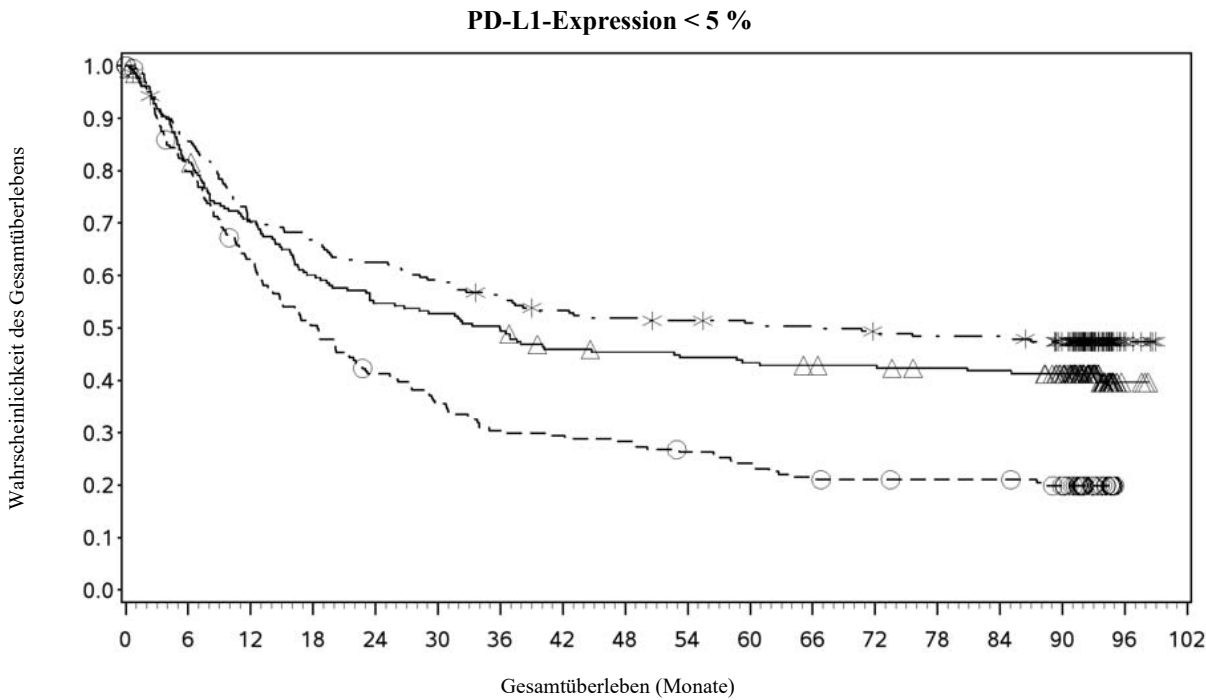
- \*--- Nivolumab + Ipilimumab (Ereignisse: 162/314), Median und 95 % CI: 72,08 (38,18; N.A.)  
OS-Rate und 95 % CI nach 12 Monaten: 73 % (68; 78), 24 Monaten: 64 % (59; 69); 36 Monaten: 58 % (52; 63), 60 Monaten: 52 % (46; 57) und 90 Monaten: 48 % (42; 53)
- △— Nivolumab (Ereignisse: 182/316), Median und 95 % CI: 36,93 Monate (28,25; 58,71)  
OS-Rate und 95 % CI nach 12 Monaten: 74 % (69; 79), 24 Monaten: 59 % (53; 64), 36 Monaten: 52 % (46; 57), 60 Monaten: 44 % (39; 50) und 90 Monaten: 42 % (36; 47)
- Ipilimumab (Ereignisse: 235/315), Median und 95 % CI: 19,94 Monate (16,85; 24,61)  
OS-Rate und 95 % CI nach 12 Monaten: 67 % (61; 72), 24 Monaten: 45 % (39; 50); 36 Monaten: 34 % (29; 39), 60 Monaten: 26 % (22; 31) und 90 Monaten: 22 % (18; 27)

Nivolumab + Ipilimumab vs. Ipilimumab - HR (95 % CI): 0,53 (0,44; 0,65)

Nivolumab vs. Ipilimumab - HR (95 % CI): 0,63 (0,52; 0,77)

Nivolumab + Ipilimumab vs. Nivolumab - HR (95 % CI): 0,84 (0,68; 1,04)

**Abbildung 6: Gesamtüberleben nach PD-L1-Expression: 5%-Cut-off (CA209067) - Minimale Nachbeobachtungszeit 90 Monate**



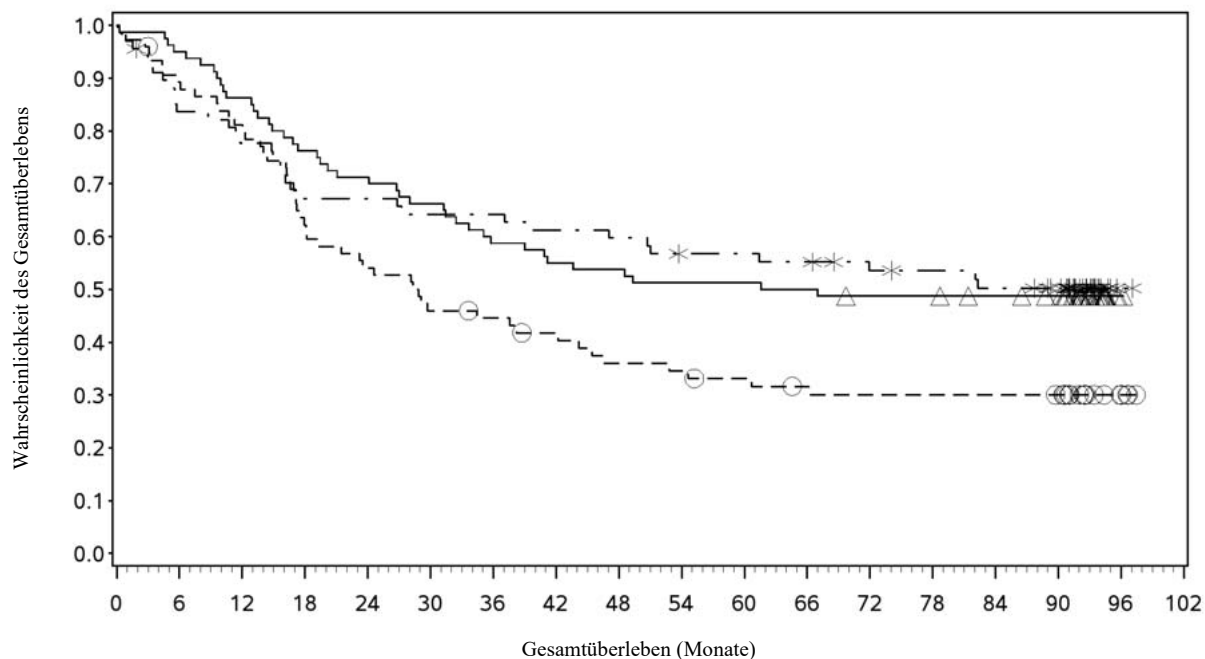
Anzahl Patienten unter Risiko

|                        |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |    |    |    |    |   |   |
|------------------------|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|----|----|----|----|---|---|
| Nivolumab + Ipilimumab |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |    |    |    |    |   |   |
| 210                    | 178 | 146 | 139 | 130 | 123 | 116 | 109 | 106 | 104 | 102 | 100 | 98 | 96 | 96 | 88 | 6 | - |
| Nivolumab              |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |    |    |    |    |   |   |
| 208                    | 169 | 144 | 123 | 112 | 108 | 102 | 92  | 90  | 88  | 86  | 84  | 83 | 80 | 79 | 70 | 3 | - |
| Ipilimumab             |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |    |    |    |    |   |   |
| 202                    | 158 | 124 | 99  | 80  | 69  | 59  | 57  | 55  | 50  | 46  | 41  | 39 | 38 | 38 | 33 | 0 | - |

---\*--- Nivolumab + Ipilimumab (Ereignisse: 109/210), Median und 95 % CI: 65,94 (32,72; N.A.)  
 —△— Nivolumab (Ereignisse: 121/208), Median und 95 % CI: 35,94 Monate (23,06; 60,91)  
 ---○--- Ipilimumab (Ereignisse: 157/202), Median und 95 % CI: 18,40 Monate (13,70; 22,51)

Nivolumab + Ipilimumab vs. Ipilimumab - HR (95 % CI): 0,51 (0,40; 0,66)  
 Nivolumab vs. Ipilimumab - HR (95 % CI): 0,62 (0,49; 0,79)  
 Nivolumab + Ipilimumab vs. Nivolumab - HR (95 % CI): 0,83 (0,64; 1,07)

# PD-L1-Expression $\geq 5\%$



Anzahl Patienten unter Risiko

|                        |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |   |
|------------------------|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|---|
| Nivolumab + Ipilimumab |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |   |
| 68                     | 56 | 52 | 45 | 45 | 43 | 43 | 41 | 40 | 37 | 37 | 36 | 33 | 32 | 30 | 27 | 1 |
| Nivolumab              |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |   |
| 80                     | 76 | 69 | 61 | 57 | 53 | 47 | 44 | 43 | 41 | 41 | 40 | 38 | 38 | 36 | 33 | 1 |
| Ipilimumab             |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |   |
| 75                     | 66 | 60 | 46 | 40 | 34 | 32 | 29 | 25 | 24 | 22 | 20 | 19 | 19 | 19 | 18 | 4 |

---\*--- Nivolumab + Ipilimumab (Ereignisse: 33/68), Median und 95 % CI: N.A. (39,06; N.A.)

---△--- Nivolumab (Ereignisse: 41/80), Median und 95 % CI: 64,28 Monate (33,64; N.A.)

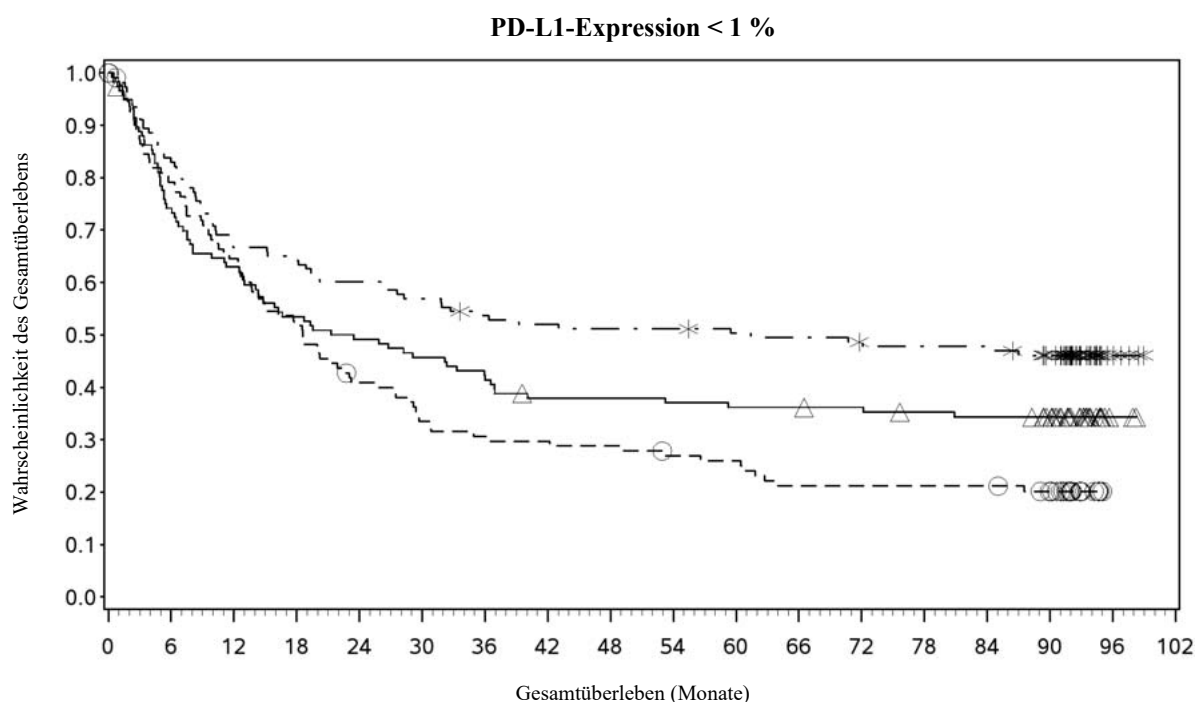
---○--- Ipilimumab (Ereignisse: 51/75), Median und 95 % CI: 28,88 Monate (18,10; 44,16)

Nivolumab + Ipilimumab vs. Ipilimumab - HR (95 % CI): 0,61 (0,39; 0,94)

Nivolumab vs. Ipilimumab - HR (95 % CI): 0,61 (0,41; 0,93)

Nivolumab + Ipilimumab vs. Nivolumab - HR (95 % CI): 0,99 (0,63; 1,57)

**Abbildung 7: Gesamtüberleben nach PD-L1-Expression: 1%-Cut-off (CA209067) - Minimale Nachbeobachtungszeit 90 Monate**



Anzahl Patienten unter Risiko

|                        |     |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |   |   |
|------------------------|-----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|---|---|
| Nivolumab + Ipilimumab |     |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |   |   |
| 123                    | 102 | 82 | 79 | 74 | 70 | 65 | 63 | 62 | 62 | 62 | 60 | 59 | 57 | 56 | 50 | 5 | - |
| Nivolumab              |     |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |   |   |
| 117                    | 86  | 73 | 62 | 57 | 53 | 49 | 43 | 43 | 42 | 41 | 41 | 40 | 38 | 37 | 33 | 2 | - |
| Ipilimumab             |     |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |   |   |
| 113                    | 87  | 71 | 57 | 44 | 36 | 33 | 32 | 31 | 28 | 27 | 22 | 22 | 22 | 22 | 18 | 0 | - |

---\*---

Nivolumab + Ipilimumab (Ereignisse: 66/123), Median und 95 % CI: 61,44 (26,45; N.A.)

—△—

Nivolumab (Ereignisse: 76/117), Median und 95 % CI: 23,46 Monate (13,01; 36,53)

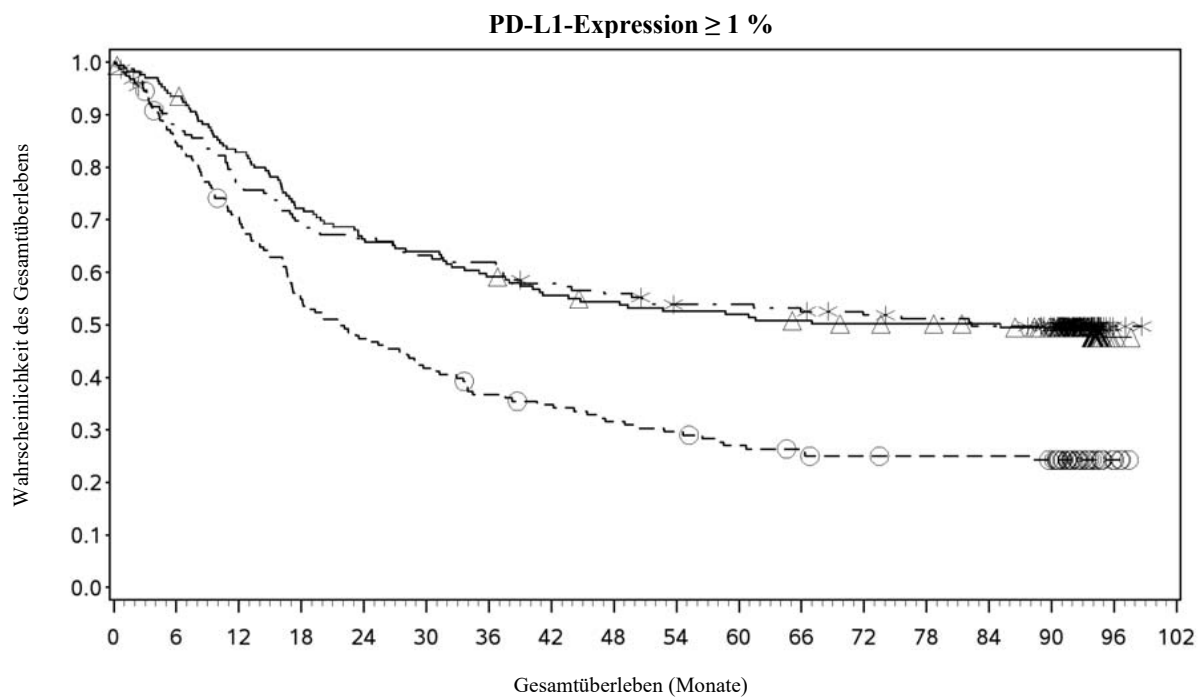
---○---

Ipilimumab (Ereignisse: 87/113), Median und 95 % CI: 18,56 Monate (13,67; 23,20)

Nivolumab + Ipilimumab vs. Ipilimumab - HR (95 % CI): 0,55 (0,40; 0,76)

Nivolumab vs. Ipilimumab - HR (95 % CI): 0,77 (0,57; 1,05)

Nivolumab + Ipilimumab vs. Nivolumab - HR (95 % CI): 0,71 (0,51; 0,99)



Anzahl Patienten unter Risiko

Nivolumab + Ipilimumab

155 132 116 105 101 96 94 87 84 79 79 77 74 72 70 65 2 -

Nivolumab

171 159 140 122 112 108 100 93 90 87 86 83 81 80 78 70 2 -

Ipilimumab

164 137 113 88 76 67 58 54 49 46 41 39 36 35 35 33 4 -

---\*---

Nivolumab + Ipilimumab (Ereignisse: 76/155), Median und 95 % CI: 82,30 (39,06; N.A.)

---△---

Nivolumab (Ereignisse: 86/171), Median und 95 % CI: 85,09 Monate (39,00; N.A.)

---○---

Ipilimumab (Ereignisse: 121/164), Median und 95 % CI: 21,49 Monate (16,85; 29,08)

Nivolumab + Ipilimumab vs. Ipilimumab - HR (95 % CI): 0,52 (0,39; 0,70)

Nivolumab vs. Ipilimumab - HR (95 % CI): 0,52 (0,39; 0,69)

Nivolumab + Ipilimumab vs. Nivolumab - HR (95 % CI): 1,01 (0,74; 1,37)

Minimale Nachbeobachtungszeit für die ORR-Analyse waren 90 Monate. Das Ansprechen ist in Tabelle 12 zusammengefasst.

**Tabelle 12: Objektives Ansprechen (CA209067)**

|                                                      | <b>Nivolumab +<br/>Ipilimumab<br/>(n = 314)</b> | <b>Nivolumab<br/>(n = 316)</b> | <b>Ipilimumab<br/>(n = 315)</b> |
|------------------------------------------------------|-------------------------------------------------|--------------------------------|---------------------------------|
| <b>Objektives Ansprechen</b>                         | 183 (58 %)                                      | 142 (45 %)                     | 60 (19 %)                       |
| (95 % CI)                                            | (52,6; 63,8)                                    | (39,4; 50,6)                   | (14,9; 23,8)                    |
| Odds Ratio (vs. Ipilimumab)                          | 6,35                                            | 3,5                            |                                 |
| (95 % CI)                                            | (4,38; 9,22)                                    | (2,49; 5,16)                   |                                 |
| Vollständiges Ansprechen<br>(Complete Response = CR) | 71 (23 %)                                       | 59 (19 %)                      | 19 (6 %)                        |
| Teilweises Ansprechen<br>(Partial Response = PR)     | 112 (36 %)                                      | 83 (26 %)                      | 41 (13 %)                       |
| Stabile Erkrankung<br>(Stable Disease = SD)          | 38 (12 %)                                       | 29 (9 %)                       | 69 (22 %)                       |
| <b>Ansprechdauer</b>                                 |                                                 |                                |                                 |
| Mediane Zeitspanne, Monate                           | N.A.<br>(69,1-N.A.)                             | 90,8<br>(45,7-N.A.)            | 19,3<br>(8,8-47,4)              |
| Anteil ≥ 12 Monate<br>Ansprechdauer                  | 68 %                                            | 73 %                           | 44 %                            |
| Anteil ≥ 24 Monate<br>Ansprechdauer                  | 58 %                                            | 63 %                           | 30 %                            |
| <b>ORR (95 % CI) bei Tumor-PD-L1-Expression</b>      |                                                 |                                |                                 |
| < 5 %                                                | 56 % (48,7; 62,5)<br>n = 210                    | 43 % (36; 49,8)<br>n = 208     | 18 % (12,8; 23,8)<br>n = 202    |
| ≥ 5 %                                                | 72 % (59,9; 82,3)<br>n = 68                     | 59 % (47,2; 69,6)<br>n = 80    | 21 % (12,7; 32,3)<br>n = 75     |
| < 1 %                                                | 54 % (44,4; 62,7)<br>n = 123                    | 36 % (27,2; 45,3)<br>n = 117   | 18 % (11,2; 26,0)<br>n = 113    |
| ≥ 1 %                                                | 65 % (56,4; 72)<br>n = 155                      | 55 % (47,2; 62,6)<br>n = 171   | 20 % (13,7; 26,4)<br>n = 164    |

Patienten in beiden Nivolumab-Armen zeigten einen signifikanten Nutzen bzgl. PFS und OS und ein größeres ORR verglichen mit Ipilimumab Monotherapie. Die Resultate bezüglich des progressionsfreien Überlebens nach 18 Monaten, Nachbeobachtung und ORR- und OS-Ergebnisse nach 28 Monaten Nachbeobachtungszeit waren in den verschiedenen Patienten-Subgruppen konstant, so bei Patienten mit unterschiedlichem ECOG-Status, BRAF-Mutationsstatus, M-Stadium, Alter, Hirnmetastasen in der Anamnese und LDH-Ausgangsspiegel. Diese Beobachtungen wurden auch mit den OS-Ergebnissen nach einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 90 Monaten beibehalten.

Bei den 131 Patienten, die die Kombinationstherapie aufgrund von Nebenwirkungen nach 28 Monaten Nachbeobachtungszeit abgebrochen haben, war die Ansprechrare 71 % (93/131). Von diesen 71 % erreichten 20 % (26/131) der Patienten ein vollständiges Ansprechen. Das mediane Gesamtüberleben war noch nicht erreicht.

Patienten in beiden Nivolumab-Armen hatten ein größeres objektives Ansprechen als Patienten im Ipilimumab-Arm, unabhängig vom PD-L1-Expressionsstatus. Nach 90 Monaten Nachbeobachtungszeit war das objektive Ansprechen für die Kombination aus Nivolumab und Ipilimumab über alle Tumor-PD-L1-Expressionsgruppen größer als für die Nivolumab-Monotherapie (siehe Tabelle 15), wobei die beste Gesamtansprechrare für das vollständige Ansprechen mit einer verbesserten Überlebensrate korrelierte.

Nach 90 Monaten Nachbeobachtungszeit betrug die mediane Ansprechdauer bei Patienten mit Tumor-PD-L1-Expressionsstatus ≥ 5 % 78,19 Monate im Kombinations-Arm (Spanne: 18,07-N.A.)

und 77,21 Monate im Nivolumab-Monotherapie-Arm (Spanne: 26,25-N.A.). Sie betrug 31,28 Monate (Spanne: 6,08-N.A.) im Ipilimumab-Arm. Bei einer Tumor-PD-L1-Expression < 5 % wurde die mediane Ansprechdauer im Kombinations-Arm (Spanne: 61,93-N.A.) nicht erreicht und betrug 90,84 Monate im Nivolumab-Monotherapie-Arm (Spanne: 50,43-N.A.). Sie betrug 19,25 Monate im Ipilimumab-Monotherapie-Arm (Spanne: 5,32-47,44).

Bezüglich der relevanten Endpunkte Tumoransprechen, PFS und OS konnte kein klarer Grenzwert zur PD-L1-Expression verlässlich definiert werden. Ergebnisse von exploratorischen multivariaten Analysen zeigten, dass auch andere Patienten- und Tumorcharakteristika (z. B. ECOG-Status, M-Stadium, Ausgangs-LDH, BRAF-Mutationsstatus, PD-L1-Status und Geschlecht) zum Überlebensresultat beitragen könnten.

#### Wirksamkeit bei BRAF-Status:

BRAF[V600]-Mutation-positive und BRAF-Wildtyp-Patienten, welche zu Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab randomisiert wurden, hatten nach 90 Monaten Nachbeobachtungszeit ein medianes PFS von 16,76 Monaten (95 % CI: 8,28; 32,0) bzw. 11,7 Monaten (95 % CI: 7,0; 19,32) während die in den Nivolumab-Monotherapie-Arm randomisierten Patienten ein medianes PFS von 5,62 Monaten (95 % CI: 2,79; 9,46) bzw. 8,18 Monaten (95 % CI: 5,13; 19,55) hatten.

BRAF[V600]-Mutations-positive bzw. BRAF-Wildtyp-Patienten, welche zur Ipilimumab-Monotherapie randomisiert wurden, hatten ein medianes PFS von 3,09 Monaten (95 % CI: 2,79; 5,19) bzw. 2,83 Monaten (95 % CI: 2,76; 3,06).

Nach 90 Monaten Nachbeobachtungszeit hatten BRAF[V600]-Mutations-positive bzw. BRAF-Wildtyp-Patienten, welche zu Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab randomisiert wurden, ein ORR von 67,0 % (95 % CI: 57,0; 75,9; n = 103) bzw. 54,0 % (95 % CI: 47,1; 60,9; n = 211) während die in den Nivolumab-Monotherapie-Arm randomisierten Patienten ein ORR von 37,87 % (95 % CI: 28,2; 48,1; n = 98) bzw. 48,2 % (95 % CI: 41,4; 55,0; n = 218) hatten.

BRAF[V600]-Mutations-positive bzw. BRAF-Wildtyp-Patienten, welche zur Ipilimumab-Monotherapie randomisiert wurden, hatten ein ORR von 23,0 % (95 % CI: 15,2; 32,5; n = 100) bzw. 17,2 % (95 % CI: 12,4; 22,9; n = 215).

Nach 90 Monaten Nachbeobachtungszeit wurde für BRAF[V600]-Mutations-positive Patienten das mediane OS im Kombinations-Arm nicht erreicht und betrug 45,5 Monate im Nivolumab-Monotherapie-Arm. Das mediane OS für BRAF[V600]-Mutations-positive Patienten im Ipilimumab-Monotherapie-Arm betrug 24,6 Monate. Für BRAF-Wildtyp-Patienten betrug das mediane OS 39,06 Monate im Kombinations-Arm, 34,37 Monate im Nivolumab-Monotherapie-Arm und 18,5 Monate im Ipilimumab-Monotherapie-Arm. Die Hazard Ratios des Gesamtüberlebens waren im Nivolumab-in-Kombination-mit-Ipilimumab-Arm versus Nivolumab-Monotherapie-Arm für BRAF[V600]-Mutations-positive Patienten 0,66 (95 % CI: 0,44; 0,98) und für BRAF-Wildtyp-Patienten 0,95 (95 % CI: 0,74; 1,22).

#### Randomisierte Phase-II-Studie mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab und Ipilimumab (CA209069)

Die Studie CA209069 war eine randomisierte, doppelblinde Phase-II-Studie, in der Nivolumab mit Ipilimumab im Vergleich zu Ipilimumab allein bei 142 Patienten mit fortgeschrittenem (nicht-resezierbarem oder metastasiertem) Melanom evaluiert wurde. Die Einschlusskriterien dieser Studie waren denen der Studie CA209067 ähnlich und der primäre Wirksamkeitsendpunkt war die vom Prüfarzt bewertete Ansprechrate bei Patienten mit BRAF-Wildtyp-Melanom (77 % der Patienten). Die vom Prüfarzt bewertete Ansprechrate betrug 61 % (95 % CI: 48,9; 72,4) im Kombinations-Arm (n = 72) versus 11 % (95 % CI: 3,0; 25,4) im Ipilimumab-Monotherapie-Arm (n = 37). Die geschätzten OS-Raten nach 2 bzw. 3 Jahren betrugen 68 % (95 % CI: 56; 78) bzw. 61 % (95 % CI: 49; 71) für die Kombination (n = 73) und 53 % (95 % CI: 36; 68) bzw. 44 % (95 % CI: 28; 60) für Ipilimumab-Monotherapie (n = 37).

#### Adjuvante Behandlung des Melanoms

##### Randomisierte Phase-III-Studie mit Nivolumab vs. Ipilimumab 10 mg/kg (CA209238)

Sicherheit und Wirksamkeit von 3 mg/kg Nivolumab als Einzelsubstanz zur Behandlung von Patienten mit vollständig reseziertem Melanom wurden in einer randomisierten, doppelblinden Phase-III-Studie



(CA209238) untersucht. In die Studie wurden erwachsene Patienten eingeschlossen, die einen ECOG-Performance-Status von 0 oder 1, einen Krankheitsstatus von IIIB/C oder IV gemäß der Einstufung des American Joint Committee on Cancer (AJCC), 7. Ausgabe, und ein histologisch bestätigtes Melanom hatten, das vollständig chirurgisch reseziert wurde. Laut der 8. Ausgabe der AJCC-Klassifikation entspricht dies Patienten mit Lymphknotenbeteiligung oder Metastasen. Der Einschluss von Patienten erfolgte unabhängig von ihrem Tumor-PD-L1-Status. Von der Studie ausgeschlossen wurden Patienten mit vorheriger Autoimmunerkrankung und jeder Erkrankung, die eine systemische Behandlung mit Corticosteroiden ( $\geq 10$  mg Prednison oder -Äquivalent täglich) oder anderen immunsuppressiven Medikamenten erforderte, sowie Patienten mit vorheriger Melanomtherapie (außer Patienten mit Operation, adjuvanter Strahlentherapie nach neurochirurgischer Resektion von Läsionen des Zentralnervensystems und zuvor adjuvanter Behandlung mit Interferon, welche  $\geq 6$  Monate vor der Randomisierung abgeschlossen wurde), vorheriger Behandlung mit einem Anti-PD-1-, Anti-PD-L1-, Anti-PD-L2-, Anti-CD137- oder Anti-CTLA-4-Antikörper (einschließlich Ipilimumab oder eines anderen Antikörpers oder Arzneimittels, das spezifisch auf T-Zell-Co-Stimulation oder Checkpoint-Wege abzielt).

Insgesamt wurden 906 Patienten entweder für Nivolumab ( $n = 453$ ) 3 mg/kg alle 2 Wochen oder für Ipilimumab ( $n = 453$ ) 10 mg/kg alle 3 Wochen für 4 Dosen, anschließend alle 12 Wochen beginnend ab Woche 24 für bis zu 1 Jahr, randomisiert. Die Randomisierung wurde mittels PD-L1-Expressionsstatus stratifiziert ( $\geq 5$  % gegenüber  $\leq 5$  %/unbestimmt) und Krankheitsstadium gemäß der AJCC-Klassifikation. Tumorbeurteilungen wurden in den ersten 2 Jahren alle 12 Wochen, anschließend alle 6 Monate durchgeführt. Das primäre Wirksamkeitskriterium war das rezidivfreie Überleben (RFS). Das vom Prüfarzt beurteilte RFS wurde definiert als die Zeit zwischen dem Datum der Randomisierung und dem Datum des ersten Rezidivs (lokale, regionale oder Fernmetastasen), neuer primärer Melanome oder Tod jeglicher Ursache, je nachdem, was zuerst auftrat.

Die Ausgangsmerkmale der beiden Gruppen waren etwa gleich. Das mediane Alter war 55 Jahre (Spanne: 18-86), 58 % der Patienten waren männlich und 95 % waren weiß. Der ECOG-Performance-Status zu Studienbeginn war 0 (90 %) oder 1 (10 %). Die Mehrheit der Patienten entsprach gemäß AJCC dem Krankheitsstadium III (81 %) und 19 % dem Stadium IV. 48 % der Patienten hatten makroskopische Lymphknoten und 32 % hatten Tumorgeschwüre. 42 % der Patienten waren BRAF-V600-Mutation-positiv, 45 % waren BRAF-Wildtyp und bei 13 % war der BRAF-Status unbekannt. Hinsichtlich der Tumor-PD-L1-Expression, die mit einem in dieser Studie durchgeführten Test (clinical trial assay) bestimmt wurde, hatten 34 % der Patienten eine Tumor-PD-L1-Expression von  $\geq 5$  % und 62 % eine von  $< 5$  %. Bei Patienten mit quantifizierbarer Tumor-PD-L1-Expression war die Verteilung der Patienten über die Behandlungsgruppen hinweg ausgeglichen. Die Tumor-PD-L1-Expression wurde unter Verwendung des PD-L1-IHC-28-8-pharmDx-Assays bestimmt.

Bei einer präspezifizierten primären Zwischenanalyse (minimale Nachbeobachtungszeit 18 Monate) wurde eine statistisch signifikante Verbesserung des rezidivfreien Überlebens (RFS) mit Nivolumab im Vergleich zu Ipilimumab mit einer HR von 0,65 (97,56 % CI: 0,51; 0,83; stratifizierter Logrank  $p < 0,0001$ ) gezeigt. Bei einer aktualisierten deskriptiven RFS-Analyse mit einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 24 Monaten wurde eine RFS-Verbesserung mit einer HR von 0,66 (95 % CI: 0,54; 0,81;  $p < 0,0001$ ) bestätigt, das Gesamtüberleben (Overall Survival = OS) war nicht ausgereift. Die Wirksamkeitsergebnisse mit einer Mindestnachbeobachtungszeit von 36 Monaten (präspezifizierte finale RFS-Analyse) und 48 Monaten (präspezifizierte finale OS-Analyse) sind in Tabelle 13 sowie in Abbildung 8 und 9 (alle randomisierten Population) dargestellt.

**Tabelle 13: Wirksamkeitsergebnisse (CA209238)**

|                                                                                        | <b>Nivolumab<br/>(n = 453)</b> | <b>Ipilimumab 10 mg/kg<br/>(n = 453)</b> |
|----------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|------------------------------------------|
| <b>Präspezifizierte finale Analyse</b>                                                 |                                |                                          |
| <b>Rezidivfreies Überleben mit einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 36 Monaten</b> |                                |                                          |
| Ereignisse                                                                             | 188 (41,5 %)                   | 239 (52,8 %)                             |
| Hazard Ratio <sup>a</sup>                                                              |                                | 0,68                                     |
| 95 % CI                                                                                |                                | (0,56; 0,82)                             |
| p-Wert                                                                                 |                                | p < 0,0001                               |
| Median (95 % CI) Monate                                                                | NR (38,67; NR)                 | 24,87 (16,62; 35,12)                     |
| <b>Rezidivfreies Überleben mit einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 48 Monaten</b> |                                |                                          |
| Ereignisse                                                                             | 212 (46,8 %)                   | 253 (55,8 %)                             |
| Hazard Ratio <sup>a</sup>                                                              |                                | 0,71                                     |
| 95 % CI                                                                                |                                | (0,60; 0,86)                             |
| Median (95 % CI) Monate                                                                | 52,37 (42,51; NR)              | 24,08 (16,56; 35,09)                     |
| Rate (95 % CI) nach 12 Monaten                                                         | 70,4 (65,9; 74,4)              | 60,0 (55,2; 64,5)                        |
| Rate (95 % CI) nach 18 Monaten                                                         | 65,8 (61,2; 70,0)              | 53,0 (48,1; 57,6)                        |
| Rate (95 % CI) nach 24 Monaten                                                         | 62,6 (57,9; 67,0)              | 50,2 (45,3; 54,8)                        |
| Rate (95 % CI) nach 36 Monaten                                                         | 57,6 (52,8; 62,1)              | 44,4 (39,6; 49,1)                        |
| Rate (95 % CI) nach 48 Monaten                                                         | 51,7 (46,8; 56,3)              | 41,2 (36,4; 45,9)                        |
| <b>Präspezifizierte finale Analyse</b>                                                 |                                |                                          |
| <b>Gesamtüberleben mit einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 48 Monaten</b>         |                                |                                          |
| Ereignisse                                                                             | 100 (22,1 %)                   | 111 (24,5 %)                             |
| Hazard Ratio <sup>a</sup>                                                              |                                | 0,87                                     |
| 95,03 % CI                                                                             |                                | (0,66; 1,14)                             |
| p-Wert                                                                                 |                                | 0,3148                                   |
| Median (95 % CI) Monate                                                                | NR                             | NR                                       |
| Rate (95 % CI) nach 12 Monaten                                                         | 96,2 (93,9; 97,6)              | 95,3 (92,8; 96,9)                        |
| Rate (95 % CI) nach 18 Monaten                                                         | 91,9 (88,9; 94,1)              | 91,8 (88,8; 94,0)                        |
| Rate (95 % CI) nach 24 Monaten                                                         | 88,0 (84,6; 90,7)              | 87,8 (84,4; 90,6)                        |
| Rate (95 % CI) nach 36 Monaten                                                         | 81,7 (77,8; 85,1)              | 81,6 (77,6; 85,0)                        |
| Rate (95 % CI) nach 48 Monaten                                                         | 77,9 (73,7; 81,5)              | 76,6 (72,2; 80,3)                        |

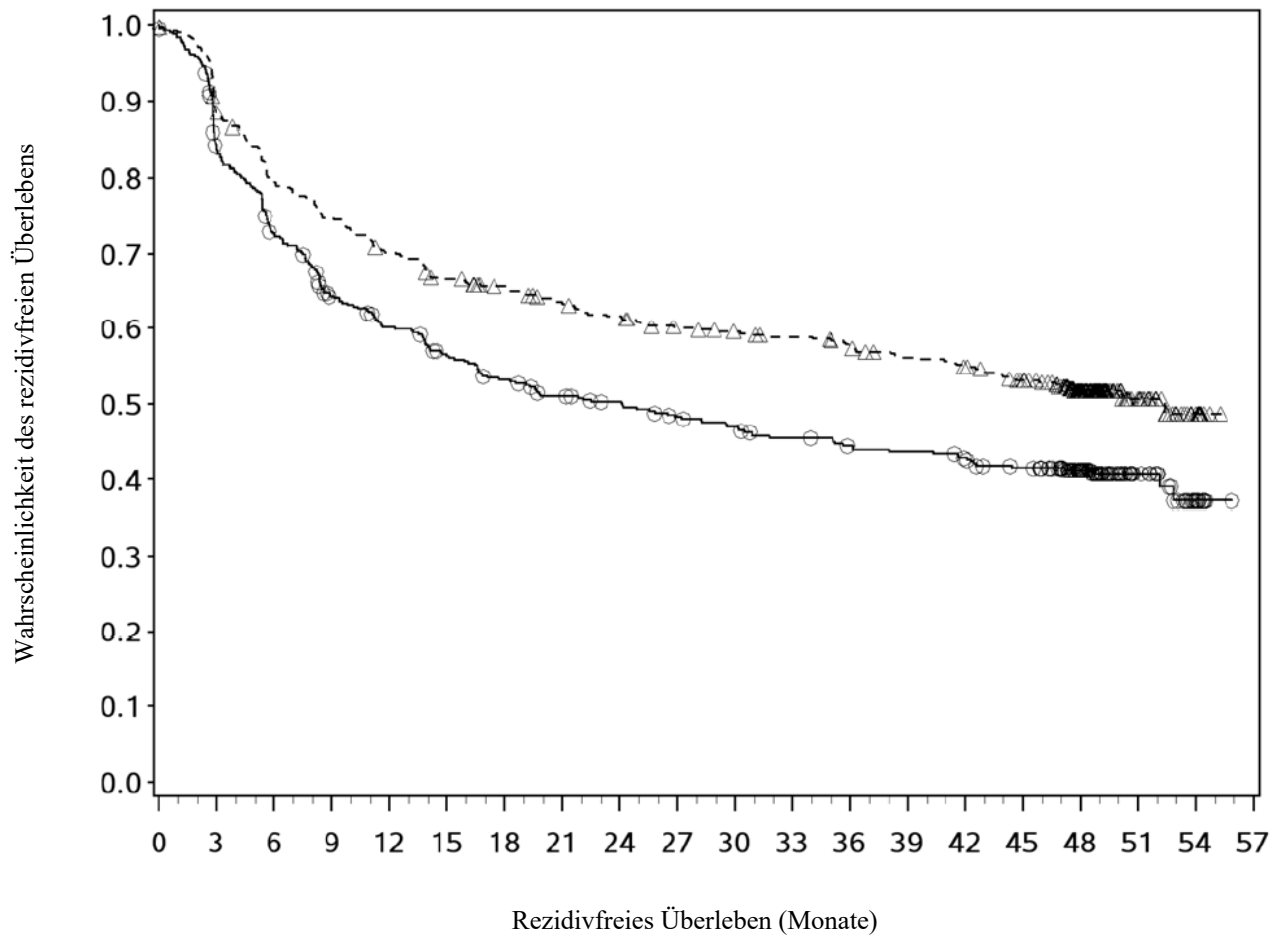
<sup>a</sup> Mit einem stratifizierten Modell für proportionale Hazards berechnet.

NR = nicht erreicht (not reached)

Bei einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 36 Monaten, zeigte die Studie eine statistisch signifikante Verbesserung des rezidivfreien Überlebens (RFS) für Patienten, die in den Nivolumab-Arm randomisiert waren gegenüber dem Ipilimumab-10-mg/kg-Arm. Der RFS-Vorteil

wurde über alle Untergruppen hinweg konsistent gezeigt, einschließlich der Tumor-PD-L1-Expression, des BRAF-Status und des Stadiums der Erkrankung. Bei einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 48 Monaten, dargestellt in Abbildung 8, zeigt die Studie weiterhin einen RFS-Vorteil des Nivolumab-Arms gegenüber dem Ipilimumab-Arm. Der RFS-Vorteil war anhaltend über alle Untergruppen hinweg.

**Abbildung 8: Rezidivfreies Überleben (CA209238)**



Anzahl Patienten unter Risiko

Nivolumab

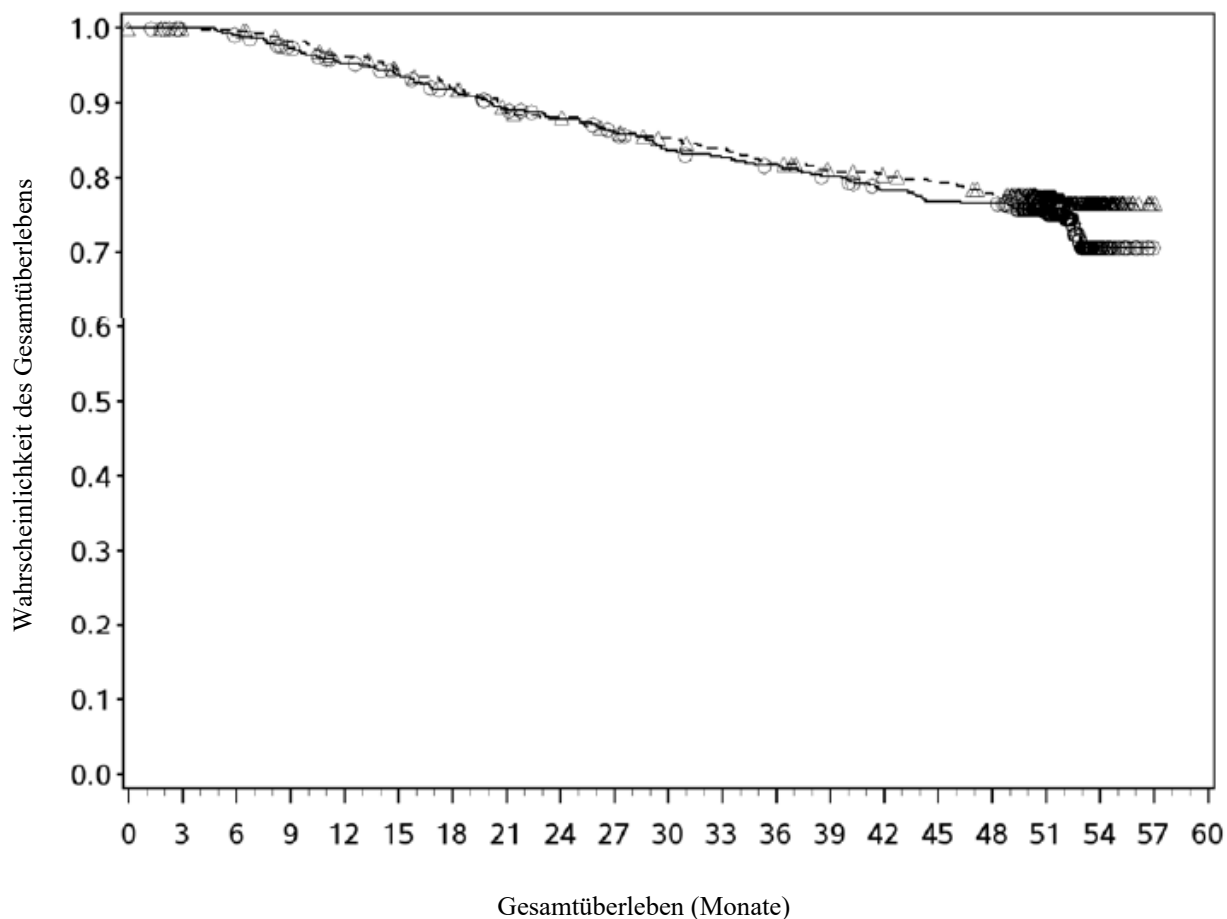
453 395 354 332 311 293 283 271 262 250 245 240 233 224 218 206 147 37 11 0

Ipilimumab

453 366 316 273 253 234 220 208 201 191 185 177 171 168 163 154 113 32 10 0

---△--- Nivolumab      —○— Ipilimumab

Abbildung 9: Gesamtüberleben (CA209238)



Anzahl Patienten unter Risiko

Nivolumab

453 450 447 438 427 416 405 388 383 373 366 359 350 341 337 332 324 237 45 1 0

Ipilimumab

453 447 442 430 416 407 395 382 373 363 350 345 340 333 322 316 315 218 40 0 0

--△-- Nivolumab —○— Ipilimumab

Bei einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 48 Monaten, dargestellt in Abbildung 9, wurde das mediane OS in keiner Gruppe erreicht (HR = 0,87; 95,03 % CI: 0,66; 1,14; p-Wert: 0,3148). Die Gesamtüberlebensdaten sind durch die Auswirkungen der anschließenden wirksamen Krebstherapien verzerrt. Eine anschließende systemische Therapie erhielten 33 % der Patienten im Nivolumab-Arm bzw. 42 % im Ipilimumab-Arm. Eine anschließende Immuntherapie (einschließlich Anti-PD1-Therapie, Anti-CTLA-4-Antikörper oder eine andere Immuntherapie) erhielten 23 % der Patienten im Nivolumab-Arm bzw. 34 % im Ipilimumab-Arm.

Die Lebensqualität (Quality of life = QoL) mit Nivolumab blieb während der Behandlung stabil und nahe bei den Ausgangswerten, wie anhand valider und verlässlicher Skalen wie der QLQ-C30 Skala der Europäischen Organisation für Forschung und Behandlung von Krebs (European Organization for Research and Treatment of Cancer = EORTC) und dem EQ-5D Utility Index und der Visuellen Analogskala (VAS) gezeigt werden konnte.

Erstlinientherapie des NSCLC

*Randomisierte Phase-3-Studie mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab und 2 Zyklen platinbasierter Chemotherapie vs. 4 Zyklen platinbasierter Chemotherapie*

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Nivolumab 360 mg alle 3 Wochen in Kombination mit Ipilimumab 1 mg/kg alle 6 Wochen und 2 Zyklen platinbasierter Chemotherapie wurden in einer randomisierten, offenen Phase-III-Studie (CA2099LA) untersucht. In die Studie wurden Patienten (18 Jahre oder älter) mit histologisch bestätigtem nicht-plattenepitheliale oder plattenepitheliale Stadium-IV- oder rezidiviertem NSCLC (gemäß 7. Klassifikation der *International Association for the Study of Lung Cancer*), ECOG-Performance-Status 0 oder 1, und ohne vorherige Therapie zur Behandlung des NSCLC (einschließlich EGFR- und ALK-Inhibitoren) eingeschlossen. Patienten wurden unabhängig vom PD-L1-Status des Tumors eingeschlossen.

Patienten mit sensitivierenden EGFR-Mutationen oder ALK-Translokationen, aktiven (unbehandelten) Hirnmetastasen, karzinomatöser Meningitis, aktiver Autoimmunerkrankung oder mit einer Erkrankung, die eine Behandlung mit einer systemischen Immunsuppression erfordert, waren von der Studie ausgeschlossen. Patienten mit behandelten Hirnmetastasen konnten in die Studie eingeschlossen werden, wenn sich die neurologische Symptomatik mindestens 2 Wochen vor Einschluss in die Studie auf den Ausgangsbefund zurückgebildet hatte und die Patienten entweder keine Corticosteroide erhielten oder eine stabile oder abnehmende Dosierung von < 10 mg Prednison-Äquivalent pro Tag. Die Randomisierung wurde nach Histologie (plattenepithelial vs. nicht-plattenepithelial), Tumor-PD-L1-Expression ( $\geq 1\%$  vs.  $< 1\%$ ) und Geschlecht (männlich vs. weiblich) stratifiziert.

Insgesamt wurden 719 Patienten entweder für Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab und platinbasierter Chemotherapie (n = 361) oder für platinbasierte Chemotherapie (n = 358) randomisiert. Patienten im Behandlungsarm Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab und platinbasierter Chemotherapie erhielten Nivolumab 360 mg intravenös über 30 Minuten alle 3 Wochen in Kombination mit Ipilimumab 1 mg/kg intravenös über 30 Minuten alle 6 Wochen und platinbasierter Chemotherapie alle 3 Wochen für 2 Zyklen. Patienten im Chemotherapie-Arm erhielten platinbasierte Chemotherapie alle 3 Wochen über 4 Zyklen; Patienten mit nicht-plattenepithelialer Histologie konnten eine Erhaltungstherapie mit Pemetrexed bekommen. Platinbasierte Chemotherapie bestand aus Carboplatin (AUC 5 oder 6) und Pemetrexed 500 mg/m<sup>2</sup>, oder Cisplatin 75 mg/m<sup>2</sup> und Pemetrexed 500 mg/m<sup>2</sup> bei nicht-plattenepitheliale NSCLC, oder aus Carboplatin (AUC 6) und Paclitaxel 200 mg/m<sup>2</sup> bei plattenepitheliale NSCLC.

Die Behandlung wurde bis zur Progression der Erkrankung, nicht akzeptabler Toxizität oder bis zu 24 Monate fortgesetzt. Die Behandlung konnte über die Progression hinaus fortgeführt werden, wenn der Patient klinisch stabil war und nach Einschätzung des Prüfarztes einen klinischen Nutzen von der Behandlung hatte. Patienten, die die Kombinationstherapie aufgrund einer Nebenwirkung, die Ipilimumab zugeordnet wurde, abbrechen mussten, konnten mit Nivolumab-Monotherapie weiter behandelt werden. Tumorbewertungen wurden in den ersten 12 Monaten alle 6 Wochen nach der ersten Dosis der Studienmedikation und danach alle 12 Wochen bis zur Progression der Erkrankung oder bis zur Beendigung der Studienmedikation durchgeführt.

In der Studie CA2099LA waren die Ausgangsmerkmale in allen Gruppen etwa gleich. Das mediane Alter war 65 Jahre (Spanne: 26 - 86) mit 51 %  $\geq 65$  Jahre und 10 %  $\geq 75$  Jahre. Die Mehrheit der Patienten war weiß (89 %) und männlich (70 %). Der Ausgangs-ECOG-Performance-Status war 0 (31 %) oder 1 (68 %), 57 % der Patienten hatten eine PD-L1-Expression  $\geq 1\%$  und 37 % eine PD-L1-Expression  $< 1\%$ , 31 % hatten eine plattenepitheliale und 69 % eine nicht-plattenepitheliale Histologie, 17 % hatten Hirnmetastasen und 86 % waren früher oder derzeit Raucher. Kein Patient erhielt zuvor eine Immuntherapie.

Das primäre Wirksamkeitskriterium der Studie CA2099LA war das Gesamtüberleben (Overall Survival = OS). Weitere Wirksamkeitsendpunkte waren das progressionsfreie Überleben

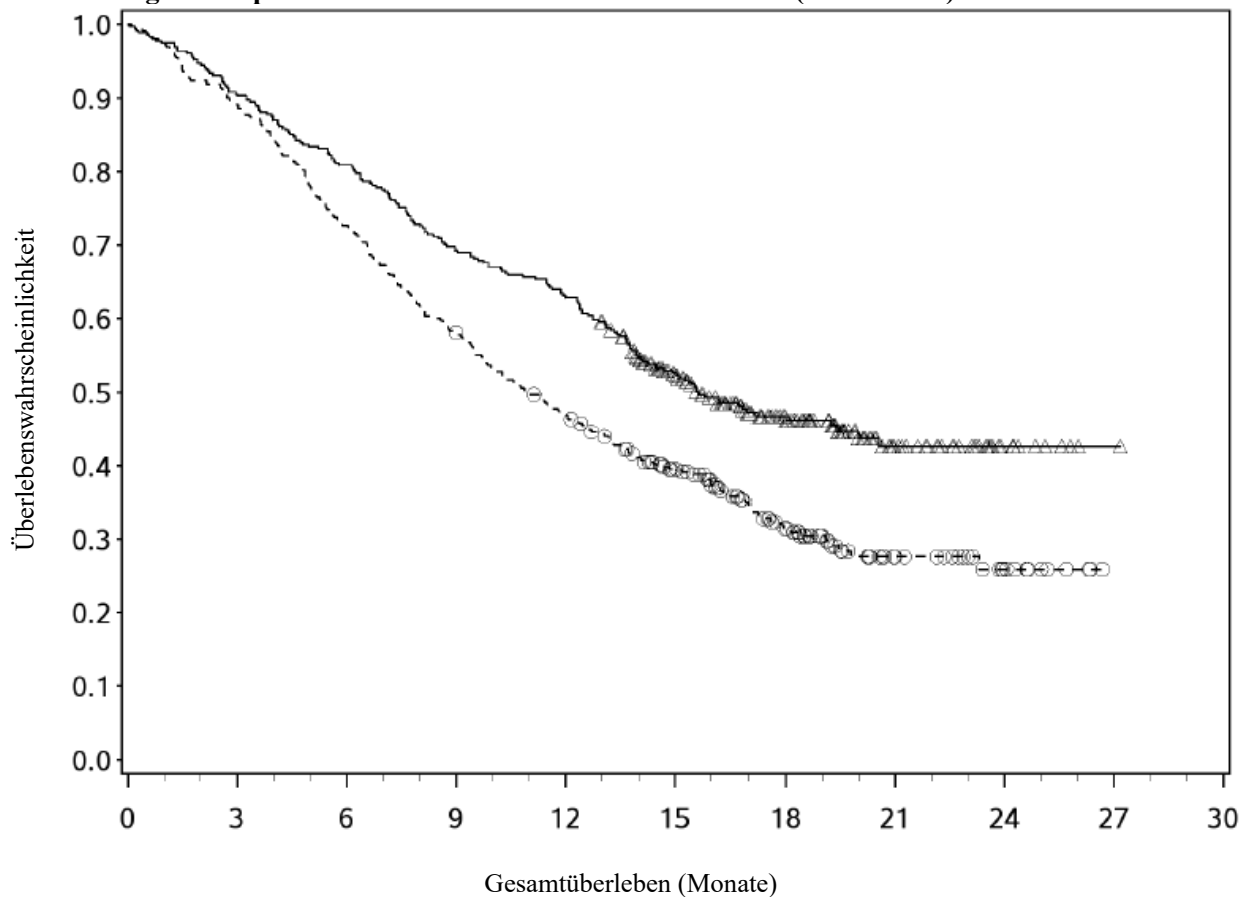
(Progression-Free Survival = PFS), die objektive Ansprechrate (Objective Response Rate = ORR) und die Dauer des Ansprechens, bestimmt von einem unabhängigen zentralen Komitee (Blinded Independent Central Review, BICR).

Die Studie zeigte zum Zeitpunkt der präspezifizierten Interimsanalyse nach 351 Ereignissen (87 % der für die finale Analyse geplanten Anzahl Ereignisse) eine statistisch signifikante Verbesserung des OS, PFS und ORR für Patienten, die in den Behandlungsarm Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab und platinbasierter Chemotherapie gegenüber platinbasierter Chemotherapie alleine randomisiert worden waren. Die minimale Nachbeobachtungszeit für OS betrug 8,1 Monate.

Die Wirksamkeitsergebnisse sind in Abbildung 10 (aktualisierte OS-Analyse mit einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 12,7 Monaten) und Tabelle 14 (primäre Analyse mit einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 8,1 Monaten) dargestellt.

Eine aktualisierte Wirksamkeitsanalyse wurde durchgeführt, nachdem alle Patienten eine minimale Nachbeobachtungszeit von 12,7 Monaten erreicht hatten (siehe Abbildung 10). Zum Zeitpunkt dieser Analyse betrug die Hazard-Ratio für OS 0,66 (95 % CI: 0,55; 0,80) und die Hazard-Ratio für PFS 0,68 (95 % CI: 0,57; 0,82).

**Abbildung 10: Kaplan-Meier-Kurven des Gesamtüberlebens (CA2099LA)**



Anzahl Patienten unter Risiko

|                                        |     |     |     |     |     |    |    |    |   |   |
|----------------------------------------|-----|-----|-----|-----|-----|----|----|----|---|---|
| Nivolumab + Ipilimumab + Chemotherapie |     |     |     |     |     |    |    |    |   |   |
| 361                                    | 326 | 292 | 250 | 227 | 153 | 86 | 33 | 10 | 1 | 0 |
| Chemotherapie                          |     |     |     |     |     |    |    |    |   |   |
| 358                                    | 319 | 260 | 208 | 166 | 116 | 67 | 26 | 11 | 0 | 0 |

—△— Nivolumab + Ipilimumab + Chemotherapie (Ereignisse: 190/361), Median und 95 % CI: 15,64 (13,93; 19,98)

---○--- Chemotherapie (Ereignisse: 242/358), Median und 95 % CI: 10,91 (9,46; 12,55)

**Tabelle 14: Wirksamkeitsergebnisse (CA2099LA)**

|                                                      | <b>Nivolumab + Ipilimumab +<br/>Chemotherapie<br/>(n = 361)</b> | <b>Chemotherapie<br/>(n = 358)</b> |
|------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|------------------------------------|
| <b>Gesamtüberleben</b>                               |                                                                 |                                    |
| Ereignisse                                           | 156 (43,2 %)                                                    | 195 (54,5 %)                       |
| Hazard-Ratio<br>(96,71 % CI) <sup>a</sup>            | 0,69<br>(0,55; 0,87)                                            |                                    |
| Log-Rank-stratifizierter<br>p-Wert <sup>b</sup>      | 0,0006                                                          |                                    |
| Median (Monate)<br>(95 % CI)                         | 14,1<br>(13,24; 16,16)                                          | 10,7<br>(9,46; 12,45)              |
| Rate (95 % CI) nach<br>6 Monaten                     | 80,9 (76,4; 84,6)                                               | 72,3 (67,4; 76,7)                  |
| <b>Progressionsfreies Überleben</b>                  |                                                                 |                                    |
| Ereignisse                                           | 232 (64,3 %)                                                    | 249 (69,6 %)                       |
| Hazard-Ratio<br>(97,48 % CI) <sup>a</sup>            | 0,70<br>(0,57; 0,86)                                            |                                    |
| Log-Rank-stratifizierter<br>p-Wert <sup>c</sup>      | 0,0001                                                          |                                    |
| Median (Monate) <sup>d</sup><br>(95 % CI)            | 6,83<br>(5,55; 7,66)                                            | 4,96<br>(4,27; 5,55)               |
| Rate (95 % CI) nach<br>6 Monaten                     | 51,7 (46,2; 56,8)                                               | 35,9 (30,5; 41,3)                  |
| <b>Gesamtansprechen<sup>e</sup></b>                  |                                                                 |                                    |
| (95 % CI)                                            | 136 (37,7 %)<br>(32,7; 42,9)                                    | 90 (25,1 %)<br>(20,7; 30,0)        |
| CMH-Test-stratifizierter<br>p-Wert <sup>f</sup>      | 0,0003                                                          |                                    |
| Vollständiges Ansprechen<br>(Complete Response = CR) | 7 (1,9 %)                                                       | 3 (0,8 %)                          |
| Teilweises Ansprechen (Partial<br>Response = PR)     | 129 (35,7 %)                                                    | 87 (24,3 %)                        |
| <b>Ansprechdauer</b>                                 |                                                                 |                                    |
| Median (Monate)<br>(95 % CI) <sup>d</sup>            | 10,02<br>(8,21; 13,01)                                          | 5,09<br>(4,34; 7,00)               |
| % mit einer Dauer ≥ 6 Monate <sup>g</sup>            | 74                                                              | 41                                 |

<sup>a</sup> Mit einem stratifizierten Cox-Modell für proportionale Hazards berechnet.

<sup>b</sup> Der p-Wert wird für diese Zwischenanalyse mit dem zugewiesenen Alpha von 0,0329 verglichen.

<sup>c</sup> Der p-Wert wird für diese Zwischenanalyse mit dem zugewiesenen Alpha von 0,0252 verglichen.

<sup>d</sup> Kaplan-Meier-Schätzung.

<sup>e</sup> Anteil mit vollständigem oder teilweisem Ansprechen; CI basierend auf der Clopper-und-Pearson-Methode.

<sup>f</sup> Der p-Wert wird für diese Zwischenanalyse mit dem zugewiesenen Alpha von 0,025 verglichen.

<sup>g</sup> Basierend auf Kaplan-Meier-Schätzungen der Ansprechdauer.

CMH = Cochran-Mantel-Haenszel

Systemische Folgetherapien erhielten jeweils 28,8 % und 41,1 % der Patienten im Kombinations- bzw. im Chemotherapie-Arm. Eine nachfolgende Immuntherapie (einschließlich Anti-PD-L1, Anti-PD-1 und Anti-CTLA-4) erhielten jeweils 3,9 % und 27,9 % der Patienten im Kombinations- bzw. im Chemotherapie-Arm.

Deskriptive Subgruppen-Analysen der Studie CA2099LA zeigten einen OS-Vorteil für die Kombination Nivolumab mit Ipilimumab und Chemotherapie gegenüber der Chemotherapie sowohl bei Patienten mit plattenepithelialer Histologie (HR (95 % CI) 0,65 (0,46; 0,93), n = 227) als auch bei Patienten mit nicht-plattenepithelialer Histologie (HR (95 % CI) 0,72 (0,55; 0,93), n = 492).

Tabelle 15 fasst die Wirksamkeitsergebnisse von OS, PFS und ORR nach Tumor-PD-L1-Expression in prädefinierten Subgruppen-Analysen zusammen.

**Tabelle 15: Wirksamkeitsergebnisse nach Tumor-PD-L1-Expression (CA2099LA)**

|                                                            | Nivolumab<br>+<br>Ipilimumab<br>+<br>Chemothe-<br>rapie | Chemo-<br>therapie | Nivolumab<br>+<br>Ipilimumab<br>+<br>Chemothera-<br>pie | Chemo-<br>therapie | Nivolumab<br>+<br>Ipilimumab<br>+<br>Chemothe-<br>rapie | Chemo-<br>therapie | Nivolumab<br>+<br>Ipilimumab<br>+<br>Chemothe-<br>rapie | Chemo-<br>therapie |
|------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------|--------------------|---------------------------------------------------------|--------------------|---------------------------------------------------------|--------------------|---------------------------------------------------------|--------------------|
|                                                            | PD-L1 < 1 %<br>(n = 264)                                |                    | PD-L1 ≥ 1 %<br>(n = 406)                                |                    | PD-L1 ≥ 1 % bis 49<br>%<br>(n = 233)                    |                    | PD-L1 ≥ 50 %<br>(n = 173)                               |                    |
| <b>OS<br/>Hazard-<br/>Ratio<br/>(95 % CI)<sup>a</sup></b>  | 0,65<br>(0,46; 0,92)                                    |                    | 0,67<br>(0,51; 0,89)                                    |                    | 0,69<br>(0,48; 0,98)                                    |                    | 0,64<br>(0,41; 1,02)                                    |                    |
| <b>PFS<br/>Hazard-<br/>Ratio<br/>(95 % CI)<sup>a</sup></b> | 0,77<br>(0,57; 1,03)                                    |                    | 0,67<br>(0,53; 0,85)                                    |                    | 0,71<br>(0,52; 0,97)                                    |                    | 0,59<br>(0,40; 0,86)                                    |                    |
| <b>ORR %</b>                                               | 31,1                                                    | 20,9               | 41,9                                                    | 27,6               | 37,8                                                    | 24,5               | 48,7                                                    | 30,9               |

<sup>a</sup> Hazard-Ratio basierend auf einem nicht-stratifizierten proportionalen Cox-Hazard-Modell.

Es wurden insgesamt 70 NSCLC Patienten im Alter ≥ 75 Jahre in die Studie CA2099LA eingeschlossen (37 Patienten in den Arm Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab und Chemotherapie und 33 Patienten in den Chemotherapie-Arm). Eine Hazard-Ratio von 1,36 (95 % CI: 0,74; 2,52) für OS und eine Hazard-Ratio von 1,12 (95 % CI: 0,64; 1,96) für PFS wurden in dieser Subgruppe für Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab und Chemotherapie vs. Chemotherapie beobachtet. Die ORR betrug 27,0 % im Arm Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab und Chemotherapie und 15,2 % im Chemotherapie-Arm. Dreiundvierzig Prozent der Patienten im Alter ≥ 75 Jahre brachen die Behandlung mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab und Chemotherapie ab. Die Daten zur Wirksamkeit und Sicherheit von Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab und Chemotherapie sind in dieser Patientenpopulation limitiert.

In einer Subgruppen-Analyse bei Patienten, die nie geraucht hatten, wurde ein geringerer Vorteil im Gesamtüberleben für Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab und Chemotherapie verglichen mit Chemotherapie beobachtet. Aufgrund der kleinen Anzahl an Patienten können aus diesen Daten jedoch keine definitiven Schlussfolgerungen gezogen werden.

#### Behandlung des NSCLC nach vorheriger Chemotherapie NSCLC mit plattenepithelialer Histologie

##### Randomisierte Phase-III-Studie vs. Docetaxel (CA209017)

Sicherheit und Wirksamkeit von 3 mg/kg Nivolumab als Einzelsubstanz zur Behandlung des fortgeschrittenen oder metastasierten NSCLC mit plattenepithelialer Histologie wurden in einer randomisierten, offenen Phase-III-Studie (CA209017) untersucht. In die Studie wurden Patienten (18 Jahre oder älter) eingeschlossen, bei denen es während oder nach einer Vorbehandlung mit einer platinbasierten Kombinationschemotherapie zu einer Progression kam und die einen ECOG-Performance-Status von 0 oder 1 hatten. Der Einschluss von Patienten erfolgte unabhängig von ihrem Tumor-PD-L1-Status. Patienten mit aktiver Autoimmunerkrankung, symptomatischer interstitieller Lungenerkrankung oder aktiven Hirnmetastasen waren von der Studie ausgeschlossen. Patienten mit behandelten Hirnmetastasen konnten in die Studie eingeschlossen werden, wenn sich die neurologische Symptomatik mindestens 2 Wochen vor Einschluss in die Studie auf den Ausgangsbefund zurückgebildet hatte und die Patienten entweder Corticosteroide abgesetzt hatten oder eine stabile oder abnehmende Dosierung von < 10 mg Prednison-Äquivalent pro Tag erhielten.

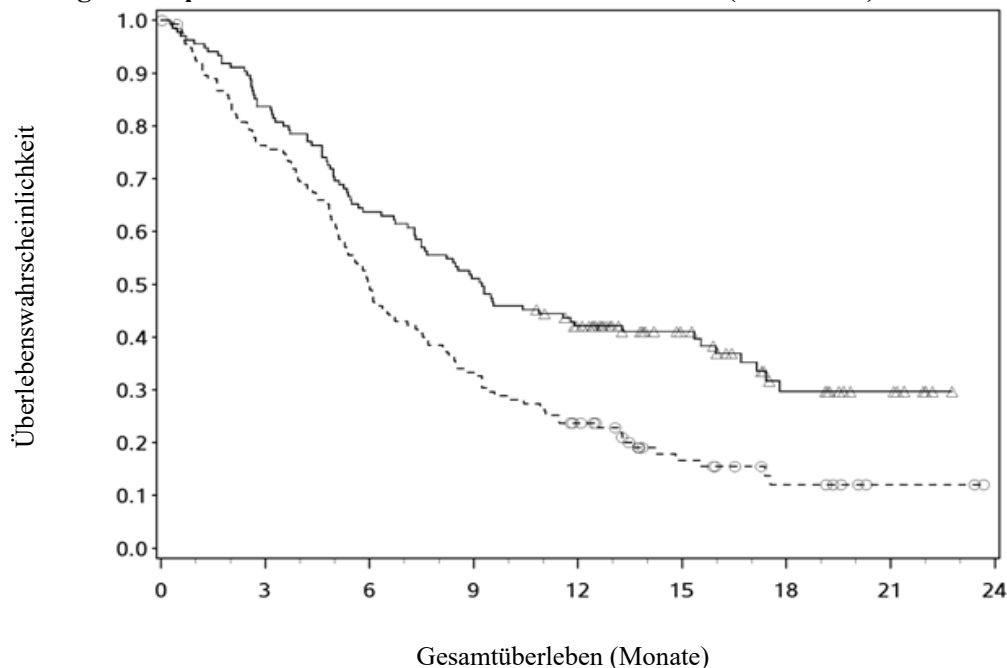


Insgesamt wurden 272 Patienten entweder für Nivolumab, das in einer Dosierung von 3 mg/kg alle 2 Wochen über 60 Minuten intravenös verabreicht wurde (n = 135), oder für Docetaxel, das zu 75 mg/m<sup>2</sup> alle 3 Wochen verabreicht wurde (n = 137), randomisiert. Die Behandlung wurde fortgeführt, solange ein klinischer Nutzen ersichtlich war oder bis die Behandlung nicht mehr vertragen wurde. Tumorbeurteilungen wurden gemäß der RECIST Version 1.1, das erste Mal 9 Wochen nach Randomisierung und anschließend alle 6 Wochen durchgeführt. Das primäre Wirksamkeitskriterium war OS. Sekundäre Wirksamkeitskriterien waren die von den Prüfern bewertete ORR und PFS. Zusätzlich wurde die Verbesserung der Symptome und der allgemeine Gesundheitszustand anhand des durchschnittlichen Symptombelastungsindex des „Lung Cancer Symptom Score (LCSS)“ bzw. mit der „EQ-5D Visual Analogue Scale (EQ-VAS)“ bewertet.

Die Ausgangsmerkmale der Gruppen waren etwa gleich. Das mediane Alter war 63 Jahre (Spanne: 39-85), darunter 44 % ≥ 65 Jahre und 11 % ≥ 75 Jahre. Die Mehrheit der Patienten war weiß (93 %) und männlich (76 %). Bei 31 % wurde Krankheitsprogression als das beste Ansprechen auf ihre letzte vorherige Behandlung berichtet und 45 % erhielten Nivolumab innerhalb von 3 Monaten nach Abschluss ihrer letzten Vorbehandlung. Der ECOG-Performance-Status zu Studienbeginn war 0 (24 %) oder 1 (76 %).

Die Kaplan-Meier-Kurven des OS sind in Abbildung 11 dargestellt.

**Abbildung 11: Kaplan-Meier-Kurven des Gesamtüberlebens (CA209017)**



Anzahl Patienten unter Risiko

Nivolumab 3 mg/kg

135 113 86 69 52 31 15 7 0

Docetaxel

137 103 68 45 30 14 7 2 0

—△— Nivolumab 3 mg/kg (Ereignisse: 86/135), Median und 95 % CI: 9,23 (7,33; 13,27)

--○-- Docetaxel (Ereignisse: 113/137), Median und 95 % CI: 6,01 (5,13; 7,33)

Der beobachtete Gesamtüberlebensvorteil wurde durchgehend in verschiedenen Patientenuntergruppen nachgewiesen. Der Überlebensvorteil wurde unabhängig davon beobachtet, ob die Patienten Tumoren hatten, die als PD-L1-negativ oder PD-L1-positiv bestimmt worden waren (Tumormembranexpressionsgrenze bei 1 %, 5 % oder 10 %). Die Rolle dieses Biomarkers (Tumor-PD-L1-Expression) konnte jedoch nicht vollständig aufgeklärt werden. In einer Nachbeobachtung von mindestens 62,6 Monaten blieb der Überlebensvorteil durchweg in allen Untergruppen erhalten.

In der Studie CA209017 wurde eine geringe Anzahl Patienten  $\geq 75$  Jahre eingeschlossen (11 in der Nivolumab-Gruppe und 18 in der Docetaxel-Gruppe). Nivolumab zeigt hier numerisch weniger Einfluss auf OS (HR = 1,85; 95 % CI: 0,76; 4,51), PFS (HR=1,76; 95 % CI: 0,77; 4,05) und ORR (9,1 % vs. 16,7 %). Aufgrund der geringen Anzahl können aus diesen Daten keine endgültigen Schlussfolgerungen gezogen werden.

Die Wirksamkeitsergebnisse sind in Tabelle 16 dargestellt.

**Tabelle 16: Wirksamkeitsergebnisse (CA209017)**

|                                                      | <b>Nivolumab<br/>(n = 135)</b>          | <b>Docetaxel<br/>(n = 137)</b>             |
|------------------------------------------------------|-----------------------------------------|--------------------------------------------|
| <b>Primäre Analyse</b>                               |                                         |                                            |
| Minimale Nachbeobachtungszeit: 10,6 Monate           |                                         |                                            |
| <b>Gesamtüberleben</b>                               |                                         |                                            |
| Ereignisse                                           | 86 (63,7 %)                             | 113 (82,5 %)                               |
| Hazard Ratio                                         |                                         | 0,59                                       |
| 96,85 % CI                                           |                                         | (0,43; 0,81)                               |
| p-Wert                                               |                                         | 0,0002                                     |
| Median (95 % CI) (Monate)                            | 9,23 (7,33; 13,27)                      | 6,01 (5,13; 7,33)                          |
| Rate (95 % CI) nach<br>12 Monaten                    | 42,1 (33,7; 50,3)                       | 23,7 (16,9; 31,1)                          |
| <b>Bestätigtes objektives<br/>Ansprechen</b>         |                                         |                                            |
|                                                      | 27 (20,0 %)                             | 12 (8,8 %)                                 |
| (95 % CI)                                            | (13,6; 27,7)                            | (4,6; 14,8)                                |
| Odds Ratio (95 % CI)                                 |                                         | 2,64 (1,27; 5,49)                          |
| p-Wert                                               |                                         | 0,0083                                     |
| Vollständiges Ansprechen<br>(Complete Response = CR) | 1 (0,7 %)                               | 0                                          |
| Teilweises Ansprechen<br>(Partial Response = PR)     | 26 (19,3 %)                             | 12 (8,8 %)                                 |
| Stabile Erkrankung<br>(Stable Disease = SD)          | 39 (28,9 %)                             | 47 (34,3 %)                                |
| <b>Mediane Ansprechdauer</b>                         |                                         |                                            |
| Monate (Spanne)                                      | Nicht erreicht (2,9-20,5 <sup>+</sup> ) | 8,4 (1,4 <sup>+</sup> -15,2 <sup>+</sup> ) |
| <b>Mediane Zeit bis zum<br/>Ansprechen</b>           |                                         |                                            |
| Monate (Spanne)                                      | 2,2 (1,6-11,8)                          | 2,1 (1,8-9,5)                              |
| <b>Progressionsfreies Überleben</b>                  |                                         |                                            |
| Ereignisse                                           | 105 (77,8 %)                            | 122 (89,1 %)                               |
| Hazard Ratio                                         |                                         | 0,62                                       |
| 95 % CI                                              |                                         | (0,47; 0,81)                               |
| p-Wert                                               |                                         | < 0,0004                                   |
| Median (95 % CI) (Monate)                            | 3,48 (2,14; 4,86)                       | 2,83 (2,10; 3,52)                          |
| Rate (95 % CI) nach<br>12 Monaten                    | 20,8 (14,0; 28,4)                       | 6,4 (2,9; 11,8)                            |

|                                                                            | <b>Nivolumab<br/>(n = 135)</b>                                                                                                               | <b>Docetaxel<br/>(n = 137)</b>                                                                                          |
|----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Aktualisierte Analyse</b><br>Minimale Nachbeobachtungszeit: 24,2 Monate |                                                                                                                                              |                                                                                                                         |
| <b>Gesamtüberleben<sup>a</sup></b>                                         |                                                                                                                                              |                                                                                                                         |
| Ereignisse                                                                 | 110 (81,4 %)                                                                                                                                 | 128 (93,4 %)                                                                                                            |
| Hazard Ratio                                                               |                                                                                                                                              | 0,62                                                                                                                    |
| 95 % CI                                                                    |                                                                                                                                              | (0,47; 0,80)                                                                                                            |
| Rate (95 % CI) nach<br>24 Monaten                                          | 22,9 (16,2; 30,3)                                                                                                                            | 8 (4,3; 13,3)                                                                                                           |
| <b>Bestätigtes objektives<br/>Ansprechen</b>                               | 20,0 %                                                                                                                                       | 8,8 %                                                                                                                   |
| (95 % CI)                                                                  | (13,6; 27,7)                                                                                                                                 | (4,6; 14,8)                                                                                                             |
| <b>Mediane Ansprechdauer</b>                                               |                                                                                                                                              |                                                                                                                         |
| Monate (Spanne)                                                            | 25,2 (2,9 - 30,4)                                                                                                                            | 8,4 (1,4 <sup>+</sup> - 18,0 <sup>+</sup> )                                                                             |
| <b>Progressionsfreies Überleben</b>                                        |                                                                                                                                              |                                                                                                                         |
| Rate (95 % CI) nach<br>24 Monaten                                          | 15,6 (9,7; 22,7)                                                                                                                             | Alle Patienten hatten entweder<br>eine Progression, wurden zensiert<br>oder konnten nicht mehr<br>nachbeobachtet werden |
| <b>Aktualisierte Analyse</b><br>Minimale Nachbeobachtungszeit: 62,6 Monate |                                                                                                                                              |                                                                                                                         |
| <b>Gesamtüberleben<sup>a</sup></b>                                         |                                                                                                                                              |                                                                                                                         |
| Ereignisse                                                                 | 118 (87,4 %)                                                                                                                                 | 133 (97,1 %)                                                                                                            |
| Hazard Ratio                                                               |                                                                                                                                              | 0,62                                                                                                                    |
| 95 % CI                                                                    |                                                                                                                                              | (0,48; 0,79)                                                                                                            |
| Rate (95 % CI) nach<br>60 Monaten                                          | 12,3 (7,4; 18,5)                                                                                                                             | 3,6 (1,4; 7,8)                                                                                                          |
| <b>Bestätigtes objektives<br/>Ansprechen</b>                               | 20,0 %                                                                                                                                       | 8,8 %                                                                                                                   |
| (95 % CI)                                                                  | (13,6; 27,7)                                                                                                                                 | (4,6; 14,8)                                                                                                             |
| <b>Mediane Ansprechdauer</b>                                               |                                                                                                                                              |                                                                                                                         |
| Monate (Spanne)                                                            | 25,2 (2,9 - 70,6 <sup>+</sup> )                                                                                                              | 7,5 (0,0 <sup>+</sup> - 18,0 <sup>+</sup> )                                                                             |
| <b>Progressionsfreies Überleben</b>                                        |                                                                                                                                              |                                                                                                                         |
| Rate (95 % CI) nach<br>60 Monaten                                          | 9,4 (4,8; 15,8)                                                                                                                              | Alle Patienten hatten entweder<br>eine Progression, wurden zensiert<br>oder konnten nicht mehr<br>nachbeobachtet werden |
| <sup>a</sup>                                                               | Sechs Patienten (4 %), die auf Docetaxel randomisiert worden waren, haben zu irgendeinem Zeitpunkt auf eine Nivolumab-Behandlung gewechselt. |                                                                                                                         |
| “+”                                                                        | kennzeichnet eine zensierte Beobachtung                                                                                                      |                                                                                                                         |

Die Häufigkeit der Verbesserung von krankheitsbezogenen Symptomen, gemessen am LCSS, war bei der Nivolumab-Gruppe (18,5 %) und der Docetaxel-Gruppe (21,2 %) ähnlich. Der durchschnittliche EQ-VAS stieg in beiden Behandlungsgruppen mit der Zeit an, was auf einen besseren allgemeinen Gesundheitszustand für Patienten hindeutet, die die Behandlung beibehalten.

### Einarmige Phase-II-Studie (CA209063)

Studie CA209063, eine einarmige, offene Studie, wurde bei 117 Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasierendem NSCLC mit plattenepithelialer Histologie nach zwei oder mehr Therapielinien durchgeführt; ansonsten wurden ähnliche Einschlusskriterien wie in der Studie CA209017 angewendet. Nivolumab 3 mg/kg zeigte ein Gesamtansprechen von 14,5 % (95 % CI: 8,7-22,2 %), ein medianes OS von 8,21 Monaten (95 % CI: 6,05-10,9 Monate) und ein medianes PFS von 1,87 Monaten (95 % CI 1,77-3,15 Monate). Das PFS wurde anhand von RECIST Version 1.1 bestimmt. Die berechnete Ein-Jahres-Überlebensrate war 41 %.

### Einarmige Phase-2-Studie (CA209171)

Die Studie CA209171 war eine einarmige, offene Studie mit Nivolumab-Monotherapie bei Patienten mit zuvor behandeltem fortgeschrittenem oder metastasiertem NSCLC mit plattenepithelialer Histologie. Der primäre Endpunkt war Sicherheit und der sekundäre Endpunkt war Wirksamkeit. Von den 811 behandelten Patienten hatten 103 (13 %) einen ECOG-Performance-Status von 2, 686 (85 %) waren < 75 Jahre alt und 125 (15 %) waren ≥ 75 Jahre alt. Es wurden bei allen behandelten Patienten keine neuen Sicherheitssignale identifiziert und das Gesamtsicherheitsprofil von Nivolumab war über die Subgruppen vergleichbar. Die Wirksamkeitsergebnisse, basierend auf den vom Prüfarzt bewerteten Gesamtansprechen, sind in Tabelle 17 dargestellt.

**Tabelle 17: Gesamtansprechen (ORR) basierend auf den auswertbaren Patienten – Gesamtanzahl und Subgruppen (CA209171)**

| Ergebnisse                                     | Gesamtanzahl    | ECOG-PS 2     | < 75 Jahre      | ≥ 75 Jahre       |
|------------------------------------------------|-----------------|---------------|-----------------|------------------|
| N Ansprecher/ N auswertbar <sup>a</sup><br>(%) | 66/671<br>(9,8) | 1/64<br>(6,1) | 55/568<br>(9,7) | 11/103<br>(10,7) |
| 95 % CI <sup>b</sup>                           | (7,7; 12,3)     | (0,0; 8,4)    | (7,4; 12,4)     | (5,5; 18,3)      |

<sup>a</sup> beinhaltet bestätigtes und unbestätigtes Ansprechen, Scans waren nur in Woche 8/9 und Woche 52 obligatorisch.

<sup>b</sup> CR+PR, Konfidenzintervall basierend auf der Clopper-and-Pearson-Methode

### NSCLC mit nicht-plattenepithelialer Histologie

#### Randomisierte Phase-3-Studie vs. Docetaxel (CA209057)

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Nivolumab 3 mg/kg als Monopräparat zur Behandlung des fortgeschrittenen oder metastatischen NSCLC mit nicht-plattenepithelialer Histologie wurde in einer randomisierten, offenen Phase-3-Studie untersucht (CA209057). In die Studie wurden Patienten eingeschlossen, bei denen es während oder nach einer Vorbehandlung mit einer platinbasierten Kombinationschemotherapie, die eine Erhaltungstherapie beinhalten konnte, zu einer Progression kam. Die Patienten waren 18 Jahre oder älter und hatten einen ECOG-Performance-Status von 0 oder 1. Eine zusätzliche TKI-Behandlungslinie für Patienten mit bekannter EGFR-Mutation oder ALK-Translokation war erlaubt. Der Einschluss von Patienten erfolgte unabhängig von ihrem PD-L1-Status. Patienten mit aktiver Autoimmunerkrankung, symptomatischer interstitieller Lungenerkrankung oder aktiven Hirnmetastasen waren von der Studie ausgeschlossen. Patienten mit behandelten Hirnmetastasen konnten in die Studie eingeschlossen werden, wenn sich die neurologische Symptomatik mindestens 2 Wochen vor Einschluss in die Studie auf den Ausgangsbefund zurückgebildet hatte und die Patienten entweder Corticosteroide abgesetzt hatten oder eine stabile oder abnehmende Dosierung von < 10 mg Prednison-Äquivalent pro Tag erhielten.

Insgesamt wurden 582 Patienten entweder für Nivolumab, das in einer Dosierung von 3 mg/kg alle 2 Wochen über 60 Minuten intravenös verabreicht wurde (n = 292), oder für Docetaxel, das zu 75 mg/m<sup>2</sup> alle 3 Wochen verabreicht wurde (n = 290), randomisiert. Die Behandlung wurde fortgeführt, solange ein klinischer Nutzen ersichtlich war oder bis die Behandlung nicht mehr vertragen wurde. Tumorbeurteilungen wurden gemäß RECIST Version 1.1 durchgeführt. Das primäre Wirksamkeitskriterium war das Gesamtüberleben (Overall Survival = OS). Sekundäre Wirksamkeitskriterien waren die von den Prüfern bewertete objektive Ansprechrate (Objective Response Rate = ORR) und das progressionsfreie Überleben (Progression-Free Survival = PFS). Zusätzliche prädefinierte Subgruppen-Analysen wurden durchgeführt, um die Wirksamkeit in Bezug

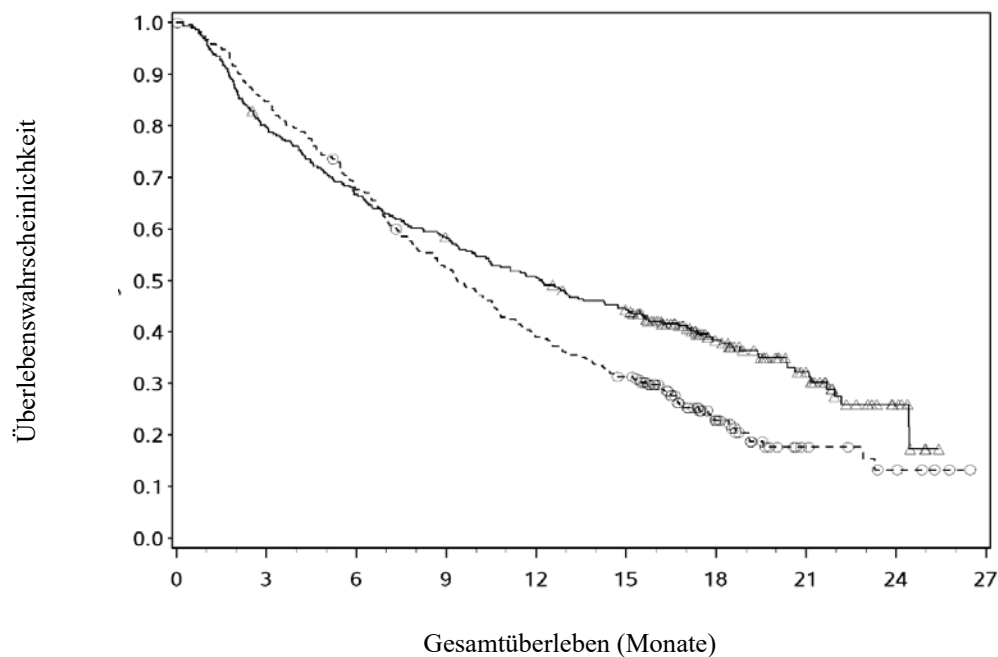
auf eine Tumor-PD-L1-Expression mit den prädefinierten Grenzwerten von 1 %, 5 % und 10 % zu bestimmen. Weitere Beurteilungen der PD-L1-Expression in Intervallen waren in der präspezifizierten Analyse aufgrund der kleinen Fallzahl nicht eingeschlossen.

Vor Studienbeginn entnommene Tumorgewebeproben wurden systematisch vor der Randomisierung eingeholt, um vorgeplante Wirksamkeitsanalysen in Abhängigkeit von der Tumor-PD-L1-Expression durchzuführen. Die Tumor-PD-L1-Expression wurde unter Verwendung des PD-L1-IHC-28-8-PharmDx-Assays bestimmt.

Das mediane Alter war 62 Jahre (Bereich: 21 bis 85) mit 34 %  $\geq 65$  Jahre und 7 %  $\geq 75$  Jahre. Die Mehrheit der Patienten war kaukasisch (92 %) und männlich (55 %). Der ECOG-Performance-Status zu Studienbeginn war 0 (31 %) oder 1 (69 %). 79 % der Patienten waren frühere/derzeitige Raucher.

Die Kaplan-Meier-Kurven des Gesamtüberlebens sind in Abbildung 12 dargestellt.

**Abbildung 12: Kaplan-Meier-Kurven des Gesamtüberlebens (CA209057)**



Anzahl Patienten unter Risiko

Nivolumab 3 mg/kg

292    232    194    169    146    123    62    32    9    0

Docetaxel

290    244    194    150    111    88    34    10    5    0

—△— Nivolumab 3 mg/kg (Ereignisse: 190/292), Median und 95 % CI: 12,19 (9,66; 14,98)

--○-- Docetaxel (Ereignisse: 223/290), Median und 95 % CI: 9,36 (8,05; 10,68)

Die Studie zeigte bei der planmäßigen Interimsanalyse nach 413 Ereignissen (93 % der vorgesehenen Anzahl an Ereignissen für die Endauswertung) eine statistisch signifikante Verbesserung des Gesamtüberlebens bei den unter Nivolumab randomisierten Patienten verglichen mit denen unter Docetaxel. Die Wirksamkeitsergebnisse sind in Tabelle 18 dargestellt.

**Tabelle 18: Wirksamkeitsergebnisse (CA209057)**

|                                                      | <b>Nivolumab<br/>(n = 292)</b>   | <b>Docetaxel<br/>(n = 290)</b>               |
|------------------------------------------------------|----------------------------------|----------------------------------------------|
| <b>Präspezifizierte Zwischenanalyse</b>              |                                  |                                              |
| Minimale Nachbeobachtungszeit: 13,2 Monate           |                                  |                                              |
| <b>Gesamtüberleben</b>                               |                                  |                                              |
| Ereignisse                                           | 190 (65,1 %)                     | 223 (76,9 %)                                 |
| Hazard Ratio <sup>a</sup><br>(95,92 % CI)            |                                  | 0,73<br>(0,59; 0,89)                         |
| p-Wert <sup>b</sup>                                  |                                  | 0,0015                                       |
| Median (95 % CI) Monate                              | 12,19 (9,66; 14,98)              | 9,36 (8,05; 10,68)                           |
| Rate (95 % CI) nach 12 Monaten                       | 50,5 (44,6; 56,1)                | 39,0 (33,3; 44,6)                            |
| <b>Bestätigtes objektives Ansprechen</b>             |                                  |                                              |
| (95 % CI)                                            | 56 (19,2 %)<br>(14,8; 24,2)      | 36 (12,4 %)<br>(8,8; 16,8)                   |
| Odds Ratio (95 % CI)                                 |                                  | 1,68 (1,07; 2,64)                            |
| p-Wert                                               |                                  | 0,0246                                       |
| Vollständiges Ansprechen<br>(Complete Response = CR) | 4 (1,4 %)                        | 1 (0,3 %)                                    |
| Teilweises Ansprechen<br>(Partial Response = PR)     | 52 (17,8 %)                      | 35 (12,1 %)                                  |
| Stabile Erkrankung<br>(Stable Disease = SD)          | 74 (25,3 %)                      | 122 (42,1 %)                                 |
| <b>Mediane Ansprechdauer</b>                         |                                  |                                              |
| Monate (Spanne)                                      | 17,15 (1,8 - 22,6 <sup>+</sup> ) | 5,55 (1,2 <sup>+</sup> - 15,2 <sup>+</sup> ) |
| <b>Mediane Zeit bis zum Ansprechen</b>               |                                  |                                              |
| Monate (Spanne)                                      | 2,10 (1,2 - 8,6)                 | 2,61 (1,4 - 6,3)                             |
| <b>Progressionsfreies Überleben</b>                  |                                  |                                              |
| Ereignisse                                           | 234 (80,1 %)                     | 245 (84,5 %)                                 |
| Hazard Ratio<br>95 % CI                              |                                  | 0,92<br>(0,77; 1,11)                         |
| p-Wert                                               |                                  | 0,3932                                       |
| Median (95 % CI) (Monate)                            | 2,33 (2,17; 3,32)                | 4,21 (3,45; 4,86)                            |
| Rate (95 % CI) nach 12 Monaten                       | 18,5 (14,1; 23,4)                | 8,1 (5,1; 12,0)                              |

|                                            | <b>Nivolumab<br/>(n = 292)</b>                                                                                                                                                            | <b>Docetaxel<br/>(n = 290)</b>                                                                                 |
|--------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Aktualisierte Analyse</b>               |                                                                                                                                                                                           |                                                                                                                |
| Minimale Nachbeobachtungszeit: 24,2 Monate |                                                                                                                                                                                           |                                                                                                                |
| <b>Gesamtüberleben<sup>c</sup></b>         |                                                                                                                                                                                           |                                                                                                                |
| Ereignisse                                 | 228 (78,1 %)                                                                                                                                                                              | 247 (85,1 %)                                                                                                   |
| Hazard Ratio <sup>a</sup><br>(95 % CI)     |                                                                                                                                                                                           | 0,75<br>(0,63; 0,91)                                                                                           |
| Rate (95 % CI) nach 24 Monaten             | 28,7 (23,6; 34,0)                                                                                                                                                                         | 15,8 (11,9; 20,3)                                                                                              |
| <b>Bestätigtes objektives Ansprechen</b>   |                                                                                                                                                                                           |                                                                                                                |
| (95 % CI)                                  | 19,2 %<br>(14,8; 24,2)                                                                                                                                                                    | 12,4 %<br>(8,8; 16,8)                                                                                          |
| <b>Mediane Ansprechdauer</b>               |                                                                                                                                                                                           |                                                                                                                |
| Monate (Spanne)                            | 17,2 (1,8 - 33,7 <sup>+</sup> )                                                                                                                                                           | 5,6 (1,2 <sup>+</sup> - 16,8)                                                                                  |
| <b>Progressionsfreies Überleben</b>        |                                                                                                                                                                                           |                                                                                                                |
| Rate (95 % CI) nach 24 Monaten             | 11,9 (8,3; 16,2)                                                                                                                                                                          | 1,0 (0,2; 3,3)                                                                                                 |
| <b>Aktualisierte Analyse</b>               |                                                                                                                                                                                           |                                                                                                                |
| Minimale Nachbeobachtungszeit: 62,7 Monate |                                                                                                                                                                                           |                                                                                                                |
| <b>Gesamtüberleben<sup>d</sup></b>         |                                                                                                                                                                                           |                                                                                                                |
| Ereignisse                                 | 250 (85,6 %)                                                                                                                                                                              | 279 (96,2 %)                                                                                                   |
| Hazard Ratio <sup>a</sup><br>(95 % CI)     |                                                                                                                                                                                           | 0,70<br>(0,58; 0,83)                                                                                           |
| Rate (95 % CI) nach 60 Monaten             | 14,0 (10,2; 18,3)                                                                                                                                                                         | 2,1 (0,9; 4,4)                                                                                                 |
| <b>Bestätigtes objektives Ansprechen</b>   |                                                                                                                                                                                           |                                                                                                                |
| (95 % CI)                                  | 19,5 %<br>(15,1; 24,5)                                                                                                                                                                    | 12,4 %<br>(8,8; 16,8)                                                                                          |
| <b>Mediane Ansprechdauer</b>               |                                                                                                                                                                                           |                                                                                                                |
| Monate (Spanne)                            | 17,2 (1,8–70,4 <sup>+</sup> )                                                                                                                                                             | 5,6 (0,0 <sup>+</sup> –33,4)                                                                                   |
| <b>Progressionsfreies Überleben</b>        |                                                                                                                                                                                           |                                                                                                                |
| Rate (95 % CI) nach 60 Monaten             | 7,5 (4,5; 11,4)                                                                                                                                                                           | Alle Patienten hatten entweder eine Progression, wurden zensiert oder konnten nicht mehr nachbeobachtet werden |
| <sup>a</sup>                               | Mit einem stratifizierten Cox-Modell für proportionale Hazards berechnet.                                                                                                                 |                                                                                                                |
| <sup>b</sup>                               | Der p-Wert stammt von einem nach vorheriger Erhaltungstherapie und Therapielinie stratifizierten Log-Rank-Test; die korrespondierende O'Brien-Fleming-Signifikanzgrenze liegt bei 0,0408. |                                                                                                                |
| <sup>c</sup>                               | Sechzehn Patienten (6 %), die auf Docetaxel randomisiert worden waren, haben zu irgendeinem Zeitpunkt auf eine Nivolumab-Behandlung gewechselt.                                           |                                                                                                                |
| <sup>d</sup>                               | Siebzehn Patienten (6 %), die auf Docetaxel randomisiert worden waren, haben zu irgendeinem Zeitpunkt auf eine Nivolumab-Behandlung gewechselt.                                           |                                                                                                                |
| “+”                                        | Kennzeichnet eine zensierte Beobachtung.                                                                                                                                                  |                                                                                                                |

Die Tumor-PD-L1-Expression war bei 79 % der Patienten in der Nivolumab-Gruppe und bei 77 % der Patienten der Docetaxel-Gruppe messbar. Der Grad der Tumor-PD-L1-Expression war zwischen den beiden Behandlungsarmen (Nivolumab vs. Docetaxel) in allen vordefinierten Tumor-PD-L1-Expressionsgraden von  $\geq 1$  % (53 % vs. 55 %),  $\geq 5$  % (41 % vs. 38 %) oder  $\geq 10$  % (37 % vs. 35 %) ausgeglichen.

In der Nivolumab-Gruppe zeigten Patienten mit Tumor-PD-L1-Expression bei allen vordefinierten Expressionsgraden eine größere Wahrscheinlichkeit für eine Verbesserung des Überlebens verglichen mit der Docetaxel-Gruppe. Dahingegen war das Überleben für Patienten mit niedriger oder fehlender

Tumor-PD-L1-Expression ähnlich im Vergleich zu Docetaxel. In Bezug auf das objektive Ansprechen war eine höhere PD-L1-Expression mit einem höheren objektiven Ansprechen verbunden. Vergleichbar zur Gesamtpopulation war die mediane Dauer des Ansprechens bei Nivolumab vs. Docetaxel sowohl für Patienten ohne PD-L1-Expression erhöht (18,3 Monate vs. 5,6 Monate) als auch für Patienten mit PD-L1-Expression (16,0 Monate vs. 5,6 Monate).

Tabelle 19 fasst die Ergebnisse des objektiven Ansprechens und des Gesamtüberlebens anhand der Tumor-PD-L1-Expression zusammen.

**Tabelle 19: Objektive Ansprechrates (ORR) und Gesamtüberleben (OS) anhand der Tumor-PD-L1-Expression (CA209057)**

| PD-L1-Expression                             | Nivolumab                                           | Docetaxel                             |                                                         |
|----------------------------------------------|-----------------------------------------------------|---------------------------------------|---------------------------------------------------------|
| <b>ORR anhand der Tumor-PD-L1-Expression</b> |                                                     |                                       |                                                         |
| Minimale Nachbeobachtungszeit: 13,2 Monate   |                                                     |                                       |                                                         |
|                                              |                                                     |                                       | <b>Odds Ratio<br/>(95 % CI)</b>                         |
| < 1 %                                        | 10/108 (9,3 %)<br>95 % CI: 4,5; 16,4                | 15/101 (14,9 %)<br>95 % CI: 8,6; 23,3 | 0,59 (0,22; 1,48)                                       |
| ≥ 1 %                                        | 38/123 (30,9 %)<br>95 % CI: 22,9; 39,9              | 15/123 (12,2 %)<br>95 % CI: 7,0; 19,3 | 3,22 (1,60; 6,71)                                       |
| ≥ 1 % bis < 10 % <sup>a</sup>                | 6/37 (16,2 %)<br>95 % CI: 6,2; 32,0                 | 5/44 (11,4 %)<br>95 % CI: 3,8; 24,6   | 1,51 (0,35; 6,85)                                       |
| ≥ 10 % bis < 50 % <sup>a</sup>               | 5/20 (25,0 %)<br>95 % CI: 8,7; 49,1                 | 7/33 (21,2 %)<br>95 % CI: 9,0; 38,9   | 1,24 (0,26; 5,48)                                       |
| ≥ 50 % <sup>a</sup>                          | 27/66 (40,9 %)<br>95 % CI: 29,0; 53,7               | 3/46 (6,5 %)<br>95 % CI: 1,4; 17,9    | 9,92 (2,68; 54,09)                                      |
| <b>OS anhand der Tumor-PD-L1-Expression</b>  |                                                     |                                       |                                                         |
| Minimale Nachbeobachtungszeit: 13,2 Monate   |                                                     |                                       |                                                         |
|                                              | <b>Anzahl der Ereignisse (Anzahl der Patienten)</b> |                                       | <b>Unstratifiziertes<br/>Hazard Ratio<br/>(95 % CI)</b> |
| < 1 %                                        | 77 (108)                                            | 75 (101)                              | 0,90 (0,66; 1,24)                                       |
| ≥ 1 %                                        | 68 (123)                                            | 93 (123)                              | 0,59 (0,43; 0,82)                                       |
| ≥ 1 % bis < 10 % <sup>a</sup>                | 27 (37)                                             | 30 (44)                               | 1,33 (0,79; 2,24)                                       |
| ≥ 10 % bis < 50 % <sup>a</sup>               | 11 (20)                                             | 26 (33)                               | 0,61 (0,30; 1,23)                                       |
| ≥ 50 % <sup>a</sup>                          | 30 (66)                                             | 37 (46)                               | 0,32 (0,20; 0,53)                                       |
| <b>Aktualisierte Analyse</b>                 |                                                     |                                       |                                                         |
| Minimale Nachbeobachtungszeit: 24,2 Monate   |                                                     |                                       |                                                         |
| < 1 %                                        | 91 (108)                                            | 86 (101)                              | 0,91 (0,67; 1,22)                                       |
| ≥ 1 %                                        | 87 (123)                                            | 103 (123)                             | 0,62 (0,47; 0,83)                                       |
| <b>Aktualisierte Analyse</b>                 |                                                     |                                       |                                                         |
| Minimale Nachbeobachtungszeit: 62,7 Monate   |                                                     |                                       |                                                         |
| < 1 %                                        | 100 (109)                                           | 96 (101)                              | 0,87 (0,66; 1,16)                                       |
| ≥ 1 %                                        | 96 (122)                                            | 119 (123)                             | 0,55 (0,42; 0,73)                                       |

<sup>a</sup> Post-hoc Analyse; aufgrund des geringen Stichprobenumfangs der Subgruppe sollten die Ergebnisse mit Vorsicht interpretiert werden, zudem war der PD-L1-IHC-28-8-PharmDx-Assay zum Zeitpunkt der Analyse nicht für die Expressionslevel 10 % oder 50 % analytisch validiert

Im Nivolumab-Arm verstarb eine größere Patientenanzahl (59/292; 20,2 %) innerhalb der ersten 3 Monate im Vergleich zum Docetaxel Arm (44/290; 15,2 %). Die Ergebnisse einer explorativen, multivariaten post-hoc-Analyse zeigten, dass mit Nivolumab behandelte Patienten, die prognostisch ungünstigere Faktoren und/oder einen aggressiven Krankheitsverlauf in Kombination mit einer



niedrigen (z. B. < 50 %) oder fehlenden PD-L1-Expression aufweisen, ein höheres Risiko haben können innerhalb der ersten 3 Monate zu versterben.

In Subgruppen-Analysen zeigte sich bei Patienten, die Nichtraucher waren oder deren Tumoren EGFR aktivierende Mutationen aufwiesen, kein Überlebensvorteil im Vergleich zu Docetaxel. Aufgrund der geringen Patientenanzahl können allerdings keine definitiven Schlussfolgerungen aus diesen Daten gezogen werden.

#### *Malignes Pleuramesotheliom*

##### *Randomisierte Phase-3-Studie von Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab vs. Chemotherapie (CA209743)*

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Nivolumab 3 mg/kg alle 2 Wochen in Kombination mit Ipilimumab 1 mg/kg alle 6 Wochen wurde in einer randomisierten, offenen Phase-3-Studie (CA209743) untersucht. Die Studie schloss Patienten (18 Jahre oder älter) mit histologisch bestätigtem und zuvor unbehandeltem malignen Pleuramesotheliom mit epitheloider oder nicht-epitheloider Histologie, einem ECOG-Performance-Status von 0 oder 1, und ohne palliative Radiotherapie innerhalb von 14 Tagen vor der ersten Studientherapie ein. Patienten wurden unabhängig vom PD-L1-Status ihres Tumors eingeschlossen.

Patienten mit primärem Mesotheliom des Peritoneums, Perikards oder der Tunica vaginalis testis, Patienten mit interstitieller Lungenerkrankung, aktiver Autoimmunerkrankung, Erkrankungen, die eine systemische Immunsuppression erfordern, und Patienten mit Hirnmetastasen (soweit nicht operativ reseziert oder mit stereotaktischer Radiotherapie behandelt und ohne Weiterentwicklung innerhalb von 3 Monaten vor Einschluss in die Studie) waren von der Studie ausgeschlossen. Die Randomisierung erfolgte stratifiziert nach Histologie (epitheloid vs. sarkomatoid oder gemischte Histologie) und Geschlecht (männlich vs. weiblich).

Insgesamt wurden 605 Patienten entweder für Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab (n = 303) oder Chemotherapie (n = 302) randomisiert. Patienten im Behandlungsarm Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab erhielten Nivolumab 3 mg/kg intravenös über 30 Minuten alle 2 Wochen in Kombination mit Ipilimumab 1 mg/kg intravenös über 30 Minuten alle 6 Wochen für bis zu 2 Jahre. Patienten im Chemotherapie-Arm erhielten Chemotherapie für bis zu 6 Zyklen (ein Zyklus war 21 Tage). Die Chemotherapie bestand aus Cisplatin 75 mg/m<sup>2</sup> und Pemetrexed 500 mg/m<sup>2</sup> oder Carboplatin 5 AUC und Pemetrexed 500 mg/m<sup>2</sup>.

Die Behandlung wurde bis zur Progression der Erkrankung, nicht akzeptabler Toxizität oder bis zu 24 Monate fortgesetzt. Die Behandlung konnte über die Progression hinaus fortgeführt werden, wenn der Patient klinisch stabil war und nach Einschätzung des Prüfarztes einen klinischen Nutzen von der Behandlung hatte. Patienten, die die Kombinationstherapie aufgrund einer Nebenwirkung, die Ipilimumab zugeordnet wurde, abbrechen mussten, konnten mit Nivolumab-Monotherapie weiter behandelt werden. Tumorbewertungen wurden in den ersten 12 Monaten alle 6 Wochen nach der ersten Dosis der Studienmedikation und danach alle 12 Wochen bis zur Progression der Erkrankung oder bis zur Beendigung der Studienmedikation durchgeführt.

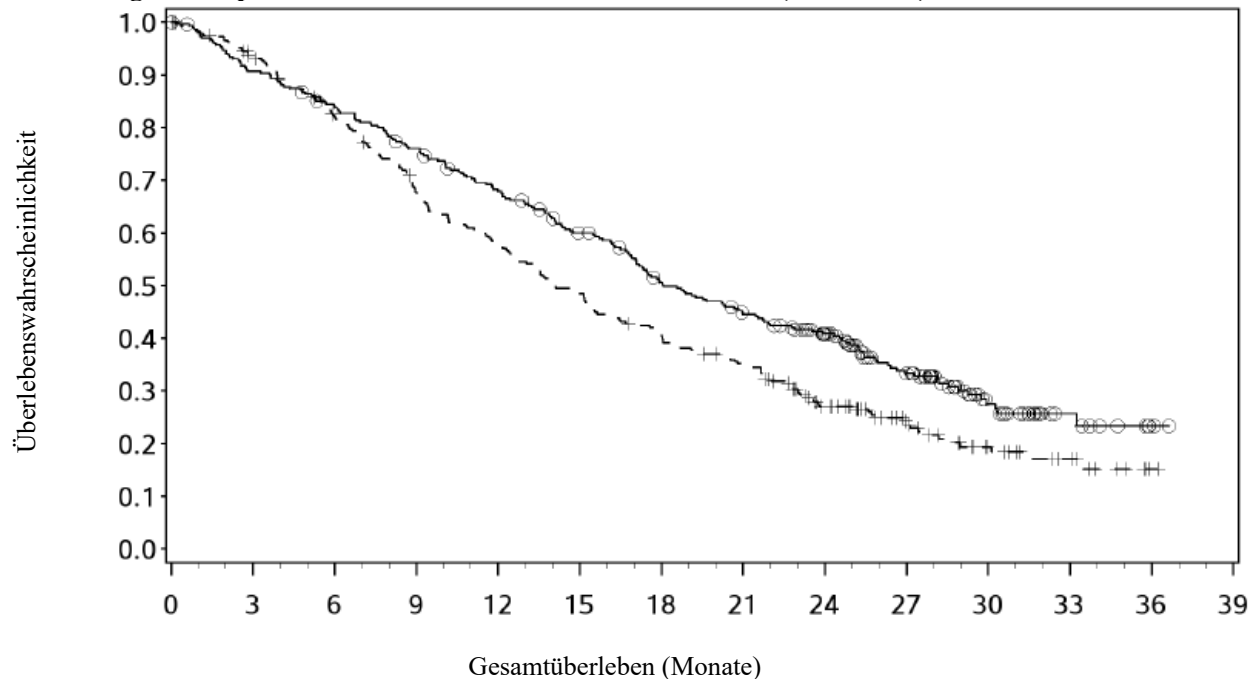
In der Studie CA209743 waren die Ausgangsmerkmale in allen Gruppen etwa gleich. Das mediane Alter war 69 Jahre (Spanne: 25 - 89) mit 72 % ≥ 65 Jahre und 26 % ≥ 75 Jahre. Die Mehrheit der Patienten war weiß (85 %) und männlich (77 %). Der Ausgangs-ECOG-Performance-Status war 0 (40 %) oder 1 (60 %), 80 % der Patienten hatten eine PD-L1-Expression ≥ 1 % und 20 % eine PD-L1-Expression < 1 %, 75 % hatten eine epitheloide und 25 % eine nicht-epitheloide Histologie.

Das primäre Wirksamkeitskriterium der Studie CA209743 war das Gesamtüberleben (Overall Survival = OS). Wichtige sekundäre Wirksamkeitsendpunkte waren das progressionsfreie Überleben (Progression-Free Survival = PFS), die objektive Ansprechrates (Objective Response Rate = ORR) und die Dauer des Ansprechens, von einem unabhängigen zentralen Komitee (Blinded Independent Central Review, BICR) anhand der modifizierten RECIST-Kriterien für das Pleuramesotheliom. Deskriptive Analysen für diese sekundären Endpunkte sind in Tabelle 20 dargestellt.

Die Studie zeigte zum Zeitpunkt der präspezifizierten Interimsanalyse nach 419 Ereignissen (89 % der für die finale Analyse geplanten Anzahl Ereignisse) eine statistisch signifikante Verbesserung des OS für Patienten, die in den Behandlungsarm Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab randomisiert worden waren, gegenüber der Chemotherapie. Die minimale Nachbeobachtungszeit für OS betrug 22 Monate.

Die Wirksamkeitsergebnisse sind in Abbildung 13 und Tabelle 20 dargestellt.

**Abbildung 13: Kaplan-Meier-Kurven des Gesamtüberlebens (CA209743)**



Anzahl Patienten unter Risiko

Nivolumab + Ipilimumab

303 273 251 226 200 173 143 124 101 65 30 11 2 0

Chemotherapie

302 268 233 190 162 136 113 95 62 38 20 11 1 0

---○--- Nivolumab + Ipilimumab (Ereignisse: 200/303), Median und 95 % CI: 18,07 (16,82; 21,45)

---+--- Chemotherapie (Ereignisse: 219/302), Median und 95 % CI: 14,09 (12,45; 16,23)

**Tabelle 20: Wirksamkeitsergebnisse (CA209743)**

|                                                 | Nivolumab + Ipilimumab<br>(n = 303) | Chemotherapie<br>(n = 302) |
|-------------------------------------------------|-------------------------------------|----------------------------|
| <b>Gesamtüberleben</b>                          |                                     |                            |
| Ereignisse                                      | 200 (66 %)                          | 219 (73 %)                 |
| Hazard-Ratio<br>(96,6 % CI) <sup>b</sup>        | 0,74<br>(0,60; 0,91)                |                            |
| Log-Rank-stratifizierter<br>p-Wert <sup>c</sup> | 0,002                               |                            |
| Median (Monate) <sup>c</sup><br>(95 % CI)       | 18,1<br>(16,8; 21,5)                | 14,1<br>(12,5; 16,2)       |
| Rate (95 % CI) nach<br>24 Monaten <sup>c</sup>  | 41 % (35,1; 46,5)                   | 27 % (21,9; 32,4)          |

|                                           | <b>Nivolumab + Ipilimumab<br/>(n = 303)</b> | <b>Chemotherapie<br/>(n = 302)</b> |
|-------------------------------------------|---------------------------------------------|------------------------------------|
| <b>Progressionsfreies Überleben</b>       |                                             |                                    |
| Ereignisse                                | 218 (72 %)                                  | 209 (69 %)                         |
| Hazard-Ratio<br>(95 % CI) <sup>a</sup>    |                                             | 1,0<br>(0,82; 1,21)                |
| Median (Monate) <sup>c</sup><br>(95 % CI) | 6,8<br>(5,6; 7,4)                           | 7,2<br>(6,9; 8,1)                  |
| <b>Gesamtansprechen</b>                   |                                             |                                    |
| (95 % CI)                                 | 40 %<br>(34,1; 45,4)                        | 43 %<br>(37,1; 48,5)               |
| Vollständiges Ansprechen (CR)             | 1,7 %                                       | 0                                  |
| Teilweises Ansprechen (PR)                | 38 %                                        | 43 %                               |
| <b>Ansprechdauer</b>                      |                                             |                                    |
| Median (Monate) <sup>c</sup><br>(95 % CI) | 11,0<br>(8,1; 16,5)                         | 6,7<br>(5,3; 7,1)                  |

<sup>a</sup> Mit einem stratifizierten Cox-Modell für proportionale Hazards berechnet.

<sup>b</sup> Der p-Wert wird mit dem für diese Interimsanalyse zugewiesenen Alpha von 0,0345 verglichen.

<sup>c</sup> Kaplan-Meier-Schätzung.

Systemische Folgetherapien erhielten jeweils 44,2 % bzw. 40,7 % der Patienten im Kombinations- bzw. im Chemotherapie-Arm. Eine nachfolgende Immuntherapie (einschließlich Anti-PD-1, Anti-PD-L1 und Anti-CTLA-4) erhielten jeweils 3,3 % bzw. 20,2 % der Patienten im Kombinations- bzw. im Chemotherapie-Arm.

Tabelle 21 fasst die Wirksamkeitsergebnisse von OS, PFS und ORR nach Histologie in präspezifizierten Subgruppen-Analysen zusammen.

**Tabelle 21: Wirksamkeitsergebnisse nach Histologie (CA209743)**

|                                        | <b>Epitheloid<br/>(n = 471)</b>                     |                                    | <b>Nicht-epitheloid<br/>(n = 134)</b>              |                                   |
|----------------------------------------|-----------------------------------------------------|------------------------------------|----------------------------------------------------|-----------------------------------|
|                                        | <b>Nivolumab<br/>+<br/>Ipilimumab<br/>(n = 236)</b> | <b>Chemotherapie<br/>(n = 235)</b> | <b>Nivolumab<br/>+<br/>Ipilimumab<br/>(n = 67)</b> | <b>Chemotherapie<br/>(n = 67)</b> |
| <b>Gesamtüberleben</b>                 |                                                     |                                    |                                                    |                                   |
| Ereignisse                             | 157                                                 | 164                                | 43                                                 | 55                                |
| Hazard-Ratio<br>(95 % CI) <sup>a</sup> |                                                     | 0,85<br>(0,68; 1,06)               |                                                    | 0,46<br>(0,31; 0,70)              |
| Median (Monate)<br>(95 % CI)           | 18,73<br>(17,05; 21,72)                             | 16,23<br>(14,09; 19,15)            | 16,89<br>(11,83; 25,20)                            | 8,80<br>(7,62; 11,76)             |
| Rate (95 % CI) nach<br>24 Monaten      | 41,2<br>(34,7; 47,6)                                | 31,8<br>(25,7; 38,1)               | 39,5<br>(27,5; 51,2)                               | 9,7<br>(3,8; 18,9)                |
| <b>Progressionsfreies Überleben</b>    |                                                     |                                    |                                                    |                                   |
| Hazard-Ratio<br>(95 % CI) <sup>a</sup> |                                                     | 1,14<br>(0,92; 1,41)               |                                                    | 0,58<br>(0,38; 0,90)              |
| Median (Monate)<br>(95 % CI)           | 6,18<br>(5,49; 7,03)                                | 7,66<br>(7,03; 8,31)               | 8,31<br>(3,84; 11,01)                              | 5,59<br>(5,13; 7,16)              |

|                                                                   | Epitheloid<br>(n = 471)                   |                            | Nicht-epitheloid<br>(n = 134)            |                           |
|-------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------|----------------------------|------------------------------------------|---------------------------|
|                                                                   | Nivolumab<br>+<br>Ipilimumab<br>(n = 236) | Chemotherapie<br>(n = 235) | Nivolumab<br>+<br>Ipilimumab<br>(n = 67) | Chemotherapie<br>(n = 67) |
| <b>Gesamtansprechen</b><br>(95 % CI) <sup>b</sup>                 | 38,6 %<br>(32,3; 45,1)                    | 47,2 %<br>(40,7; 53,8)     | 43,3 %<br>(31,2; 56,0)                   | 26,9 %<br>(16,8; 39,1)    |
| <b>Ansprechdauer</b><br>Median (Monate)<br>(95 % CI) <sup>c</sup> | 8,44<br>(7,16; 14,59)                     | 6,83<br>(5,59; 7,13)       | 24,02<br>(8,31; N.A.)                    | 4,21<br>(2,79; 7,03)      |

<sup>a</sup> Hazard-Ratio mit einem unstratifizierten Cox-Modell für proportionale Hazards berechnet.

<sup>b</sup> Konfidenzintervall basierend auf der Clopper-und-Pearson-Methode.

<sup>c</sup> Median berechnet mithilfe der Kaplan-Meier-Methode

Tabelle 22 fasst die Wirksamkeitsergebnisse von OS, PFS und ORR nach Tumor-PD-L1-Expression zu Studienbeginn in präspezifizierten Subgruppen-Analysen zusammen.

**Tabelle 22: Wirksamkeitsergebnisse nach Tumor-PD-L1-Expression (CA209743)**

|                                                   | PD-L1 < 1 %<br>(n = 135)                 |                           | PD-L1 ≥ 1 %<br>(n = 451)                  |                            |
|---------------------------------------------------|------------------------------------------|---------------------------|-------------------------------------------|----------------------------|
|                                                   | Nivolumab<br>+<br>Ipilimumab<br>(n = 57) | Chemotherapie<br>(n = 78) | Nivolumab<br>+<br>Ipilimumab<br>(n = 232) | Chemotherapie<br>(n = 219) |
| <b>Gesamtüberleben</b>                            |                                          |                           |                                           |                            |
| Ereignisse                                        | 40                                       | 58                        | 150                                       | 157                        |
| Hazard-Ratio<br>(95 % CI) <sup>a</sup>            | 0,94<br>(0,62; 1,40)                     |                           | 0,69<br>(0,55; 0,87)                      |                            |
| Median (Monate)<br>(95 % CI) <sup>b</sup>         | 17,3<br>(10,1; 24,3)                     | 16,5<br>(13,4; 20,5)      | 18,0<br>(16,8; 21,5)                      | 13,3<br>(11,6; 15,4)       |
| Rate (95 % CI) nach<br>24 Monaten                 | 38,7<br>(25,9; 51,3)                     | 24,6<br>(15,5; 35,0)      | 40,8<br>(34,3; 47,2)                      | 28,3<br>(22,1; 34,7)       |
| <b>Progressionsfreies Überleben</b>               |                                          |                           |                                           |                            |
| Hazard-Ratio<br>(95 % CI) <sup>a</sup>            | 1,79<br>(1,21; 2,64)                     |                           | 0,81<br>(0,64; 1,01)                      |                            |
| Median (Monate)<br>(95 % CI) <sup>b</sup>         | 4,1<br>(2,7; 5,6)                        | 8,3<br>(7,0; 11,1)        | 7,0<br>(5,8; 8,5)                         | 7,1<br>(6,2; 7,6)          |
| <b>Gesamtansprechen</b><br>(95 % CI) <sup>c</sup> | 21,1 %<br>(11,4; 33,9)                   | 38,5 %<br>(27,7; 50,2)    | 43,5 %<br>(37,1; 50,2)                    | 44,3 %<br>(37,6; 51,1)     |

<sup>a</sup> Hazard-Ratio mit einem unstratifizierten Cox-Modell für proportionale Hazards berechnet.

<sup>b</sup> Median berechnet mithilfe der Kaplan-Meier-Methode.

<sup>c</sup> Konfidenzintervall basierend auf der Clopper-und-Pearson-Methode.

Es wurden insgesamt 157 MPM-Patienten im Alter ≥ 75 Jahre in die Studie CA209743 eingeschlossen (78 Patienten in den Arm Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab und 79 Patienten in den Chemotherapie-Arm). Eine Hazard-Ratio von 1,02 (95 % CI: 0,70; 1,48) für OS wurde in dieser Subgruppe für Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab vs. Chemotherapie beobachtet. Im Verhältnis zu allen Patienten, die Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab erhielten, zeigten sich für Patienten im Alter ≥ 75 Jahre höhere Raten an schwerwiegenden Nebenwirkungen und an Therapieabbrüchen aufgrund von Nebenwirkungen (siehe Abschnitt 4.8). Aufgrund des explorativen Charakters dieser Subgruppenanalyse können jedoch keine definitiven Schlussfolgerungen gezogen werden.

Randomisierte Phase-3-Studie von Nivolumab-Monotherapie vs. Everolimus (CA209025)

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Nivolumab 3 mg/kg als Monotherapie zur Behandlung von fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom mit klarzelliger Histologie wurde in einer randomisierten, offenen Phase-3-Studie (CA209025) untersucht. Die Studie hat Patienten (18 Jahre alt oder älter) eingeschlossen, bei denen es innerhalb oder nach 1 oder 2 vorangegangenen anti-angiogenetischen Therapien und nicht mehr als insgesamt 3 systemischen Vortherapien, zu einer Verschlechterung des Krankheitsverlaufs kam. Die Patienten mussten einen Karnofsky-Performance-Status (KPS) von  $\geq 70$  % aufweisen. Der Einschluss von Patienten erfolgte unabhängig von ihrem Tumor-PD-L1-Status. Von der Studie ausgeschlossen wurden Patienten mit aktuellen Hirnmetastasen oder Hirnmetastasen in der Vorgeschichte, Patienten mit vorangegangener Behandlung mit einem mTOR (mammalian target of rapamycin) Inhibitor, aktiver Autoimmunerkrankung oder einer Erkrankung, die eine systemische Immunsuppression erfordert.

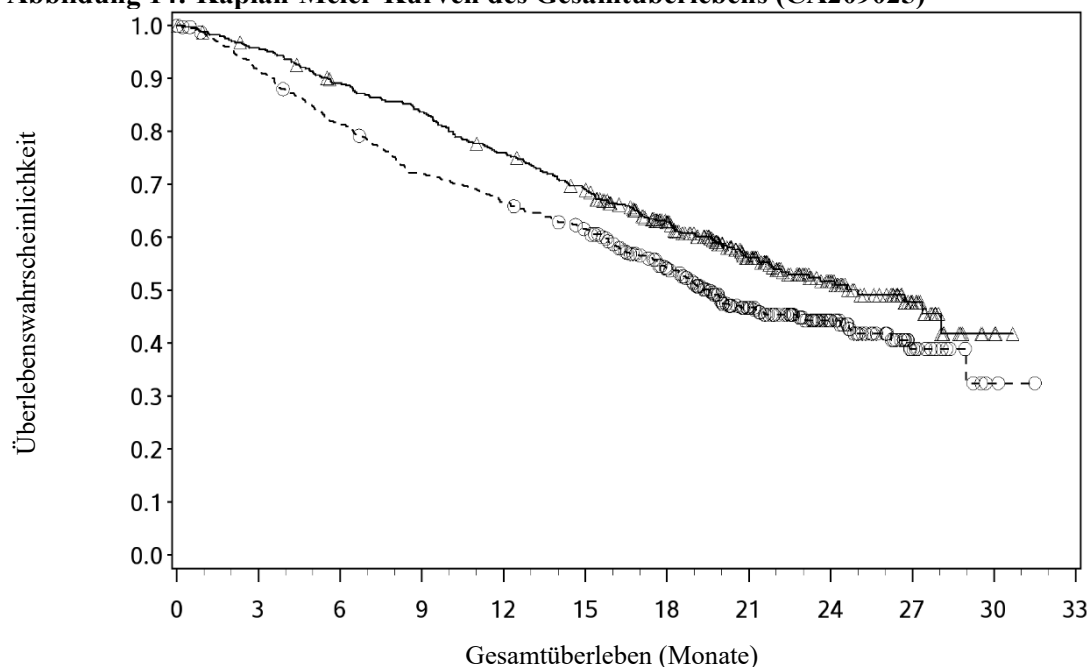
Insgesamt wurden 821 Patienten randomisiert um entweder Nivolumab 3 mg/kg (n = 410) intravenös über 60 Minuten alle 2 Wochen oder Everolimus (n=411) 10 mg täglich peroral zu erhalten. Die Behandlung wurde fortgesetzt solange ein klinischer Nutzen beobachtet wurde oder die Behandlung nicht länger vom Patienten vertragen wurde. Die ersten Tumorbeurteilungen wurden 8 Wochen nach der Randomisierung durchgeführt. Anschließend wurde die Beurteilung im ersten Jahr alle 8 Wochen und danach alle 12 Wochen bis zum Progress oder bis zum Abbrechen der Behandlung durchgeführt, je nachdem was später auftrat. Bei Patienten, die die Behandlung aus einem anderen Grund als Fortschreiten der Erkrankung abbrechen mussten, wurde die Tumorbeurteilung nach Abbrechen der Behandlung weiter fortgeführt. Eine Weiterbehandlung nach einer durch den Prüfarzt festgestellten Progression gemäß RECIST, Version 1.1 war erlaubt, wenn der Patient nach Einschätzung des Prüfarztes einen klinischen Nutzen hatte und die Studienmedikation tolerierte. Der primäre Endpunkt für die Wirksamkeit was das Gesamtüberleben (Overall Survival = OS). Die sekundären Endpunkte der Wirksamkeit beinhalteten die vom Prüfer beurteilte objektive Ansprechrate (Objective Response Rate = ORR) und das progressionsfreie Überleben (Progression-Free Survival = PFS).

Die grundlegenden Patientenmerkmale waren zu Studienbeginn zwischen beiden Gruppen ausgeglichen. Das Durchschnittsalter betrug 62 Jahre (Spanne: 18–88) mit 40 %  $\geq 65$  Jahre und 9 %  $\geq 75$  Jahre. Die Mehrzahl der Patienten waren männlich (75 %) und kaukasisch (88 %), alle Memorial Sloan Kettering Cancer Center (MSKCC) Risikogruppen waren vertreten, 34 % der Patienten hatten einen Ausgangs-Karnofsky-Status (KPS) von 70 bis 80 % und 66 % der Patienten hatten einen Ausgangs-KPS von 90 bis 100 %. Die Mehrheit der Patienten (72 %) hatte 1 Regime einer anti-angiogenetischen Vortherapie erhalten. Die mediane Zeit von der initialen Diagnose bis zur Randomisierung betrug 2,6 Jahre in beiden Gruppen, Nivolumab und Everolimus. Die durchschnittliche Behandlungszeit betrug bei den mit Nivolumab behandelten Patienten 5,5 Monate (Spanne: 0-29,6<sup>+</sup> Monate) und 3,7 Monate (Spanne: 6 Tage-25,7<sup>+</sup> Monate) bei den mit Everolimus behandelten Patienten.

44 % der Patienten wurden mit Nivolumab über eine Progression hinaus weiterbehandelt.

Die Kaplan-Meier-Kurven des Gesamtüberlebens sind in Abbildung 14 dargestellt.

**Abbildung 14: Kaplan-Meier-Kurven des Gesamtüberlebens (CA209025)**



Anzahl Patienten unter Risiko

|            |     |     |     |     |     |     |     |     |    |    |   |   |
|------------|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|----|----|---|---|
| Nivolumab  | 410 | 389 | 359 | 337 | 305 | 275 | 213 | 139 | 73 | 29 | 3 | 0 |
| Everolimus | 411 | 366 | 324 | 287 | 265 | 241 | 187 | 115 | 61 | 20 | 2 | 0 |

—△— Nivolumab 3 mg/kg (Ereignisse: 183/410), Median und 95 % CI: 25,00 (21,75; N.A.)  
 ---○--- Everolimus 10 mg (Ereignisse: 215/411), Median und 95 % CI: 19,55 (17,64; 23,06)

Die Studie zeigte bei der planmäßigen Interimsanalyse nach 398 Ereignissen (70 % der vorgesehenen Anzahl an Ereignissen für die Endauswertung) eine statistisch signifikante Verbesserung des Gesamtüberlebens bei den unter Nivolumab randomisierten Patienten verglichen mit denen unter Everolimus (Tabelle 23 und Abbildung 14). Die Verbesserung des Gesamtüberlebens wurde unabhängig vom PD-L1-Expressionsgrad beobachtet.

Die Wirksamkeitsergebnisse sind in Tabelle 23 dargestellt.

**Tabelle 23: Wirksamkeitsergebnisse (CA209025)**

|                        | <b>Nivolumab<br/>(n = 410)</b> | <b>Everolimus<br/>(n = 411)</b> |
|------------------------|--------------------------------|---------------------------------|
| <b>Gesamtüberleben</b> |                                |                                 |
| Ereignisse             | 183 (45 %)                     | 215 (52 %)                      |
| Hazard Ratio           |                                | 0,73                            |
| 98,52 % CI             |                                | (0,57; 0,93)                    |
| p-Wert                 |                                | 0,0018                          |
| Median (95 % CI)       | 25,0 (21,7; NE)                | 19,6 (17,6; 23,1)               |
| Rate (95 % CI)         |                                |                                 |
| Nach 6 Monaten         | 89,2 (85,7; 91,8)              | 81,2 (77,0; 84,7)               |
| Nach 12 Monaten        | 76,0 (71,5; 79,9)              | 66,7 (61,8; 71,0)               |

|                                                      | <b>Nivolumab<br/>(n = 410)</b> | <b>Everolimus<br/>(n = 411)</b>              |
|------------------------------------------------------|--------------------------------|----------------------------------------------|
| <b>Objektives Ansprechen</b>                         | 103 (25,1 %)                   | 22 (5,4 %)                                   |
| (95 % CI)                                            | (21,0; 29,6)                   | (3,4; 8,0)                                   |
| Odds Ratio(95 % CI)                                  | 5,98 (3,68; 9,72)              |                                              |
| p-Wert                                               | < 0,0001                       |                                              |
| Vollständiges Ansprechen<br>(Complete Response = CR) | 4 (1,0 %)                      | 2 (0,5 %)                                    |
| Teilweises Ansprechen<br>(Partial Response = PR)     | 99 (24,1 %)                    | 20 (4,9 %)                                   |
| Stabile Erkrankung<br>(Stable Disease = SD)          | 141 (34,4 %)                   | 227 (55,2 %)                                 |
| <b>Mediane Ansprechdauer</b>                         |                                |                                              |
| Monate (Spanne)                                      | 11,99 (0,0-27,6 <sup>+</sup> ) | 11,99 (0,0 <sup>+</sup> -22,2 <sup>+</sup> ) |
| <b>Mediane Zeit bis zum<br/>Ansprechen</b>           |                                |                                              |
| Monate (Spanne)                                      | 3,5 (1,4-24,8)                 | 3,7 (1,5-11,2)                               |
| <b>Progressionsfreies Überleben</b>                  |                                |                                              |
| Ereignisse                                           | 318 (77,6 %)                   | 322 (78,3 %)                                 |
| Hazard Ratio                                         | 0,88                           |                                              |
| 95 % CI                                              | (0,75; 1,03)                   |                                              |
| p-Wert                                               | 0,1135                         |                                              |
| Median (95 % CI)                                     | 4,6 (3,71; 5,39)               | 4,4 (3,71; 5,52)                             |

“+” Kennzeichnet eine zensierte Beobachtung.

NE = nicht-abschätzbar (non-estimable)

Nach Beginn der Nivolumab-Behandlung betrug die mediane Zeit bis zum Beginn des objektiven Ansprechens 3,5 Monate (Spanne: 1,4-24,8 Monate). 49 Responder (47,6 %) zeigten ein anhaltendes Ansprechen über eine Dauer von 0,0-27,6<sup>+</sup> Monaten.

Das Gesamtüberleben konnte mit einer Verbesserung der krankheitsbedingten Symptome und nicht-krankheitsspezifischer Lebensqualität (quality of life = QoL) im Verlauf in Verbindung gebracht werden. Diese wurden durch den Gebrauch der validierten und zuverlässigen Fragebögen des Functional Assessment of Cancer Therapy - Kidney Symptom Index - Disease Related Symptoms (FKSI-DRS) und des EuroQoL EQ-5D beurteilt. Die offensichtlich aussagekräftige Verbesserung der Symptome (MID = 2 Punkte Unterschied im FKSI-DRS-Status;  $p < 0,001$ ) und Zeit zur Verbesserung (HR = 1,66 (1,33; 2,08)  $p < 0,001$ ) waren bei Patienten im Nivolumab-Arm signifikant besser. Obwohl beide Studienarme eine aktive Therapie erhalten haben, sollten die QoL-Daten im Kontext eines offenen Studiendesigns interpretiert und daher mit Vorsicht betrachtet werden.

#### Phase-3b/4-Sicherheitsstudie (CA209374)

Zusätzliche Sicherheitsdaten und deskriptive Wirksamkeitsdaten sind aus der Studie CA209374 verfügbar. Dabei handelt es sich um eine offene Phase 3b/4 Sicherheitsstudie mit Nivolumab-Monotherapie (240 mg alle 2 Wochen) zur Behandlung von Patienten mit fortgeschrittenem oder metastasiertem RCC (n = 142), einschließlich 44 Patienten mit nicht-klarzelliger Histologie.

Bei Patienten mit nicht-klarzelliger Histologie betrugen die ORR und die mediane Dauer des Ansprechens 13,6 % bzw. 10,2 Monate nach einem minimalen Nachbeobachtungszeitraum von etwa 16,7 Monaten. Die klinische Aktivität wurde unabhängig vom PD-L1-Expressionsstatus des Tumors beobachtet.

Randomisierte Phase-III-Studie mit Ipilimumab in Kombination mit Nivolumab vs. Sunitinib (CA209214)

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Nivolumab 3 mg/kg in Kombination mit Ipilimumab 1 mg/kg zur Behandlung des fortgeschrittenen/metastasierten Nierenzellkarzinoms (RCC) wurden in einer randomisierten, offenen Phase-III-Studie (CA209214) untersucht. In die Studie wurden Patienten (ab 18 Jahren) mit nicht vorbehandeltem, fortgeschrittenem oder metastasiertem Nierenzellkarzinom mit klarzelliger Komponente eingeschlossen. Die primäre Population zur Untersuchung der Wirksamkeit bestand aus Patienten mit intermediärem/ungünstigem Risikoprofil mit mindestens 1 oder mehr von 6 prognostischen Risikofaktoren nach den International Metastatic RCC Database Consortium (IMDC)-Kriterien (weniger als ein Jahr seit dem Zeitpunkt der initialen Nierenzellkarzinom-Diagnose bis zur Randomisierung, Karnofsky-Performance-Status < 80 %, Hämoglobin geringer als die untere Normgrenze, korrigierter Calciumwert größer als 10 mg/dl, Anzahl der Blutplättchen größer als die obere Normgrenze und absolute Anzahl an Neutrophilen größer als die obere Normgrenze). Diese Studie schloss Patienten unabhängig von ihrem Tumor-PD-L1-Status ein. Patienten mit einem Karnofsky-Performance-Status < 70 %, aktiven Gehirnmastasen oder Gehirnmastasen in der Vorgeschichte, aktiver Autoimmunerkrankung oder Patienten mit einer Erkrankung, die eine Behandlung mit einer systemischen Immunsuppression erfordert, waren von der Studie ausgeschlossen. Die Patienten wurden nach IMDC-Prognostic-Score und Region stratifiziert.

Insgesamt wurden 1096 Patienten in dieser Studie randomisiert, von denen 847 Patienten ein RCC mit intermediärem/ungünstigem Risikoprofil aufwiesen und entweder für 4 Dosiszyklen alle 3 Wochen 3 mg/kg Nivolumab (n = 425) intravenös über 60 Minuten in Kombination mit 1 mg/kg Ipilimumab intravenös über 30 Minuten verabreicht bekamen, gefolgt von einer Nivolumab-Monotherapie mit 3 mg/kg alle 2 Wochen oder über 4 Wochen mit Sunitinib (n = 422) 50 mg täglich peroral behandelt wurden, gefolgt von einer 2-wöchigen Einnahmepause in jedem Behandlungszyklus. Die Behandlung wurde fortgeführt, solange ein klinischer Nutzen bestand oder bis die Behandlung nicht mehr vertragen wurde. Die erste Tumorbewertung fand 12 Wochen nach Randomisierung statt und wurde im ersten Jahr alle 6 Wochen und danach alle 12 Wochen bis zum Fortschreiten der Erkrankung oder dem Behandlungsende, je nachdem was später eintrat, wiederholt. Eine Weiterbehandlung nach einer durch den Prüfarzt festgestellten Progression gemäß RECIST, Version 1.1 war erlaubt, wenn der Patient nach Einschätzung des Prüfarztes einen klinischen Nutzen hatte und die Studienmedikation tolerierte. Die primären Wirksamkeitsendpunkte waren OS, ORR und PFS bei Patienten mit intermediärem/ungünstigem Risikoprofil, welche durch ein Blinded Independent Central Review (BICR) bestimmt wurden.

Die Ausgangsmerkmale waren in beiden Gruppen etwa gleich verteilt. Das mediane Alter war 61 Jahre (Spanne: 21-85) mit 38 %  $\geq 65$  Jahre und 8 %  $\geq 75$  Jahre. Die Mehrheit der Patienten war männlich (73 %) und kaukasisch (87 %) und 31 % bzw. 69 % der Patienten hatten einen Ausgangs-KPS von 70 bis 80 % bzw. 90 bis 100 %. Die mediane Zeit von der initialen Diagnose bis zur Randomisierung betrug 0,4 Jahre sowohl in der Nivolumab 3 mg/kg in Kombination mit Ipilimumab 1 mg/kg als auch in der Sunitinib-Gruppe. Die mediane Behandlungszeit betrug 7,9 Monate (Spanne: 1 Tag - 21,4<sup>+</sup> Monate) bei Nivolumab mit Ipilimumab behandelten Patienten und 7,8 Monate (Spanne: 1 Tag - 20,2<sup>+</sup> Monate) bei mit Sunitinib behandelten Patienten. 29 % der Patienten wurden mit Nivolumab mit Ipilimumab über eine Progression hinaus weiterbehandelt.

Die Wirksamkeitsergebnisse für Patienten mit intermediärem/ungünstigem Risikoprofil sind in Tabelle 24 dargestellt (primäre Analyse mit minimaler Nachbeobachtungszeit von 17,5 Monaten und mit minimaler Nachbeobachtungszeit von 60 Monaten) und in Abbildung 15 (minimale Nachbeobachtungszeit von 60 Monaten).

Die OS-Ergebnisse einer zusätzlichen deskriptiven Analyse, mit einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 60 Monaten, zeigen Resultate, die mit der ursprünglichen primären Analyse übereinstimmen.



**Tabelle 24: Wirksamkeitsergebnisse für Patienten mit intermediärem/ungünstigem Risikoprofil (CA209214)**

|                                                      | <b>Nivolumab + Ipilimumab<br/>(n = 425)</b> | <b>Sunitinib<br/>(n = 422)</b>               |
|------------------------------------------------------|---------------------------------------------|----------------------------------------------|
| <b>Primäre Analyse</b>                               |                                             |                                              |
| Minimale Nachbeobachtungszeit: 17,5 Monate           |                                             |                                              |
| <b>Gesamtüberleben</b>                               |                                             |                                              |
| Ereignisse                                           | 140 (33 %)                                  | 188 (45 %)                                   |
| Hazard-Ratio <sup>a</sup>                            | 0,63                                        |                                              |
| 99,8 % CI                                            | (0,44; 0,89)                                |                                              |
| p-Wert <sup>b, c</sup>                               | < 0,0001                                    |                                              |
| Median (95 % CI)                                     | NE (28,2; NE)                               | 25,9 (22,1; NE)                              |
| Rate (95 % CI)                                       |                                             |                                              |
| Nach 6 Monaten                                       | 89,5 (86,1; 92,1)                           | 86,2 (82,4; 89,1)                            |
| Nach 12 Monaten                                      | 80,1 (75,9; 83,6)                           | 72,1 (67,4; 76,2)                            |
| <b>Progressionsfreiers Überleben</b>                 |                                             |                                              |
| Ereignisse                                           | 228 (53,6 %)                                | 228 (54,0 %)                                 |
| Hazard-Ratio <sup>a</sup>                            | 0,82                                        |                                              |
| 99,1 % CI                                            | (0,64; 1,05)                                |                                              |
| p-Wert <sup>b,h</sup>                                | 0,0331                                      |                                              |
| Median (95 % CI)                                     | 11,6 (8,71; 15,51)                          | 8,4 (7,03; 10,81)                            |
| <b>Bestätigtes objektives Ansprechen (BICR)</b>      |                                             |                                              |
|                                                      | 177 (41,6 %)                                | 112 (26,5 %)                                 |
| (95 % CI)                                            | (36,9; 46,5)                                | (22,4; 31,0)                                 |
| Differenz des ORR (95 % CI) <sup>d</sup>             | 16,0 (9,8; 22,2)                            |                                              |
| p-Wert <sup>e,f</sup>                                | < 0,0001                                    |                                              |
| Vollständiges Ansprechen<br>(Complete Response = CR) | 40 (9,4 %)                                  | 5 (1,2 %)                                    |
| Teilweises Ansprechen (Partial<br>Response = PR)     | 137 (32,2 %)                                | 107 (25,4 %)                                 |
| Stabile Erkrankung (Stable<br>Disease = SD)          | 133 (31,3 %)                                | 188 (44,5 %)                                 |
| <b>Mediane Ansprechdauer<sup>g</sup></b>             |                                             |                                              |
| Monate (Spanne)                                      | NE (1,4 <sup>+</sup> -25,5 <sup>+</sup> )   | 18,17 (1,3 <sup>+</sup> -23,6 <sup>+</sup> ) |
| <b>Mediane Zeit bis zum Ansprechen</b>               |                                             |                                              |
| Monate (Spanne)                                      | 2,8 (0,9-11,3)                              | 3,0 (0,6-15,0)                               |

|                                                      | <b>Nivolumab + Ipilimumab<br/>(n = 425)</b> | <b>Sunitinib<br/>(n = 422)</b> |
|------------------------------------------------------|---------------------------------------------|--------------------------------|
| <b>Aktualisierte Analyse*</b>                        |                                             |                                |
| Minimale Nachbeobachtungszeit: 60 Monate             |                                             |                                |
| <b>Gesamtüberleben</b>                               |                                             |                                |
| Ereignisse                                           | 242 (57 %)                                  | 282 (67 %)                     |
| Hazard Ratio <sup>a</sup>                            | 0,68                                        |                                |
| 95 % CI                                              | (0,58; 0,81)                                |                                |
| Median (95 % CI)                                     | 46,95 (35,35; 57,43)                        | 26,64 (22,08; 33,54)           |
| Rate (95 % CI)                                       |                                             |                                |
| Nach 24 Monaten                                      | 66,3 (61,5; 70,6)                           | 52,4 (47,4; 57,1)              |
| Nach 36 Monaten                                      | 54,6 (49,7; 59,3)                           | 43,7 (38,7; 48,5)              |
| Nach 48 Monaten                                      | 49,9 (44,9; 54,6)                           | 35,8 (31,1; 40,5)              |
| Nach 60 Monaten                                      | 43,0 (38,1; 47,7)                           | 31,3 (26,8; 35,9)              |
| <b>Progressionsfreies Überleben</b>                  |                                             |                                |
| Ereignisse                                           | 245 (57,6 %)                                | 253 (60,0 %)                   |
| Hazard Ratio <sup>a</sup>                            | 0,73                                        |                                |
| 95 % CI                                              | (0,61; 0,87)                                |                                |
| Median (95 % CI)                                     | 11,6 (8,44; 16,63)                          | 8,3 (7,03; 10,41)              |
| <b>Bestätigtes objektives Ansprechen (BICR)</b>      |                                             |                                |
| (95 % CI)                                            | 179 (42,1 %)                                | 113 (26,8 %)                   |
| Differenz des ORR (95 % CI) <sup>d,e</sup>           | (37,4; 47,0)                                | (22,6; 31,3)                   |
|                                                      | 16,2 (10,0; 22,5)                           |                                |
| Vollständiges Ansprechen<br>(Complete Response = CR) | 48 (11,3 %)                                 | 9 (2,1 %)                      |
| Teilweises Ansprechen (Partial<br>Response = PR)     | 131 (30,8 %)                                | 104 (24,6 %)                   |
| Stabile Erkrankung (Stable<br>Disease = SD)          | 131 (30,8 %)                                | 187 (44,3 %)                   |
| <b>Mediane Ansprechdauer<sup>g</sup></b>             |                                             |                                |
| Monate (Spanne)                                      | NE (50,89-NE)                               | 19,38 (15,38-25,10)            |
| <b>Mediane Zeit bis zum Ansprechen</b>               |                                             |                                |
| Monate (Spanne)                                      | 2,8 (0,9-35,0)                              | 3,1 (0,6-23,6)                 |

<sup>a</sup> Basierend auf einem stratifizierten proportionalen Hazard-Modell.

<sup>b</sup> Basierend auf einem stratifizierten Log-Rank-Test.

<sup>c</sup> Der p-Wert wird mit alpha 0,002 verglichen um statistische Signifikanz zu erreichen.

<sup>d</sup> Nach Strata adjustierte Differenz.

<sup>e</sup> Basierend auf dem stratifizierten DerSimonian-Laird-Test.

<sup>f</sup> Der p-Wert wird mit alpha 0,001 verglichen um statistische Signifikanz zu erreichen.

<sup>g</sup> Berechnet nach der Kaplan-Meier-Methode.

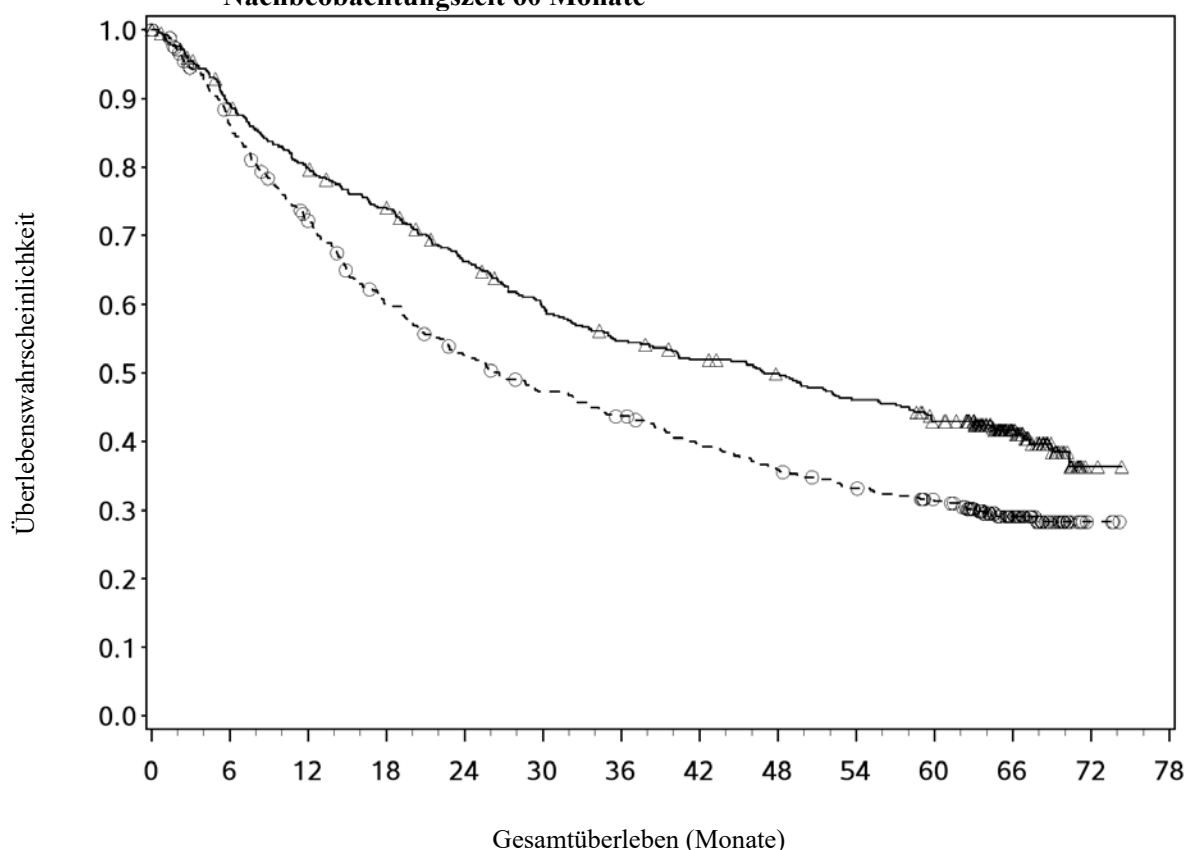
<sup>h</sup> Der p-Wert wird mit alpha 0,009 verglichen um statistische Signifikanz zu erreichen.

“+” bezeichnet eine zensierte Betrachtung.

NE = nicht abschätzbar (non-estimable)

\* Deskriptive Analyse basierend auf dem Datenschnitt 26. Februar 2021.

**Abbildung 15: Kaplan-Meier-Kurven des Gesamtüberlebens bei Patienten mit intermediärem/ungünstigem Risikoprofil (CA209214) – Minimale Nachbeobachtungszeit 60 Monate**



Anzahl Patienten unter Risiko

Nivolumab + Ipilimumab

425 372 332 306 270 241 220 207 196 181 163 79 2 0

Sunitinib

422 353 291 237 206 184 169 151 137 125 112 58 3 0

—△— Nivolumab + Ipilimumab (Ereignisse: 242/425), Median und 95,0 % CI: 46,95 (35,35; 57,43)  
 - -○- - Sunitinib (Ereignisse: 282/422), Median und 95,0 % CI: 26,64 (22,08; 33,54)

Eine deskriptive aktualisierte OS-Analyse wurde durchgeführt als alle Patienten ein minimales Follow-up von 24 Monaten erreicht hatten. Zum Zeitpunkt der Analyse betrug das Hazard Ratio 0,66 (99,8 % CI 0,48-0,91) mit 166/425 Ereignissen im Kombinations-Arm und 209/422 Ereignissen im Sunitinib-Arm. Bei Patienten mit intermediärem/ungünstigem Risikoprofil wurde ein Überlebensvorteil für den Nivolumab-in-Kombination-mit-Ipilimumab-Arm im Vergleich zum Sunitinib-Arm unabhängig von der Tumor-PD-L1-Expression beobachtet. Das mediane OS bei Tumor-PD-L1-Expression  $\geq 1$  % wurde für Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab nicht erreicht und betrug im Sunitinib-Arm 19,61 Monate (HR = 0,52; 95 % CI: 0,34; 0,78). Das mediane OS bei Tumor-PD-L1-Expression  $< 1$  % betrug 34,7 Monate für Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab und betrug 32,2 Monate im Sunitinib-Arm (HR = 0,70; 95 % CI: 0,54; 0,92).

In CA209214 wurden auch 249 Patienten mit günstigem Risikoprofil nach IMDC-Kriterien im Nivolumab-plus-Ipilimumab-Arm (n = 125) oder Sunitinib-Arm (n = 124) eingeschlossen. Diese Patienten waren nicht Teil der ausgewerteten primären Population zur Untersuchung der Wirksamkeit. Patienten mit günstigem Risikoprofil zeigten bei minimaler Nachbeobachtungszeit von 24 Monaten unter Nivolumab plus Ipilimumab im Vergleich zu Sunitinib eine OS-Hazard-Ratio von 1,13 (95 % CI: 0,64; 1,99, p = 0,6710). Bei einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 60 Monaten betrug die OS-Hazard-Ratio 0,94 (95 % CI: 0,65; 1,37).

Es liegen keine Daten zur Erstlinientherapie beim RCC mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab bei Patienten mit ausschließlich nicht-klarzelliger Histologie vor.

Der Anteil von Patienten  $\geq 75$  Jahre stellte 8 % der Patienten mit intermediärem/ungünstigem Risikoprofil in CA209214 dar. Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab zeigte in dieser Subgruppe gegenüber der Gesamtpopulation numerisch einen geringeren Effekt auf OS (HR 0,97; 95 % CI: 0,48; 1,95) bei einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 17,5 Monaten. Aufgrund der geringen Größe dieser Subgruppe, lassen sich daraus keine eindeutigen Schlussfolgerungen ziehen.

#### Randomisierte Phase-3-Studie mit Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib vs. Sunitinib (CA2099ER)

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Nivolumab 240 mg in Kombination mit Cabozantinib 40 mg zur Erstlinientherapie des fortgeschrittenen/metastasierten RCC wurden in einer randomisierten, offenen Phase-III-Studie (CA2099ER) untersucht. In die Studie wurden Patienten (ab 18 Jahren) mit fortgeschrittenem oder metastasiertem RCC mit klarzelliger Komponente, Karnofsky-Performance-Status (KPS)  $\geq 70$  % und messbarer Erkrankung gemäß RECIST Version 1.1 eingeschlossen, unabhängig von deren PD-L1-Status oder dem Risikoprofil nach IMDC-Kriterien. Patienten mit einer Autoimmunerkrankung oder mit einer Erkrankung, die eine Behandlung mit einer systemischen Immunsuppression erfordert, Patienten, die mit einer Anti-PD-1-, Anti-PD-L1-, Anti-PD-L2-, Anti-CD137- oder Anti-CTLA-4-Therapie vorthesapiert waren, mit einer schlecht kontrollierten Hypertonie trotz blutdrucksenkender Therapie, aktiven Hirnmetastasen oder unkontrollierter Nebenniereninsuffizienz waren von der Studie ausgeschlossen. Die Patienten wurden nach IMDC-Prognostic-Score, PD-L1-Tumorexpression und Region stratifiziert.

Insgesamt wurden 651 Patienten in dieser Studie randomisiert. Sie bekamen entweder Nivolumab 240 mg (n = 323) intravenös alle 2 Wochen in Kombination mit Cabozantinib 40 mg täglich peroral oder Sunitinib (n = 328) 50 mg täglich peroral für 4 Wochen, gefolgt von einer 2-wöchigen Einnahmepause. Die Behandlung wurde bis zur Progression der Erkrankung oder nicht akzeptabler Toxizität fortgesetzt, wobei Nivolumab bis zu 24 Monate verabreicht wurde. Eine Weiterbehandlung nach einer durch den Prüfarzt festgestellten Progression gemäß RECIST Version 1.1 war erlaubt, wenn der Patient nach Einschätzung des Prüfarztes einen klinischen Nutzen hatte und die Studienmedikation tolerierte. Die erste Tumorbewertung nach Baseline fand 12 Wochen ( $\pm 7$  Tage) nach Randomisierung statt. Die nachfolgenden Tumorbewertungen wurden bis Woche 60 alle 6 Wochen ( $\pm 7$  Tage) und dann alle 12 Wochen ( $\pm 14$  Tage) bis zur radiologischen Progression, bestätigt durch BICR, durchgeführt. Der primäre Wirksamkeitsendpunkt war PFS, bestimmt durch ein BICR. Zusätzliche Wirksamkeitsmessungen umfassten OS und ORR als sekundäre Endpunkte.

Die Ausgangsmerkmale waren in beiden Gruppen etwa gleich verteilt. Das mediane Alter war 61 Jahre (Spanne: 28-90) mit 38,4 %  $\geq 65$  Jahre und 9,5 %  $\geq 75$  Jahre. Die Mehrheit der Patienten war männlich (73,9 %) und kaukasisch (81,9 %). Der Anteil der asiatischen Patienten belief sich auf 8 %, und 23,2 % bzw. 76,5 % der Patienten hatten einen Ausgangs-KPS von 70 bis 80 % bzw. 90 bis 100 %. Nach IMDC-Kriterien hatten 22,6 % der Patienten ein günstiges, 57,6 % ein intermediäres und 19,7 % ein ungünstiges Risikoprofil. Nach der PD-L1-Tumorexpression hatten 72,5 % der Patienten eine PD-L1-Expression  $< 1$  % oder unbestimmt und 24,9 % der Patienten eine PD-L1-Expression  $\geq 1$  %. Bei 11,5 % der Patienten hatten die Tumore sarkomatoide Merkmale. Die mediane Behandlungszeit betrug 14,26 Monate (Spanne: 0,2-27,3) bei Nivolumab mit Cabozantinib behandelten Patienten und 9,23 Monate (Spanne: 0,8-27,6 Monate) bei mit Sunitinib behandelten Patienten.

Die Studie zeigte eine statistisch signifikante Verbesserung des PFS, OS und ORR für Patienten, die in den Behandlungsarm Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib gegenüber Sunitinib randomisiert worden waren. Die Wirksamkeitsergebnisse aus der primären Analyse (minimale Nachbeobachtungszeit 10,6 Monate; mediane Nachbeobachtungszeit 18,1 Monate) sind in Tabelle 25 dargestellt.

**Tabelle 25: Wirksamkeitsergebnisse (CA2099ER)**

|                                                      | <b>Nivolumab + Cabozantinib<br/>(n = 323)</b> | <b>Sunitinib<br/>(n = 328)</b> |
|------------------------------------------------------|-----------------------------------------------|--------------------------------|
| <b>Progressionsfreies Überleben</b>                  |                                               |                                |
| Ereignisse                                           | 144 (44,6 %)                                  | 191 (58,2 %)                   |
| Hazard-Ratio <sup>a</sup>                            | 0,51                                          |                                |
| 95 % CI                                              | (0,41; 0,64)                                  |                                |
| p-Wert <sup>b,c</sup>                                | < 0,0001                                      |                                |
| Median (95 % CI)                                     | 16,59 (12,45; 24,94)                          | 8,31 (6,97; 9,69)              |
| <b>Gesamtüberleben</b>                               |                                               |                                |
| Ereignisse                                           | 67 (20,7 %)                                   | 99 (30,2 %)                    |
| Hazard-Ratio <sup>a</sup>                            | 0,60                                          |                                |
| 98,89 % CI                                           | (0,40; 0,89)                                  |                                |
| p-Wert <sup>b,c,e</sup>                              | 0,0010                                        |                                |
| Median (95 % CI)                                     | N.E.                                          | N.E. (22,6; N.E.)              |
| Rate (95 % CI)                                       |                                               |                                |
| Nach 6 Monaten                                       | 93,1 (89,7; 95,4)                             | 86,2 (81,9; 89,5)              |
| <b>Bestätigtes objektives Ansprechen (BICR)</b>      |                                               |                                |
| (95 % CI) <sup>f</sup>                               | (50,1; 61,2)                                  | (22,4; 32,3)                   |
| Differenz des ORR (95 % CI) <sup>g</sup>             | 28,6 (21,7; 35,6)                             |                                |
| p-Wert <sup>h</sup>                                  | < 0,0001                                      |                                |
| Vollständiges Ansprechen<br>(Complete Response = CR) | 26 (8,0 %)                                    | 15 (4,6 %)                     |
| Teilweises Ansprechen<br>(Partial Response = PR)     | 154 (47,7 %)                                  | 74 (22,6 %)                    |
| Stabile Erkrankung<br>(Stable Disease = SD)          | 104 (32,2 %)                                  | 138 (42,1 %)                   |
| <b>Mediane Ansprechdauer<sup>d</sup></b>             |                                               |                                |
| Monate (Spanne)                                      | 20,17 (17,31; N.E.)                           | 11,47 (8,31; 18,43)            |
| <b>Mediane Zeit bis zum Ansprechen</b>               |                                               |                                |
| Monate (Spanne)                                      | 2,83 (1,0-19,4)                               | 4,17 (1,7-12,3)                |

<sup>a</sup> Mit einem stratifizierten Cox-Modell für proportionale Hazards berechnet. Die Hazard Ratio ist Nivolumab und Cabozantinib gegenüber Sunitinib.

<sup>b</sup> Stratifizierter Log-Rank-Test nach IMDC Prognostic Score (0, 1-2, 3-6), PD L1-Tumorexpression (> 1 % vs. < 1 % oder unbestimmt) und Region (USA/Kanada/Westeuropa/Nordeuropa/Rest der Welt), eingegeben in IRT.

<sup>c</sup> Zweiseitiger p-Wert aus dem regulär stratifizierten Log-Rank-Test.

<sup>d</sup> Basierend auf Kaplan-Meier-Schätzungen.

<sup>e</sup> Statistische Signifikanzgrenze p-Wert < 0,0111.

<sup>f</sup> CI basierend auf der Clopper-und-Pearson-Methode.

<sup>g</sup> Strata-berichtigter Unterschied der objektiven Ansprechrates (Nivolumab + Cabozantinib - Sunitinib) basierend auf DerSimonian und Laird.

<sup>h</sup> Zweiseitiger p-Wert aus dem CMH-Test.

NE = nicht abschätzbar (non-estimable)

Die primäre PFS-Analyse enthält eine Zensurierung für neue Krebsbehandlungen (Tabelle 28). PFS-Ergebnisse mit und ohne Zensurierung für neue Krebsbehandlungen waren konsistent.

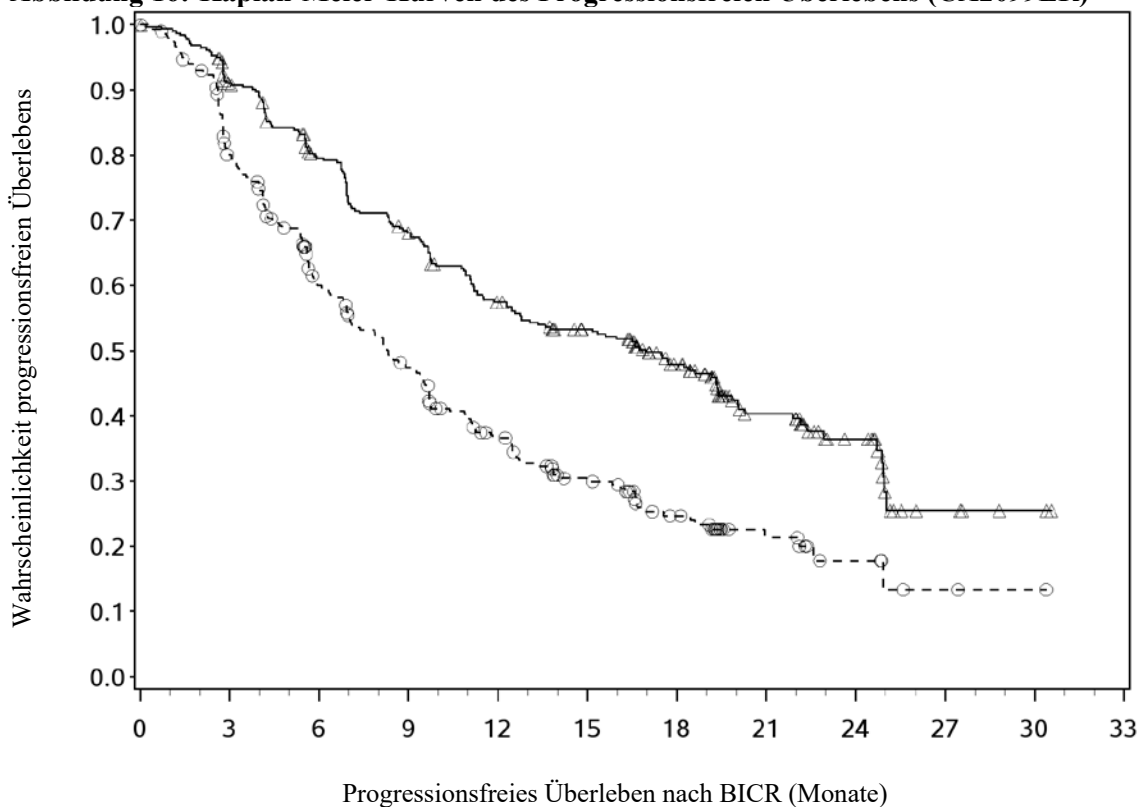
Es wurde ein PFS-Vorteil, unabhängig von der IMDC-Risikokategorie, im Nivolumab-in-Kombination-mit-Cabozantinib-Arm gegenüber Sunitinib beobachtet. Für die Gruppe mit günstigem Risikoprofil wurde bei Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib das mediane PFS nicht erreicht und betrug im Sunitinib-Arm 12,81 Monate (HR = 0,60; 95 % CI: 0,37; 0,98). Für die

Gruppe mit intermediärem Risikoprofil war das mediane PFS 17,71 Monate bei Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib und betrug im Sunitinib-Arm 8,38 Monate (HR = 0,54; 95 % CI: 0,41; 0,73). Für die Gruppe mit ungünstigem Risikoprofil war das mediane PFS 12,29 Monate bei Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib und betrug im Sunitinib-Arm 4,21 Monate (HR = 0,36; 95 % CI: 0,23; 0,58).

Ein PFS-Vorteil wurde, unabhängig von der Tumor-PD-L1-Expression, im Nivolumab-in-Kombination-mit-Cabozantinib-Arm vs Sunitinib beobachtet. Bei einer Tumor-PD-L1-Expression  $\geq 1$  % lag das mediane PFS bei 13,08 Monaten im Nivolumab-in-Kombination-mit-Cabozantinib-Arm und bei 4,67 Monaten im Sunitinib-Arm (HR = 0,45; 95 % CI: 0,29; 0,68). Bei einer Tumor-PD-L1-Expression  $< 1$  % lag das mediane PFS bei 19,84 Monaten im Nivolumab-in-Kombination-mit-Cabozantinib-Arm und bei 9,26 Monaten im Sunitinib-Arm (HR = 0,50; 95 % CI: 0,38; 0,65).

Eine aktualisierte PFS- und OS-Analyse wurde durchgeführt als alle Patienten ein minimales Follow-up von 16,0 Monaten und ein medianes Follow-up von 23,5 Monaten erreicht hatten (siehe Abbildungen 16 und 17). Die PFS-Hazard-Ratio war 0,52 (95 % CI: 0,43, 0,64). Die OS-Hazard-Ratio war 0,66 (95 % CI: 0,50, 0,87). Aktualisierte Wirksamkeitsdaten (PFS und OS) in den Subgruppen entsprechend den IMDC-Risikokategorien und PD-L1-Expressionslevel bestätigen die ursprünglichen Ergebnisse. Mit der aktualisierten Analyse wurde das mediane PFS für die Gruppe mit dem günstigen Risikoprofil erreicht.

**Abbildung 16: Kaplan-Meier-Kurven des Progressionsfreien Überlebens (CA2099ER)**

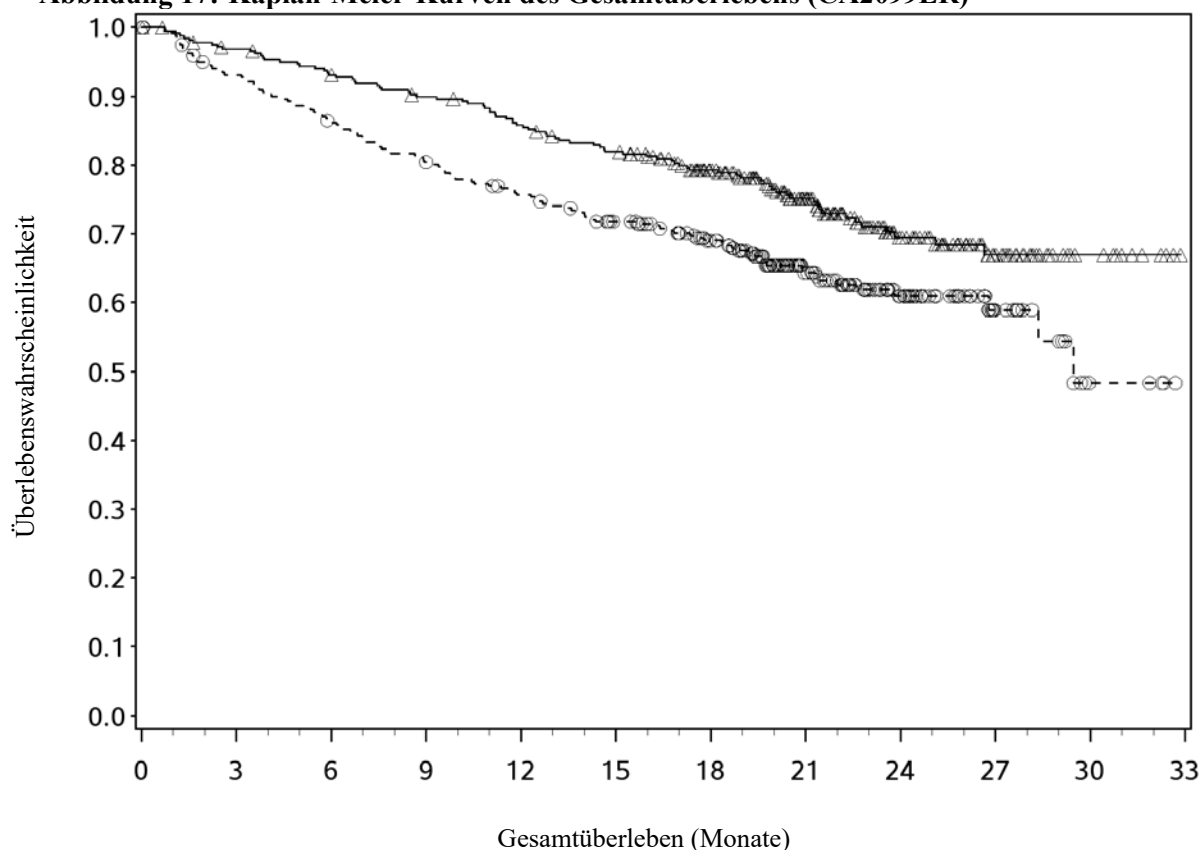


Anzahl Patienten unter Risiko

|                          |     |     |     |     |     |     |    |    |   |   |   |
|--------------------------|-----|-----|-----|-----|-----|-----|----|----|---|---|---|
| Nivolumab + Cabozantinib |     |     |     |     |     |     |    |    |   |   |   |
| 323                      | 280 | 236 | 201 | 166 | 145 | 102 | 56 | 26 | 5 | 2 | 0 |
| Sunitinib                |     |     |     |     |     |     |    |    |   |   |   |
| 328                      | 230 | 160 | 122 | 87  | 61  | 37  | 17 | 7  | 2 | 1 | 0 |

—△— Nivolumab + Cabozantinib (Ereignisse: 175/323), Median und 95,0 % CI: 16,95 (12,58; 19,38)  
 ---○--- Sunitinib (Ereignisse: 206/328), Median und 95,0 % CI: 8,31 (6,93; 9,69)

**Abbildung 17: Kaplan-Meier-Kurven des Gesamtüberlebens (CA2099ER)**



Anzahl Patienten unter Risiko

Nivolumab + Cabozantinib

323 308 295 283 269 255 220 147 84 40 10 0

Sunitinib

328 295 272 254 236 217 189 118 62 22 4 0

—△— Nivolumab + Cabozantinib (Ereignisse: 86/323), Median und 95 % CI: NE

---○--- Sunitinib (Ereignisse: 116/328), Median und 95 % CI: 29,47 (28,35; NE)

### *Klassisches Hodgkin-Lymphom*

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Nivolumab 3 mg/kg als Monotherapie zur Behandlung des rezidivierendem oder refraktärem cHL bei Patienten nach ASCT wurde in zwei multizentrischen, offenen, einarmigen Studien (CA209205 und CA209039) untersucht.

CA209205 ist eine offene, einarmige, Multi-Kohorten-Phase-2-Studie von Nivolumab bei cHL. Es sind 243 Patienten eingeschlossen, die vorher eine ASCT erhalten haben. In Kohorte A wurden 63 Patienten eingeschlossen (26 %), die Brentuximab Vedotin naiv waren, in Kohorte B wurden 80 Patienten eingeschlossen (33 %), die Brentuximab Vedotin nach ASCT Versagen erhalten haben und in Kohorte C wurden 100 Patienten eingeschlossen (41 %), die Brentuximab Vedotin vor und/oder nach ASCT erhalten haben. 33 Patienten (14 %) aus Kohorte C hatten Brentuximab Vedotin ausschließlich vor der ASCT erhalten. Alle Patienten haben Nivolumab 3 mg/kg als Monotherapie intravenös über 60 Minuten alle 2 Wochen erhalten. Die ersten Tumorbeurteilungen wurden 9 Wochen nach Beginn der Therapie durchgeführt. Anschließend wurde die Beurteilung bis zum Progress oder bis zum Abbrechen der Behandlung durchgeführt. Das primäre Wirksamkeitskriterium war die objektive Ansprechrates (Objective Response Rate = ORR) wie von einem IRRC (Independent Radiologic Review Committee) festgelegt. Weitere Wirksamkeitskriterien beinhalteten die Ansprechdauer, PFS und OS.

CA209039 ist eine offene, multizentrische Phase-1b-Dosis-Eskalations- und Multidosisstudie mit Nivolumab bei rezidivierenden/refraktären hämatologischen Malignitäten, in welche 23 Patienten mit

cHL eingeschlossen waren, die mit Nivolumab 3 mg/kg als Monotherapie behandelt wurden. Von den 23 eingeschlossenen Patienten hatten 15 Patienten eine vorherige Behandlung mit Brentuximab Vedotin als Salvage-Therapie nach einer autologen Stammzelltherapie (ASCT) erhalten, ähnlich der Kohorte B in Studie CA209205. Die ersten Tumorbeurteilungen wurden 4 Wochen nach Beginn der Therapie durchgeführt. Anschließend wurde die Beurteilung bis zum Fortschreiten der Erkrankung oder bis zum Abbruch der Behandlung durchgeführt. Die Wirksamkeitskriterien beinhalteten die vom Prüfarzt beurteilte objektive Ansprechrates (Objective Response Rate = ORR), welche retrospektiv von einem IRRC beurteilt wurde, sowie die Ansprechdauer.

Die Daten von den 80 Patienten der Kohorte B aus der Studie CA209205 und den 15 Patienten aus der Studie CA209039, welche eine vorherige Behandlung mit Brentuximab Vedotin nach ASCT erhalten hatten, wurden integriert. Zusätzlich sind die Daten der 100 Patienten aus Kohorte C der Studie CA209205, die Brentuximab Vedotin vor und/oder nach ASCT erhalten haben, dargestellt. Die Ausgangsmerkmale der Gruppen waren in beiden Studien und Kohorten vergleichbar (siehe Tabelle 26, unten).

**Tabelle 26: Patientencharakteristische Ausgangsmerkmale in CA209205 Kohorte B, Kohorte C und CA209039**

|                                                                                                                 | <b>CA209205<br/>Kohorte B und<br/>CA209039<br/>(n = 95)</b> | <b>CA209205<br/>Kohorte B<sup>a</sup><br/>(n = 80)</b> | <b>CA209039<br/>(n = 15)</b> | <b>CA209205<br/>Kohorte C<sup>b</sup><br/>(n = 100)</b> |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------|------------------------------|---------------------------------------------------------|
| Medianes Alter, Jahre (Spanne)                                                                                  | 37,0 (18–72)                                                | 37,0 (18–72)                                           | 40,0 (24–54)                 | 32,0 (19–69)                                            |
| Geschlecht                                                                                                      | 61 (64 %) M<br>34 (36 %) W                                  | 51 (64 %) M<br>29 (36 %) W                             | 10 (67 %) M<br>5 (33 %) W    | 56 (56 %) M<br>44 (44 %) W                              |
| ECOG Status                                                                                                     |                                                             |                                                        |                              |                                                         |
| 0                                                                                                               | 49 (52 %)                                                   | 42 (52,5 %)                                            | 7 (47 %)                     | 50 (50 %)                                               |
| 1                                                                                                               | 46 (48 %)                                                   | 38 (47,5 %)                                            | 8 (53 %)                     | 50 (50 %)                                               |
| ≥ 5 vorherige systemische<br>Therapielinien                                                                     | 49 (52 %)                                                   | 39 (49 %)                                              | 10 (67 %)                    | 30 (30 %)                                               |
| Vorherige Strahlentherapie                                                                                      | 72 (76 %)                                                   | 59 (74 %)                                              | 13 (87 %)                    | 69 (69 %)                                               |
| Vorherige ASCT                                                                                                  |                                                             |                                                        |                              |                                                         |
| 1                                                                                                               | 87 (92 %)                                                   | 74 (92,5 %)                                            | 13 (87 %)                    | 100 (100 %)                                             |
| ≥ 2                                                                                                             | 8 (8 %)                                                     | 6 (7,5 %)                                              | 2 (13 %)                     | 0 (0 %)                                                 |
| Jahre von der letzten<br>Transplantation bis zur ersten<br>Dosis der Studienmedikation,<br>Median (min. - max.) | 3,5 (0,2–19,0)                                              | 3,4 (0,2–19,0)                                         | 5,6 (0,5–15,0)               | 1,7 (0,2–17,0)                                          |

<sup>a</sup> 18/80 (22,5 %) der Patienten in CA209205 Kohorte B zeigten B-Symptomaten als Ausgangsmerkmal.

<sup>b</sup> 25/100 (25 %) der Patienten in CA209205 Kohorte C zeigten B-Symptomaten als Ausgangsmerkmal.

Die Wirksamkeit der Therapie in beiden Studien wurde vom gleichen IRRC beurteilt. Die Ergebnisse sind in Tabelle 27 dargestellt.



**Tabelle 27: Wirksamkeitsergebnisse bei Patienten mit rezidivierendem/refraktärem klassischem Hodgkin Lymphom**

|                                                                    | CA209205<br>Kohorte B <sup>a</sup> und<br>CA209039<br>(n = 95/12,0) | CA209205 Kohorte B <sup>a</sup><br>(n = 80/12,0) | CA209039<br>(n = 15/12,0) |
|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------|---------------------------|
| Anzahl (n)/ minimale<br>Nachbeobachtungsdauer (Monate)             |                                                                     |                                                  |                           |
| <b>Objektives Ansprechen</b> , n (%); (95 % CI)                    | 63 (66 %); (56; 76)                                                 | 54 (68 %); (56; 78)                              | 9 (60 %); (32; 84)        |
| Vollständige Remission (CR = Complete Remission), n (%); (95 % CI) | 6 (6 %); (2; 13)                                                    | 6 (8 %); (3; 16)                                 | 0 (0 %); (0; 22)          |
| Teilweise Remission (PR = Partial Remission), n (%); (95 % CI)     | 57 (60 %); (49; 70)                                                 | 48 (60 %); (48; 71)                              | 9 (60 %); (32; 84)        |
| <b>Stabile Erkrankung (Stable Disease)</b> , n (%)                 | 22 (23)                                                             | 17 (21)                                          | 5 (33)                    |
| <b>Ansprechdauer (Monate)<sup>b</sup></b>                          |                                                                     |                                                  |                           |
| Median (95 % CI)                                                   | 13,1 (9,5; NE)                                                      | 13,1 (8,7; NE)                                   | 12,0 (1,8; NE)            |
| Spanne                                                             | 0,0 <sup>+</sup> -23,1 <sup>+</sup>                                 | 0,0 <sup>+</sup> -14,2 <sup>+</sup>              | 1,8-23,1 <sup>+</sup>     |
| <b>Mediane Zeit bis zum Ansprechen</b>                             |                                                                     |                                                  |                           |
| Monate (Spanne)                                                    | 2,0 (0,7-11,1)                                                      | 2,1 (1,6-11,1)                                   | 0,8 (0,7-4,1)             |
| <b>Mediane Nachbeobachtungsdauer</b>                               |                                                                     |                                                  |                           |
| Monate (Spanne)                                                    | 15,8 (1,9-27,6)                                                     | 15,4 (1,9-18,5)                                  | 21,9 (11,2-27,6)          |
| <b>Progressionsfreies Überleben</b>                                |                                                                     |                                                  |                           |
| Spanne (95 % CI) nach 12 Monaten                                   | 57 (45; 68)                                                         | 55 (41; 66)                                      | 69 (37; 88)               |

<sup>“+”</sup> kennzeichnet eine zensierte Beobachtung.

<sup>a</sup> Die Nachbeobachtung dauerte zum Zeitpunkt der Dateneinreichung noch an.

<sup>b</sup> Daten instabil aufgrund limitierter Ansprechdauer in Kohorte B infolge von Zensurierung.

NE = nicht-abschätzbar (non-estimable)

Aktualisierte Wirksamkeitsergebnisse aus den längeren Nachbeobachtungszeiträumen der Kohorte B (Minimum 68,7 Monate) und der Kohorte C (Minimum 61,9 Monate) der Studie CA209205 sind in Tabelle 28 dargestellt.

**Tabelle 28: Aktualisierte Wirksamkeitsergebnisse bei Patienten mit rezidivierendem/refraktärem klassischem Hodgkin Lymphom von einer längeren Nachbeobachtung der Studie CA209205**

|                                                                    | CA209205 Kohorte B<br>(n = 80/68,7) | CA209205 Kohorte C<br>(n = 100/61,9) <sup>a</sup> |
|--------------------------------------------------------------------|-------------------------------------|---------------------------------------------------|
| Anzahl (n)/ minimale<br>Nachbeobachtungsdauer (Monate)             |                                     |                                                   |
| <b>Objektives Ansprechen</b> , n (%); (95 % CI)                    | 57 (71 %); (60; 81)                 | 75 (75 %); (65; 83)                               |
| Vollständige Remission (CR = Complete Remission), n (%); (95 % CI) | 11 (14 %); (7; 23)                  | 21 (21 %); (14; 30)                               |
| Teilweise Remission (PR = partial remission), n (%); (95 % CI)     | 46 (58 %); (46; 69)                 | 54 (54 %); (44; 64)                               |
| <b>Stabile Erkrankung (Stable Disease)</b> , n (%)                 | 14 (18 %)                           | 12 (12 %)                                         |
| <b>Ansprechdauer bei allen Respondern (Monate)<sup>b</sup></b>     |                                     |                                                   |
| Median (95 % CI)                                                   | 16,6 (9,3; 25,7)                    | 18,2 (11,6; 30,9)                                 |
| Spanne                                                             | 0,0 <sup>+</sup> -71,0 <sup>+</sup> | 0,0 <sup>+</sup> ; 59,8 <sup>+</sup>              |
| <b>Ansprechdauer bei CR (Monate)</b>                               |                                     |                                                   |
| Median (95 % CI)                                                   | 30,3 (2,4; NE)                      | 26,4 (7,1; NE)                                    |
| Spanne                                                             | 0,7 <sup>+</sup> -50,0 <sup>+</sup> | 0,0 <sup>+</sup> ; 55,7 <sup>+</sup>              |
| <b>Ansprechdauer bei PR (Monate)</b>                               |                                     |                                                   |
| Median (95 % CI)                                                   | 10,6 (7,5; 25,3)                    | 14,7 (9,4; 30,4)                                  |
| Spanne                                                             | 0,0 <sup>+</sup> -67,9 <sup>+</sup> | 0,0 <sup>+</sup> ; 55,9 <sup>+</sup>              |
| <b>Mediane Zeit bis zum Ansprechen</b>                             |                                     |                                                   |
| Monate (Spanne)                                                    | 2,2 (1,6-11,1)                      | 2,1 (0,8; 17,9)                                   |

| Anzahl (n)/ minimale<br>Nachbeobachtungsdauer (Monate) | CA209205 Kohorte B<br>(n = 80/68,7) | CA209205 Kohorte C<br>(n = 100/61,9) <sup>a</sup> |
|--------------------------------------------------------|-------------------------------------|---------------------------------------------------|
| <b>Mediane Nachbeobachtungsdauer</b>                   |                                     |                                                   |
| Monate (Spanne)                                        | 58,5 (1,9-74,3)                     | 53,5 (1,4; 70,4)                                  |
| <b>Progressionsfreies Überleben</b>                    |                                     |                                                   |
| Median (95 % CI)                                       | 14,8 (11,0; 19,8)                   | 15,1 (11,1; 19,1)                                 |
| Spanne (95 % CI) nach 12 Monaten                       | 52 (39; 63)                         | 53 (42; 64)                                       |
| Spanne (95 % CI) nach 24 Monaten                       | 36 (24; 48)                         | 37 (25; 48)                                       |
| Spanne (95 % CI) nach 60 Monaten                       | 16 (6; 29)                          | 15 (6; 28)                                        |
| <b>Gesamtüberleben</b>                                 |                                     |                                                   |
| Median                                                 | Nicht erreicht                      | Nicht erreicht                                    |
| Spanne (95 % CI) nach 12 Monaten                       | 95 (87; 98)                         | 90 (82; 94)                                       |
| Spanne (95 % CI) nach 24 Monaten                       | 87 (77; 93)                         | 86 (77; 91)                                       |
| Spanne (95 % CI) nach 60 Monaten                       | 72 (60; 81)                         | 67 (56; 75)                                       |

“+” kennzeichnet eine zensierte Beobachtung.

<sup>a</sup> Patienten der Kohorte C (n = 33), die Brentuximab Vedotin ausschließlich vor der ASCT erhalten haben, zeigten eine ORR von 73 % (95 % CI: 55; 87), eine CR von 21 % (95 % CI: 9; 39), eine PR von 52 % (95 % CI: 34; 69). Die mediane Ansprechdauer betrug 13,5 Monate (95 % CI: 9,4; 30,9)

<sup>b</sup> Festgelegt für Patienten mit CR oder PR

NE = nicht-abschätzbar (non-estimable)

B-Symptomatik als Ausgangsmerkmal zeigte sich bei 22 % (53/243) der Patienten in Studie CA209205. Die Behandlung mit Nivolumab zeigte ein schnelles Abklingen der B-Symptomatik bei 88,7 % (47/53) der Patienten mit einer medianen Dauer von 1,9 Monaten bis zum Abklingen.

In einer Post-hoc-Analyse der 80 Patienten der Kohorte B der Studie CA209205 haben 37 Patienten nicht auf die vorherige Brentuximab-Vedotin-Behandlung angesprochen. Die Behandlung dieser 37 Patienten mit Nivolumab resultierte in einer objektiven Ansprechrate (ORR) von 62,2 % (23/37). Für die 23 Patienten, die ein Ansprechen auf Nivolumab zeigten, jedoch nicht auf eine vorherige Brentuximab-Vedotin-Behandlung angesprochen haben, beträgt die mediane Ansprechdauer 25,6 Monate (10,6; 56,5).

#### *Plattenepithelkarzinom des Kopf-Hals-Bereichs*

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Nivolumab 3 mg/kg als Monotherapie zur Behandlung des metastasierten oder rezidierten SCCHN wurden in einer randomisierten, offenen Phase-III-Studie (CA209141) untersucht. In die Studie wurden Patienten (18 Jahre oder älter) mit histologisch bestätigtem rezidivierendem oder metastasiertem SCCHN (Mundhöhle, Rachenraum, Kehlkopf) des Stadiums III/IV und nicht zugänglich für eine lokale kurative Behandlung (Operation oder Strahlentherapie mit oder ohne Chemotherapie) eingeschlossen, bei denen es während oder innerhalb von 6 Monaten nach Erhalt einer platinbasierten Therapie zu einer Progression kam, und die einen ECOG-Performance-Status von 0 oder 1 hatten. Die platinbasierte Vorthherapie wurde in der adjuvanten, neo-adjuvanten, primären, rezidierten oder metastasierten Situation gegeben. Der Einschluss von Patienten erfolgte unabhängig von ihrem Tumor-PD-L1-Status oder ihrem humanen Papilloma-Virus (HPV)-Status. Patienten mit aktiver Autoimmunerkrankung, mit Erkrankungen, die eine immunsuppressive Therapie erforderten, mit rezidierten oder metastasierten Karzinomen des Nasopharynx, mit plattenepithelialen Karzinomen mit unbekanntem Primarius, mit Karzinomen der Speicheldrüse oder mit Karzinomen nicht-plattenepithelialer Histologie (z. B. Schleimhautmelanomen) oder aktiven Hirnmetastasen oder leptomeningealen Metastasen waren von der Studie ausgeschlossen. Patienten mit behandelten Hirnmetastasen konnten in die Studie eingeschlossen werden, wenn sich die neurologische Symptomatik mindestens 2 Wochen vor Einschluss in die Studie auf den Ausgangsbefund zurückgebildet hatte und die Patienten entweder keine Corticosteroide erhielten oder eine stabile oder abnehmende Dosierung von < 10 mg Prednison-Äquivalent pro Tag.

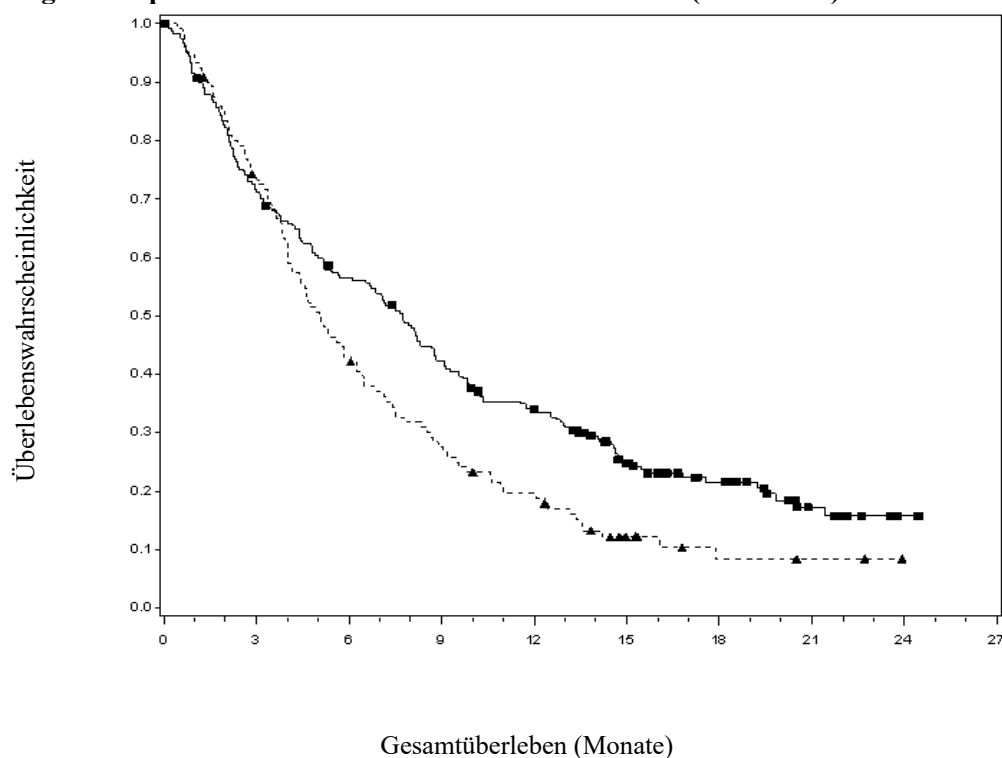
Insgesamt wurden 361 Patienten entweder auf Nivolumab 3 mg/kg, intravenös verabreicht alle 2 Wochen über 60 Minuten (n = 240), oder auf eine Behandlung nach Wahl des Prüfarztes randomisiert. Die Behandlung nach Wahl des Prüfarztes war entweder Cetuximab (n = 15) mit einer Anfangsdosis von 400 mg/m<sup>2</sup> gefolgt von einer wöchentlichen Dosis von 250 mg/m<sup>2</sup> oder Methotrexat (n = 52) in einer wöchentlichen Dosierung von 40 bis 60 mg/m<sup>2</sup> oder Docetaxel (n = 54) in einer wöchentlichen Dosierung von 30 bis 40 mg/m<sup>2</sup>. Die Randomisierung wurde nach Vorbehandlung mit Cetuximab stratifiziert. Die Behandlung wurde fortgeführt solange ein klinischer Nutzen beobachtet werden konnte oder bis die Behandlung nicht mehr vertragen wurde. Tumorbeurteilungen wurden gemäß RECIST, Version 1.1, 9 Wochen nach Randomisierung und anschließend alle 6 Wochen durchgeführt. Eine Behandlung über die anfänglich vom Prüfarzt gemäß Definition nach RECIST, Version 1.1, festgestellten Progression hinaus war für Patienten, die Nivolumab erhielten, erlaubt, wenn der Patient nach Einschätzung des Prüfarztes einen klinischen Nutzen von der Behandlung hatte und die Therapie vertragen wurde. Der primäre Endpunkt für die Wirksamkeit war das Gesamtüberleben. Wichtige sekundäre Endpunkte der Wirksamkeit waren vom Prüfarzt beurteiltes progressionsfreies Überleben und Ansprechrates. Zusätzliche vorspezifizierte Untergruppen-Analysen wurden durchgeführt, um die Wirksamkeit nach Tumor-PD-L1-Expression bei den vordefinierten Grenzwerten von 1 %, 5 % und 10 % zu untersuchen.

Tumorgewebeproben wurden systematisch vor Randomisierung gesammelt, um im Voraus geplante Wirksamkeitsanalysen nach Tumor-PD-L1-Expression durchzuführen. Die Tumor-PD-L1-Expression wurde mithilfe des PD-L1-IHC-28-8-pharmDx-Tests bestimmt.

Die Ausgangsmerkmale der beiden Gruppen waren im Allgemeinen ausgewogen. Das mediane Alter betrug 60 Jahre (Spanne: 28-83), wobei 31 % ≥ 65 Jahre und 5 % ≥ 75 Jahre waren; 83 % waren Männer und 83 % waren weiß. Der Ausgangs-ECOG-Performance-Status war 0 (20 %) oder 1 (78 %), 77 % waren früher oder derzeit Raucher, 90 % hatten eine Stadium-IV-Erkrankung, 66 % hatten zwei oder mehr Läsionen; 45 % hatten eine, 34 % hatten 2 und 20 % hatten 3 oder mehr Vortherapien erhalten; 25 % waren HPV-16-positiv.

Mit einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 11,4 Monaten zeigte die Studie eine statistisch signifikante Verbesserung des Gesamtüberlebens für Patienten, die auf Nivolumab randomisiert waren, im Vergleich zu Patienten, die auf Therapie nach Wahl des Prüfarztes randomisiert waren. Die Kaplan-Meier-Kurven für das Gesamtüberleben sind in Abbildung 18 dargestellt. Die Wirksamkeitsergebnisse sind in Tabelle 29 dargestellt.

**Abbildung 18: Kaplan-Meier-Kurven des Gesamtüberlebens (CA209141)**



Anzahl Patienten unter Risiko

|                     |     |     |    |    |    |    |    |   |  |
|---------------------|-----|-----|----|----|----|----|----|---|--|
| Nivolumab           |     |     |    |    |    |    |    |   |  |
| 240                 | 169 | 132 | 98 | 76 | 45 | 27 | 12 | 3 |  |
| Wahl des Prüfarztes |     |     |    |    |    |    |    |   |  |
| 121                 | 88  | 51  | 32 | 22 | 9  | 4  | 3  | 0 |  |

- Nivolumab 3 mg/kg (Ereignisse: 184/240), Median und 95 % CI: 7,72 (5,68; 8,77)  
 ---▲--- Therapie nach Wahl des Prüfarztes (Ereignisse: 105/121), Median und 95 % CI: 5,06 (4,04; 6,24)

**Tabelle 29: Wirksamkeitsergebnisse (CA209141)**

|                                     | Nivolumab<br>(n = 240) | Wahl des Prüfarztes<br>(n = 121) |
|-------------------------------------|------------------------|----------------------------------|
| <b>Gesamtüberleben</b>              |                        |                                  |
| Ereignisse                          | 184 (76,7 %)           | 105 (86,8 %)                     |
| Hazard Ratio <sup>a</sup>           |                        | 0,71                             |
| (95 % CI)                           |                        | (0,55; 0,90)                     |
| p-Wert <sup>b</sup>                 |                        | 0,0048                           |
| Median (95 % CI) (Monate)           | 7,72 (5,68; 8,77)      | 5,06 (4,04; 6,24)                |
| Rate (95 % CI) nach 6 Monaten       | 56,5 (49,9; 62,5)      | 43,0 (34,0; 51,7)                |
| Rate (95 % CI) nach 12 Monaten      | 34,0 (28,0; 40,1)      | 19,7 (13,0; 27,3)                |
| Rate (95 % CI) nach 18 Monaten      | 21,5 (16,2; 27,4)      | 8,3 (3,6; 15,7)                  |
| <b>Progressionsfreies Überleben</b> |                        |                                  |
| Ereignisse                          | 204 (85,0 %)           | 104 (86,0 %)                     |
| Hazard Ratio                        |                        | 0,87                             |
| 95 % CI                             |                        | (0,69; 1,11)                     |
| p-Wert                              |                        | 0,2597                           |
| Median (95 % CI) (Monate)           | 2,04 (1,91; 2,14)      | 2,33 (1,97; 3,12)                |
| Rate (95 % CI) nach 6 Monaten       | 21,0 (15,9; 26,6)      | 11,1 (5,9; 18,3)                 |
| Rate (95 % CI) nach 12 Monaten      | 9,5 (6,0; 13,9)        | 2,5 (0,5; 7,8)                   |

|                                                      | <b>Nivolumab<br/>(n = 240)</b> | <b>Wahl des Prüfarztes<br/>(n = 121)</b> |
|------------------------------------------------------|--------------------------------|------------------------------------------|
| <b>Bestätigtes objektives Ansprechen<sup>c</sup></b> | 32 (13,3 %)                    | 7 (5,8 %)                                |
| (95 % CI)                                            | (9,3; 18,3)                    | (2,4; 11,6)                              |
| Odds Ratio (95 % CI)                                 | 2,49 (1,07; 5,82)              |                                          |
| Vollständiges Ansprechen<br>(Complete Response = CR) | 6 (2,5 %)                      | 1 (0,8 %)                                |
| Teilweises Ansprechen<br>(Partial Response = PR)     | 26 (10,8 %)                    | 6 (5,0 %)                                |
| Stabile Erkrankung<br>(Stable Disease = SD)          | 55 (22,9 %)                    | 43 (35,5 %)                              |
| <b>Mediane Zeit bis zum Ansprechen</b>               |                                |                                          |
| Monate (Spanne)                                      | 2,1 (1,8-7,4)                  | 2,0 (1,9-4,6)                            |
| <b>Mediane Ansprechdauer</b>                         |                                |                                          |
| Monate (Spanne)                                      | 9,7 (2,8-20,3+)                | 4,0 (1,5+-8,5+)                          |

<sup>a</sup> Von einem stratifizierten Modell für proportionale Hazards berechnet.

<sup>b</sup> Der p-Wert stammt von einem nach vorheriger Cetuximab Behandlung stratifizierten Log-Rank-Test, die korrespondierende O'Brien-Fleming-Signifikanzgrenze liegt bei 0,0227.

<sup>c</sup> In der Nivolumab Gruppe waren zwei Patienten mit vollständigem Ansprechen und sieben mit teilweisem Ansprechen, die eine PD-L1-Tumorexpression von < 1 % hatten.

Eine quantifizierbare Tumor-PD-L1-Expression wurde bei 67 % der Patienten in der Nivolumab-Gruppe und bei 82 % der Patienten in der Gruppe Therapie nach Wahl des Prüfarztes gemessen. Der Grad der Tumor-PD-L1-Expression war zwischen den beiden Behandlungsarmen (Nivolumab vs. Therapie nach Wahl des Prüfarztes) in allen vordefinierten Tumor-PD-L1-Expressionsgraden von  $\geq 1$  % (55 % vs. 62 %),  $\geq 5$  % (34 % vs. 43 %), oder  $\geq 10$  % (27 % vs. 34 %) ausgeglichen.

In der Nivolumab-Gruppe zeigten Patienten mit Tumor-PD-L1-Expression bei allen vordefinierten Expressionsgraden eine größere Wahrscheinlichkeit für eine Verbesserung des Überlebens verglichen mit der Gruppe Therapie nach Wahl des Prüfarztes. Das Ausmaß der Verbesserung des Gesamtüberlebens war konsistent für die Tumor-PD-L1-Expressionsgrade  $\geq 1$  %,  $\geq 5$  % oder  $\geq 10$  % (siehe Tabelle 30).

**Tabelle 30: Gesamtüberleben in Abhängigkeit der Tumor-PD-L1-Expression (CA209141)**

| <b>PD-L1 Expression</b>                            | <b>Nivolumab</b>                               | <b>Wahl des Prüfarztes</b> |                                                 |
|----------------------------------------------------|------------------------------------------------|----------------------------|-------------------------------------------------|
| <b>Gesamtüberleben nach Tumor-PD-L1-Expression</b> |                                                |                            |                                                 |
|                                                    | <b>Anzahl der Ereignisse (Patientenanzahl)</b> |                            | <b>Unstratifiziertes Hazard Ratio (95 % CI)</b> |
| < 1 %                                              | 56 (73)                                        | 32 (38)                    | 0,83 (0,54; 1,29)                               |
| $\geq 1$ %                                         | 66 (88)                                        | 55 (61)                    | 0,53 (0,37; 0,77)                               |
| $\geq 5$ %                                         | 39 (54)                                        | 40 (43)                    | 0,51 (0,32; 0,80)                               |
| $\geq 10$ %                                        | 30 (43)                                        | 31 (34)                    | 0,57 (0,34; 0,95)                               |

In einer explorativen post-hoc-Analyse wurde die PD-L1-Expression auf Tumorzellen und auf Tumor-assoziierten Immunzellen (Tumor-Associated Immune Cells = TAICs) mithilfe eines nicht-validierten Tests in Bezug auf das Ausmaß des Behandlungseffektes von Nivolumab im Vergleich zur Therapie nach Wahl des Prüfarztes untersucht. Die Analyse zeigte, dass nicht nur die PD-L1-Expression auf Tumorzellen, sondern auch die auf TAICs mit einem Nutzen der Nivolumab-Therapie im Vergleich zur Therapie nach Wahl des Prüfarztes verbunden war (siehe Tabelle 31). Aufgrund der geringen Patientenzahlen in den Subgruppen und des explorativen Charakters der Analyse können keine definitiven Schlussfolgerungen aus diesen Daten gezogen werden.

**Tabelle 31: Wirksamkeit anhand der Tumorzell- und TAIC-PD-L1-Expression (CA209141)**

|                                                                                                                        | Medianes Gesamtüberleben <sup>a</sup><br>(Monate) |                                         | Medianes<br>progressionsfreies<br>Überleben <sup>a</sup> (Monate) |                                            | Ansprechrate (%)       |                                         |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------|-----------------------------------------|-------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------|------------------------|-----------------------------------------|
|                                                                                                                        | HR <sup>b</sup> (95 % CI)                         |                                         | HR <sup>b</sup> (95 % CI)                                         |                                            | (95 % CI) <sup>c</sup> |                                         |
|                                                                                                                        | Nivolumab                                         | Therapie nach<br>Wahl des<br>Prüfarztes | Nivolumab                                                         | Therapie<br>nach Wahl<br>des<br>Prüfarztes | Nivolumab              | Therapie nach<br>Wahl des<br>Prüfarztes |
| <b>PD-L1 ≥ 1 %, PD-L1+ TAIC hoch<sup>d</sup></b><br>(61 Nivolumab,<br>47 Therapie<br>nach Wahl des<br>Prüfarztes)      | 9,10<br>0,43 (0,28; 0,67)                         | 4,60                                    | 3,19<br>0,48 (0,31; 0,75)                                         | 1,97                                       | 19,7<br>(10,6; 31,8)   | 0<br>(0; 7,5)                           |
| <b>PD-L1 ≥ 1 %, PD-L1+ TAIC selten<sup>d</sup></b><br>(27 Nivolumab,<br>14 Therapie<br>nach Wahl des<br>Prüfarztes)    | 6,67<br>0,89 (0,44; 1,80)                         | 4,93                                    | 1,99<br>0,93 (0,46; 1,88)                                         | 2,04                                       | 11,1<br>(2,4; 29,2)    | 7,1<br>(0,2; 33,9)                      |
| <b>PD-L1 &lt; 1 %, PD-L1+ TAIC hoch<sup>d</sup></b><br>(43 Nivolumab,<br>25 Therapie<br>nach Wahl des<br>Prüfarztes)   | 11,73<br>0,67 (0,38; 1,18)                        | 6,51                                    | 2,10<br>0,96 (0,55; 1,67)                                         | 2,73                                       | 18,6<br>(8,4; 33,4)    | 12,0<br>(2,5; 31,2)                     |
| <b>PD-L1 &lt; 1 %, PD-L1+ TAIC selten<sup>d</sup></b><br>(27 Nivolumab,<br>10 Therapie<br>nach Wahl des<br>Prüfarztes) | 3,71<br>1,09 (0,50; 2,36)                         | 4,85                                    | 1,84<br>1,91 (0,84; 4,36)                                         | 2,12                                       | 3,7<br>(< 0,1; 19,0)   | 10,0<br>(0,3; 44,5)                     |

<sup>a</sup> Gesamtüberleben (OS) und progressionsfreies Überleben (PFS) wurden anhand der Kaplan-Meier-Methode bestimmt.

<sup>b</sup> Die Hazard Ratio wurde für jede Subgruppe anhand eines proportionalen Cox-Hazard-Modells abgeleitet, mit der Behandlung als einzige Kovariate.

<sup>c</sup> Das Konfidenzintervall für ORR wurde anhand der Clopper-Pearson-Methode berechnet.

<sup>d</sup> PD-L1+ TAIC wurden im Tumormikromilieu qualitativ untersucht und von Pathologen als "zahlreich", "mittel" und "selten" eingestuft. Die Gruppen "zahlreich" und "mittel" wurden zusammengefasst und bilden die Gruppe "hoch".

Patienten, bei denen, nach Beurteilung des Prüfarztes, die primäre Lokalisation des Tumors im Bereich des Oropharynx lag, wurden auf HPV untersucht (bestimmt über p16-Immunhistochemie [IHC]). Eine Verbesserung des Gesamtüberlebens wurde unabhängig vom HPV Status beobachtet (HPV-positiv: HR = 0,63; 95 % CI: 0,38; 1,04, HPV-negativ: HR = 0,64; 95 % CI: 0,40; 1,03 und HPV-unbekannt: HR = 0,78; 95 % CI: 0,55; 1,10).

Die Patienten-bezogenen Endpunkte (Patient-reported Outcomes [PROs]) wurden mithilfe des EORTC QLQ-C30, EORTC QLQ-H&N35 und des 3-stufigen EQ-5D beurteilt. Mit Nivolumab behandelte Patienten zeigten über einen Zeitraum von 15 Wochen stabile PROs, während Patienten, die mit einer Therapie nach Wahl des Prüfarztes behandelt wurden, deutliche Verschlechterungen in Bezug auf Funktionen (z. B. physische, soziale, Rollen-Funktion) und Gesundheitsstatus zeigten sowie eine erhöhte Symptomatik (z. B. Fatigue, Dyspnoe, Appetitverlust, Schmerz, sensorische Probleme, soziale Kontaktprobleme) aufwiesen. Die PRO-Daten sollten im Kontext des offenen Studiendesigns gesehen und deswegen mit Vorsicht bewertet werden.

Behandlung des fortgeschrittenen Urothelkarzinoms

Offene Phase 2 Studie (CA209275)

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Nivolumab 3 mg/kg als Monotherapie zur Behandlung von Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Urothelkarzinom wurde in einer multizentrischen, offenen, einarmigen Phase-2-Studie untersucht (CA209275).

In die Studie wurden Patienten (18 Jahre oder älter) eingeschlossen, die einen Progress während oder nach einer platinbasierten Chemotherapie bei fortgeschrittener oder metastasierter Erkrankung oder eine Progression innerhalb von 12 Monaten nach einer neoadjuvanten oder adjuvanten Behandlung mit einer platinbasierten Chemotherapie hatten. Die Patienten wiesen einen ECOG-Performance-Status von 0 oder 1 auf und wurden unabhängig vom Tumor-PD-L1-Status eingeschlossen. Patienten mit aktiven Hirnmetastasen oder leptomeningealen Metastasen, mit aktiver Autoimmunerkrankung oder mit Erkrankungen, die eine immunsuppressive Therapie erforderten, waren von der Studie ausgeschlossen. Patienten mit Lebermetastasen, die mehr als 2 vorausgehende Chemotherapien erhalten hatten, waren ausgeschlossen.

Insgesamt waren 270 Patienten, die Nivolumab 3 mg/kg intravenös über 60 Minuten alle 2 Wochen erhielten, für die Beurteilung der Wirksamkeit mit einer minimalen Beobachtungszeit von 8,3 Monaten verfügbar. Die Behandlung wurde so lange fortgesetzt, wie ein klinischer Nutzen beobachtet wurde oder bis die Behandlung nicht mehr vertragen wurde. Die erste Beurteilung des Tumors wurde 8 Wochen nach Beginn der Behandlung und danach alle 8 Wochen für bis zu 48 Wochen durchgeführt, danach alle 12 Wochen bis zum Progress der Erkrankung oder der Beendigung der Therapie, je nachdem, was später erfolgte. Die Beurteilung des Tumors wurde bei Patienten, die die Therapie nicht aufgrund einer Progression beendet hatten, nach Beendigung der Therapie fortgeführt. Eine Behandlung über die anfänglich vom Prüfarzt gemäß Definition nach RECIST, Version 1.1, festgestellte Progression hinaus war erlaubt, wenn der Patient nach Einschätzung des Prüfarztes einen klinischen Nutzen von der Behandlung hatte, keine schnell fortschreitende Progression hatte und die Therapie vertrug. Der primäre Endpunkt für die Wirksamkeit war die objektive Ansprechrates (ORR), bestimmt von einem unabhängigen zentralen Komitee (Blinded Independent Central Review, BICR). Weitere Wirksamkeitsparameter waren die Dauer des Ansprechens, das progressionsfreie Überleben (PFS) und das Gesamtüberleben (OS).

Das mediane Alter war 66 Jahre (Spanne: 38 bis 90), wobei 55 %  $\geq 65$  Jahre und 14 %  $\geq 75$  Jahre alt waren. Die Mehrheit der Patienten war weiß (86 %) und männlich (78 %). Der ECOG Performance Status war zu Beginn 0 (54 %) oder 1 (46 %).

**Tabelle 32: Wirksamkeitsergebnisse (CA209275)<sup>a</sup>**

|                                                   | <b>Nivolumab<br/>(n = 270)</b>              |
|---------------------------------------------------|---------------------------------------------|
| <b>Bestätigtes Ansprechen</b>                     | 54 (20,0 %)                                 |
| (95 % CI)                                         | (15,4; 25,3)                                |
| Vollständiges Ansprechen (Complete response = CR) | 8 (3,0 %)                                   |
| Teilweises Ansprechen (Partial response = PR)     | 46 (17,0 %)                                 |
| Stabile Erkrankung (Stable Disease = SD)          | 60 (22,2 %)                                 |
| <b>Mediane Dauer des Ansprechens<sup>b</sup></b>  |                                             |
| Monate (Spanne)                                   | 10,4 (1,9 <sup>+</sup> -12,0 <sup>+</sup> ) |
| <b>Mediane Zeit bis zum Ansprechen</b>            |                                             |
| Monate (Spanne)                                   | 1,9 (1,6; 7,2)                              |
| <b>Progressionsfreies Überleben</b>               |                                             |
| Ereignisse (%)                                    | 216 (80)                                    |
| Median (95 % CI) (Monate)                         | 2,0 (1,9; 2,6)                              |
| Rate (95 % CI) nach 6 Monaten                     | 26,1 (20,9; 31,5)                           |

|                                                          |                                | Nivolumab<br>(n = 270)                                 |
|----------------------------------------------------------|--------------------------------|--------------------------------------------------------|
| <b>Gesamtüberleben<sup>c</sup></b>                       |                                |                                                        |
| Ereignisse (%)                                           |                                | 154 (57)                                               |
| Median (95 % CI) (Monate)                                |                                | 8,6 (6,05; 11,27)                                      |
| Rate (95 % CI) nach 12 Monaten                           |                                | 41,0 (34,8; 47,1)                                      |
| <b>Tumor-PD-L1 Expressionslevel</b>                      |                                |                                                        |
|                                                          | < 1 %                          | ≥ 1 %                                                  |
| <b>Bestätigtes Ansprechen<br/>(95 % CI)</b>              |                                |                                                        |
|                                                          | 16 % (10,3; 22,7)<br>n = 146   | 25 % (17,7; 33,6)<br>n = 124                           |
| <b>Mediane Dauer des Ansprechens<br/>Monate (Spanne)</b> |                                |                                                        |
|                                                          | 10,4 (3,7; 12,0 <sup>+</sup> ) | Nicht erreicht (1,9 <sup>+</sup> ; 12,0 <sup>+</sup> ) |
| <b>Progressionsfreies Überleben</b>                      |                                |                                                        |
| Median (95 % CI) Monate                                  | 1,9 (1,8; 2,0)                 | 3,6 (1,9; 3,7)                                         |
| Rate (95 % CI) nach 6 Monaten                            | 22,0 (15,6; 29,2)              | 30,8 (22,7; 39,3)                                      |
| <b>Gesamtüberleben</b>                                   |                                |                                                        |
| Median (95 % CI) Monate                                  | 5,9 (4,37; 8,08)               | 11,6 (9,10; NE)                                        |
| Rate (95 % CI) nach 12 Monaten                           | 34,0 (26,1; 42,1)              | 49,2 (39,6; 58,1)                                      |

“+” stellt eine zensierte Beobachtung dar

a mediane Nachbeobachtung von 11,5 Monaten.

b Daten instabil wegen begrenzter Dauer des Ansprechens.

c beinhaltete 4 Todesfälle in Zusammenhang mit der Therapie: 1 Pneumonitis, 1 akuter Atemstillstand, 1 Atemstillstand und 1 Herzversagen.

NE: nicht abschätzbar (non-estimable)

Ergebnisse einer explorativen post-hoc-Analyse zeigen, dass bei Patienten mit einer niedrigen (z. B. < 1 %) oder fehlender Tumor-PD-L1-Expression andere Patienten-Charakteristika (z. B. Lebermetastasen, viszerale Metastasen, anfängliches Hämoglobin < 10g/dl und ECOG-Performance-Status = 1) das klinische Ergebnis beeinflussen können.

#### Offene Phase-1/2-Studie (CA209032)

CA209032 war eine offene Phase-1/2-Multi-Kohorten-Studie mit einer Kohorte von 78 Patienten mit Urothelkarzinom, die, nach ähnlichen Einschlusskriterien wie in der Studie CA209275 mit Nivolumab-Monotherapie 3 mg/kg behandelt wurden (18 Patienten wechselten entsprechend des Prüfplans zu einer Therapie mit Nivolumab 3 mg/kg in Kombination mit Ipilimumab 1 mg/kg über). Nach einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 9 Monaten betrug die vom Prüfarzt festgestellte ORR 24,4 % (95 % CI: 15,3; 35,4). Die mediane Dauer des Ansprechens wurde nicht erreicht (Spanne: 4,4-16,6<sup>+</sup> Monate). Das mediane OS betrug 9,7 Monate (95 % CI: 7,26; 16,16) und die geschätzten OS-Raten waren 69,2 % (CI: 57,7; 78,2) nach 6 Monaten und 45,6 % (CI: 34,2; 56,3) nach 12 Monaten.

#### Adjuvante Behandlung des Urothelkarzinoms

##### Randomisierte Phase-3-Studie von adjuvantem Nivolumab vs. Placebo (CA209274)

Die Sicherheit und Wirksamkeit der Nivolumab-Monotherapie bei der adjuvanten Behandlung des Urothelkarzinoms wurde in einer multizentrischen, randomisierten, Placebo-kontrollierten, doppelblinden Phase-3-Studie untersucht (CA209274). In die Studie wurden Patienten (18 Jahre oder älter) eingeschlossen, die sich einer vollständigen Resektion eines muskelinvasiven Urothelkarzinoms (MIUC) unterzogen hatten, das in der Harnblase oder im oberen Urogenitaltrakt (Nierenbecken oder Harnleiter) angesiedelt war und bei denen ein hohes Rezidivrisiko bestand. Die pathologischen MIUC-Einstufungskriterien zur Definition der Hochrisikopatienten waren ypT2-ypT4a oder ypN<sup>+</sup> bei erwachsenen Patienten, die neoadjuvante Cisplatin-Chemotherapie erhalten hatten, und pT3-pT4a oder pN<sup>+</sup> bei erwachsenen Patienten, die keine neoadjuvante Cisplatin-Chemotherapie erhalten hatten und



für die eine adjuvante Cisplatin-Chemotherapie nicht geeignet war oder die diese ablehnten. In die Studie wurden Patienten, unabhängig von ihrem Tumorzell-PD-L1-Status, mit einem ECOG-Performance-Status 0 oder 1 eingeschlossen (ein ECOG-Performance-Status 2 war bei Patienten erlaubt, die für eine neoadjuvante Cisplatin-Chemotherapie nicht geeignet waren). Die Tumorzell-PD-L1-Expression wurde unter Verwendung des PD-L1-IHC-28-8-pharmDx-Assays bestimmt. Von der Studie ausgeschlossen waren Patienten mit aktiven, bekannten oder vermuteten Autoimmunerkrankungen und Patienten, die innerhalb von 28 Tagen vor Behandlungsbeginn mit der Studienmedikation eine Chemotherapie, Radiotherapie, biologische Krebstherapie, intravesikale Therapie oder investigative Behandlung erhalten hatten.

Insgesamt wurden 709 Patienten entweder für eine Behandlung mit Nivolumab 240 mg (n = 353) alle 2 Wochen oder Placebo (n = 356) alle 2 Wochen randomisiert. Die Behandlung wurde bis zum Wiederauftreten oder bis zu nicht akzeptabler Toxizität für eine Maximaldauer von 1 Jahr durchgeführt. Darunter befanden sich 282 Patienten mit Tumorzell-PD-L1-Expression  $\geq 1\%$ ; 140 im Nivolumab-Arm und 142 im Placebo-Arm. Die Randomisierung wurde stratifiziert anhand des pathologischen Nodalstatus (N+ vs. N0/x mit  $< 10$  Knoten entfernt vs. N0 mit  $\geq 10$  Knoten entfernt), des Tumorzell-PD-L1-Expressionsstatus ( $\geq 1\%$  vs.  $< 1\%$ /unbestimmt) und der Anwendung von neoadjuvanter Cisplatin-Chemotherapie. Tumorbeurteilungen anhand von bildgebenden Verfahren wurden nach Anwendung der ersten Dosis bis Woche 96 alle 12 Wochen durchgeführt, von Woche 96 bis Woche 160 alle 16 Wochen und danach alle 24 Wochen bis zum Wiederauftreten eines Rezidivs außerhalb des ableitenden Harntrakts oder Behandlungsabbruch (je nachdem was später eintrat) für maximal 5 Jahre. Die primären Wirksamkeitsendpunkte waren das krankheitsfreie Überleben (disease-free survival = DFS) bei allen randomisierten Patienten und DFS bei randomisierten Patienten mit Tumorzell-PD-L1-Expression  $\geq 1\%$ . DFS wurde definiert als der Zeitraum zwischen dem Datum der Randomisierung und dem Datum des ersten dokumentierten Wiederauftretens nach Einschätzung des Prüfarztes (Lokalrezidiv innerhalb des ableitenden Harntrakts, Rezidiv außerhalb des ableitenden Harntrakts oder Fernmetastase) oder des Todes (jeglicher Ursache), je nachdem, was zuerst eintrat. Sekundäre Wirksamkeitsendpunkte beinhalteten das Gesamtüberleben (overall survival = OS).

Die Ausgangsmerkmale waren im Allgemeinen über die Behandlungsgruppen hinweg ausgeglichen. Bei den Patienten mit Tumourzell-PD-L1-Expression  $\geq 1\%$  war das mediane Alter 66 Jahre (Spanne 34 - 92 Jahre), 76 % waren Männer und 76 % waren Weiße. 82 % hatten ein muskelinvasives Harnblasenkarzinom (MIBC), 18 % hatten ein Urothelkarzinom des oberen Harntrakts (upper tract urothelial carcinoma, UTUC) (Nierenbecken und Harnleiter), 42 % der Patienten hatten vorher Cisplatin im neoadjuvanten Setting erhalten, 45 % der Patienten hatten positive Lymphknoten (N+) nach vollständiger Tumoresektion. Der ECOG-Performance-Status der Patienten war 0 (61 %), 1 (37 %) oder 2 (2 %) und 7 % der Patienten hatten einen Hämoglobinwert  $< 10$  g/dl.

Bei der primären präspezifizierten Zwischenauswertung von Patienten mit Tumorzell-PD-L1-Expression  $\geq 1\%$  (minimale Nachbeobachtungszeit 6,3 Monate und mediane Nachbeobachtungszeit 22,1 Monate im Nivolumab-Arm), wurde eine signifikante Verbesserung des DFS bei den zu Nivolumab randomisierten Patienten im Vergleich zu Placebo gezeigt. Das mediane und vom Prüfarzt bestimmte DFS wurde für Nivolumab nicht erreicht (95 % CI: 21,19; NR) versus 8,41 Monate (95 % CI: 5,59; 21,19) für Placebo, HR 0,55 (98,72 %, CI: 0,35; 0,85), p-Wert = 0,0005. Die primäre Auswertung des DFS beinhaltete eine Zensierung neuer Anti-Krebs-Therapien. Die Ergebnisse für das DFS mit und ohne Zensierung von neuen Anti-Krebs-Therapien waren konsistent.

In einer aktualisierten deskriptiven DFS-Analyse bei Patienten mit Tumourzell-PD-L1-Expression  $\geq 1\%$  (minimale Nachbeobachtungszeit 11,4 Monate und mediane Nachbeobachtungszeit 25,5 Monate im Nivolumab-Arm) wurde die Verbesserung des DFS bestätigt. Die Wirksamkeitsergebnisse dieser deskriptiven aktualisierten Analyse sind in Tabelle 33 und Abbildung 19 dargestellt.

**Tabelle 33: Wirksamkeitsergebnisse bei Patienten mit Tumorzell-PD-L1  $\geq 1\%$  (CA209274)**

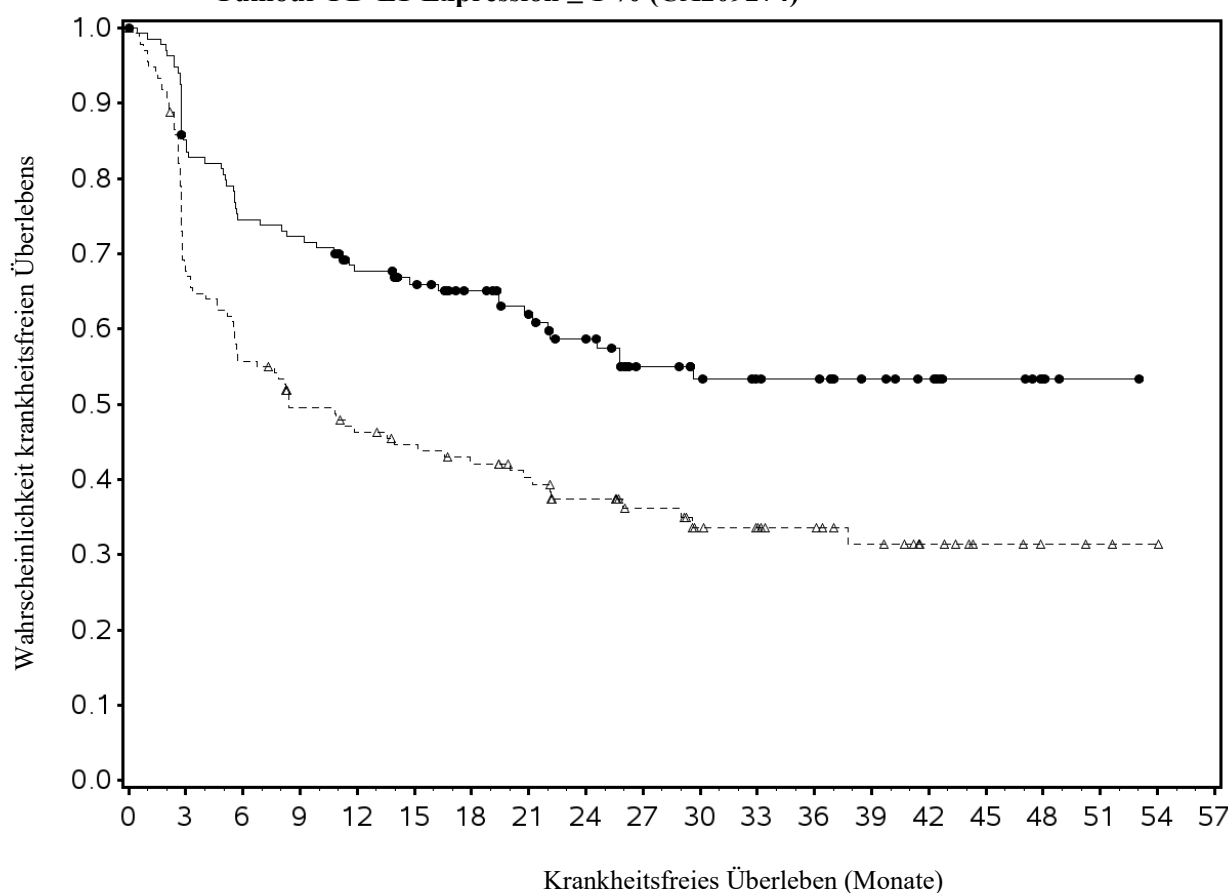
|                                         | Nivolumab<br>(n = 140)                    | Placebo<br>(n = 142) |
|-----------------------------------------|-------------------------------------------|----------------------|
| <b>Krankheitsfreies Überleben (DFS)</b> | Minimale Nachbeobachtungszeit 11,4 Monate |                      |
| Ergebnisse (%)                          | 56 (40,0)                                 | 85 (59,9)            |
| Hazard Ratio (95 % CI) <sup>a</sup>     | 0,53 (0,38; 0,75)                         |                      |
| Median (95 % CI) (Monate) <sup>b</sup>  | NR (22,11; NE)                            | 8,41 (5,59; 20,04)   |
| Rate (95 % CI) nach 6 Monaten           | 74,5 (66,2; 81,1)                         | 55,7 (46,8; 63,6)    |
| Rate (95 % CI) nach 12 Monaten          | 67,6 (59,0; 74,9)                         | 46,3 (37,6; 54,5)    |
| Rate (95 % CI) nach 24 Monaten          | 58,6 (49,3; 66,9)                         | 37,4 (29,0; 45,8)    |

NR = nicht erreicht (not reached), NE = nicht abschätzbar (non-estimable).

<sup>a</sup> Mit einem stratifizierten Cox-Modell für proportionale Hazards berechnet. Hazard-Ratio ist Nivolumab gegenüber Placebo.

<sup>b</sup> Basierend auf Kaplan-Meier-Schätzungen.

**Abbildung 19: Kaplan-Meier-Kurven des DFS bei Patienten mit Tumour-PD-L1-Expression  $\geq 1\%$  (CA209274)**



Anzahl Patienten unter Risiko

Placebo

142 90 74 62 57 53 49 44 36 29 23 21 18 14 9 5 3 2 1 0

Nivolumab

140 113 99 96 85 75 67 58 50 38 33 30 29 22 19 8 3 1 0 0

---△--- Placebo (Ereignisse: 85/142), Median und 95 % CI: 8,41 (5,59; 20,04)

—●— Nivolumab (Ereignisse: 56/140), Median und 95 % CI: N.A. (22,11; N.A.)

Minimale Nachbeobachtungszeit 11,4 Monate

Es wurden explorative, präspezifizierte, deskriptive Subgruppenanalysen durchgeführt, basierend auf Patienten, die im neoadjuvanten Setting zuvor mit Cisplatin behandelt wurden.

In der Subgruppe von Patienten mit Tumorzell-PD-L1-Expression  $\geq 1\%$ , die zuvor mit Cisplatin im neoadjuvanten Setting behandelt wurden ( $n = 118$ ), betrug die DFS-HR 0,37 (95 % CI: 0,22; 0,64) mit nicht erreichtem medianen DFS für den Nivolumab- und 8,41 Monate für den Placebo-Arm. In der Patienten-Subgruppe mit Tumorzell-PD-L1-Expression  $\geq 1\%$ , die zuvor kein Cisplatin im neoadjuvanten Setting erhalten hatten ( $n = 164$ ), betrug die DFS HR 0,69 (95 % CI: 0,44; 1,08) mit medianem DFS 29,67 Monate für den Nivolumab- und 11,37 Monate für den Placebo-Arm.

#### *dMMR- oder MSI-H-Kolorektalkarzinom*

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Nivolumab 3 mg/kg in Kombination mit Ipilimumab 1 mg/kg zur Behandlung des metastasierten Kolorektalkarzinoms mit Mismatch-Reparatur-Defizienz (dMMR) oder hoher Mikrosatelliteninstabilität (MSI-H) wurde in einer multizentrischen, offenen, einarmigen Phase-2-Studie untersucht (CA209142).

In die Studie wurden Patienten (18 Jahre und älter) mit lokal bestimmtem dMMR- oder MSI-H-Status eingeschlossen, die einen Progress während oder nach einer Therapie mit Fluoropyrimidin und Oxaliplatin oder Irinotecan hatten, oder die gegen eine dieser Therapien intolerant waren. Patienten, deren letzte Vortherapie im adjuvanten Setting durchgeführt wurde, sollten mit oder innerhalb von 6 Monaten nach Abschluss der adjuvanten Chemotherapie progredient geworden sein. Die Patienten wiesen einen ECOG-Performance-Status von 0 oder 1 auf und wurden unabhängig vom Tumor-PD-L1-Status eingeschlossen. Patienten mit aktiven Hirnmetastasen, mit aktiver Autoimmunerkrankung oder mit Erkrankungen, die eine systemische immunsuppressive Therapie erfordern, waren von der Studie ausgeschlossen.

Insgesamt wurden 119 Patienten behandelt und erhielten Nivolumab 3 mg/kg intravenös über 60 Minuten in Kombination mit Ipilimumab 1 mg/kg intravenös über 90 Minuten alle 3 Wochen für 4 Dosen gefolgt von einer Nivolumab-Monotherapie mit 3 mg/kg alle 2 Wochen. Die Behandlung wurde fortgeführt solange ein klinischer Nutzen bestand oder bis die Behandlung nicht mehr vertragen wurde. Untersuchungen des Tumors nach RECIST Version 1.1 wurden alle 6 Wochen für die ersten 24 Wochen und dann alle 12 Wochen durchgeführt. Das primäre Wirksamkeitskriterium war das von den Prüfern bewertete ORR. Sekundäre Wirksamkeitskriterien waren ORR, bestätigt durch BICR, und die Krankheitskontrollrate. Die ORR-Analyse beinhaltete die Ansprechdauer und die Zeit bis zum Ansprechen. Explorative Wirksamkeitskriterien schlossen PFS und OS mit ein.

Das mediane Alter war 58 Jahre (Spanne: 21-88) wobei 32 %  $\geq 65$  und 9 %  $\geq 75$  Jahre alt waren, 59 % waren männlich und 92 % waren weiß. Der Ausgangs-ECOG-Performance-Status betrug 0 (45 %) oder 1 (55 %), 25 % der Patienten hatten BRAF-Mutationen, 37 % hatten KRAS-Mutationen und bei 12 % war der Mutationsstatus unbekannt. Von den 119 behandelten Patienten, hatten 109 vorher eine fluoropyrimidinbasierte Chemotherapie im metastasierten und 9 im adjuvanten Setting erhalten. Vor Einschluss in die Studie hatten von den 119 behandelten Patienten bereits 118 (99 %) Fluorouracil, 111 (93 %) Oxaliplatin und 87 (73 %) Irinotecan als Bestandteil von vorherigen Therapieregimen erhalten; 82 Patienten (69 %) hatten eine Vortherapie mit Fluoropyrimidin, Oxaliplatin und Irinotecan erhalten. 23 %, 36 %, 24 % und 16 % haben 1, 2, 3 bzw. 4 oder mehr Vortherapien erhalten und 29 % der Patienten hatten einen EGFR-Inhibitor erhalten.

Die Wirksamkeitsergebnisse (minimale Nachbeobachtungszeit 46,9 Monate; mediane Nachbeobachtungszeit 51,1 Monate) sind in Tabelle 34 dargestellt.

**Tabelle 34: Wirksamkeitsergebnisse (CA209142)\***

|                                                             | <b>Nivolumab + Ipilimumab<br/>(n = 119)</b> |
|-------------------------------------------------------------|---------------------------------------------|
| <b>Bestätigtes objektives Ansprechen, n (%)</b>             | 77 (64,7)                                   |
| (95 % CI)                                                   | (55,4; 73,2)                                |
| Vollständiges Ansprechen<br>(Complete Response = CR), n (%) | 15 (12,6)                                   |
| Teilweises Ansprechen<br>(Partial Response = PR), n (%)     | 62 (52,1)                                   |
| Stabile Erkrankung<br>(Stable Disease = SD), n (%)          | 25 (21,0)                                   |
| <b>Mediane Ansprechdauer</b>                                |                                             |
| Median (Spanne) Monate                                      | NR (1,4; 58,0+)                             |
| <b>Mediane Zeit bis zum Ansprechen</b>                      |                                             |
| Monate (Spanne)                                             | 2,8 (1,1; 37,1)                             |

\* nach Beurteilung des Prüfarztes

“+” stellt eine zensierte Beobachtung dar

NR = nicht erreicht (not reached)

Das ORR, bestätigt durch BICR, war 61,3 % (95 % CI: 52,0; 70,1), einschließlich einer CR-Rate von 20,2 % (95 % CI: 13,4; 28,5), PR-Rate von 41,2 % (95 % CI: 32,2; 50,6) und mit einer stabilen Krankheit, die bei 22,7 % berichtet wurde. Die Beurteilung nach BICR war im Allgemeinen konsistent mit der Beurteilung durch die Prüfarzte. Ein bestätigtes Ansprechen wurde unabhängig vom BRAF- oder KRAS-Mutationsstatus und des Tumor-PD-L1-Expressionslevels beobachtet.

Von den 119 Patienten waren 11 (9,2 %) Patienten  $\geq 75$  Jahre. Das durch die Prüfarzte beurteilte ORR betrug bei den Patienten  $\geq 75$  Jahren 45,5 % (95 % CI: 16,7; 76,6).

#### *Plattenepithelkarzinom des Ösophagus*

##### Randomisierte Phase-3-Studie mit Nivolumab-Monotherapie in vorbehandelten Patienten (ONO-4538-24/ CA209473)

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Nivolumab 240 mg als Monotherapie zur Behandlung des nicht-resezierbaren fortgeschrittenen, rezidierten oder metastasierten Plattenepithelkarzinoms des Ösophagus (ESCC) wurde in einer aktiv kontrollierten, offenen Phase-3-Studie untersucht (ONO-4538-24/CA209473). In die Studie wurden erwachsene Patienten (20 Jahre und älter) eingeschlossen, die gegenüber mindestens einem fluoropyrimidin- und platinbasierten Kombinationsregime refraktär oder intolerant waren. Patienten wurden unabhängig vom Tumor-PD-L1-Expressionslevel eingeschlossen. Patienten, die gegenüber einer Taxan-Therapie refraktär oder intolerant waren, Patienten mit symptomatischen oder behandlungsbedürftigen Hirnmetastasen, Patienten mit aktiver Autoimmunerkrankung oder mit Erkrankungen, die eine systemische immunsuppressive Therapie erforderten, und Patienten mit offensichtlicher Tumorerkrankung in angrenzende Organe des Ösophagus (z. B. in die Aorta oder den Respirationstrakt) waren von der Studie ausgeschlossen.

Insgesamt wurden 419 Patienten 1:1 randomisiert und erhielten entweder Nivolumab 240 mg intravenös über 30 Minuten alle 2 Wochen (n = 210) oder eine Taxan-haltige Chemotherapie nach Wahl des Prüfarztes: entweder Docetaxel (n = 65) 75 mg/m<sup>2</sup> intravenös alle 3 Wochen oder Paclitaxel (n = 144) 100 mg/m<sup>2</sup> intravenös einmal wöchentlich für 6 Wochen, gefolgt von 1 Woche Pause. Die Randomisierung wurde nach Region (Japan vs. Rest der Welt), Anzahl der Organe mit Metastasen ( $\leq 1$  vs.  $\geq 2$ ) und Tumor-PD-L1-Expression ( $\geq 1$  % vs.  $< 1$  % oder unbestimmt) stratifiziert. Die Behandlung wurde bis zum Progress der Erkrankung, beurteilt vom Prüfarzt gemäß Definition nach RECIST, Version 1.1, oder bis die Behandlung nicht mehr vertragen wurde fortgeführt. Untersuchungen des Tumors wurden alle 6 Wochen für 1 Jahr und danach alle 12 Wochen durchgeführt. Eine Behandlung über die anfänglich vom Prüfarzt festgestellte Progression hinaus war erlaubt, wenn der Patient, der Nivolumab bekam, keine schnell fortschreitende Progression aufwies, nach Einschätzung des Prüfarztes einen klinischen Nutzen von der Behandlung hatte, die Therapie

vertrag, einen stabilen Performance-Status aufwies und wenn die Behandlung über den Progress hinaus nicht zu einer Verzögerung einer dringenden Intervention zur Verhinderung von schweren Komplikationen im Zusammenhang mit dem Fortschreiten der Erkrankung führte (z. B. Hirnmetastasen). Der primäre Endpunkt für die Wirksamkeit war das Gesamtüberleben (OS). Wichtige sekundäre Endpunkte für die Wirksamkeit waren die objektive Ansprechrates (ORR) und das progressionsfreie Überleben (PFS), beurteilt vom Prüfarzt. Zusätzliche, präspezifizierte Subgruppen-Analysen wurden durchgeführt, um die Wirksamkeit in Abhängigkeit der Tumor-PD-L1-Expression mit der zuvor festgelegten Schwelle von 1 % zu evaluieren. Die Tumor-PD-L1-Expression wurde mithilfe des PD-L1-IHC-28-8-pharmDx-Assays bestimmt.

Die Patientencharakteristika zu Beginn der Studie waren im Allgemeinen ausgewogen zwischen den zwei Gruppen. Das mediane Alter betrug 65 Jahre (Spanne: 33-87), 53 % waren  $\geq 65$  Jahre, 10 % waren  $\geq 75$  Jahre, 87 % waren männlich, 96 % waren Asiaten und 4 % waren Kaukasier. Der ECOG-Performance-Status zu Studienbeginn war 0 (50 %) oder 1 (50 %).

Nach einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 17,6 Monaten zeigte die Studie eine statistisch signifikante Verbesserung des Gesamtüberlebens für Patienten, die für Nivolumab randomisiert wurden verglichen mit einer Taxan-haltige Chemotherapie nach Wahl des Prüfarztes. Die Wirksamkeitsergebnisse sind in Tabelle 35 und Abbildung 20 dargestellt.

In den ersten 2,5 Monaten traten bei einem höheren Anteil von Patienten im Nivolumab-Arm Todesfälle auf (32/210; 15,2 %) verglichen mit Patienten im Chemotherapie-Arm (15/209; 7,2 %). Es konnten keine spezifischen Faktoren im Zusammenhang mit den frühen Todesfällen identifiziert werden.

**Tabelle 35: Wirksamkeitsergebnisse (ONO-4538-24/CA209473)**

|                                                      | <b>Nivolumab<br/>(n = 210)</b> | <b>Wahl des Prüfarztes<br/>(n = 209)</b> |
|------------------------------------------------------|--------------------------------|------------------------------------------|
| <b>Gesamtüberleben<sup>a</sup></b>                   |                                |                                          |
| Ereignisse                                           | 160 (76 %)                     | 173 (83 %)                               |
| Hazard Ratio (95 % CI) <sup>b</sup>                  | 0,77 (0,62; 0,96)              |                                          |
| p-Wert <sup>c</sup>                                  | 0,0189                         |                                          |
| Median (95 % CI) (Monate)                            | 10,9 (9,2; 13,3)               | 8,4 (7,2; 9,9)                           |
| <b>Objektives Ansprechen<sup>d,e</sup></b>           | 33 (19,3 %)                    | 34 (21,5 %)                              |
| (95 % CI)                                            | (13,7; 26,0)                   | (15,4; 28,8)                             |
| Vollständiges Ansprechen<br>(Complete Response = CR) | 1 (0,6 %)                      | 2 (1,3 %)                                |
| Teilweises Ansprechen<br>(Partial Response = PR)     | 32 (18,7 %)                    | 32 (20,3 %)                              |
| Stabile Erkrankung<br>(Stable Disease = SD)          | 31 (18,1 %)                    | 65 (41,1 %)                              |
| Mediane Dauer des Ansprechens<br>(95 % CI) (Monate)  | 6,9 (5,4; 11,1)                | 3,9 (2,8; 4,2)                           |
| <b>Progressionsfreies Überleben<sup>a</sup></b>      |                                |                                          |
| Ereignisse                                           | 187 (89 %)                     | 176 (84 %)                               |
| Median (95 % CI) (Monate)                            | 1,7 (1,5; 2,7)                 | 3,4 (3,0; 4,2)                           |
| Hazard Ratio (95 % CI) <sup>b</sup>                  | 1,1 (0,9; 1,3)                 |                                          |

<sup>a</sup> Basierend auf der ITT-Analyse.

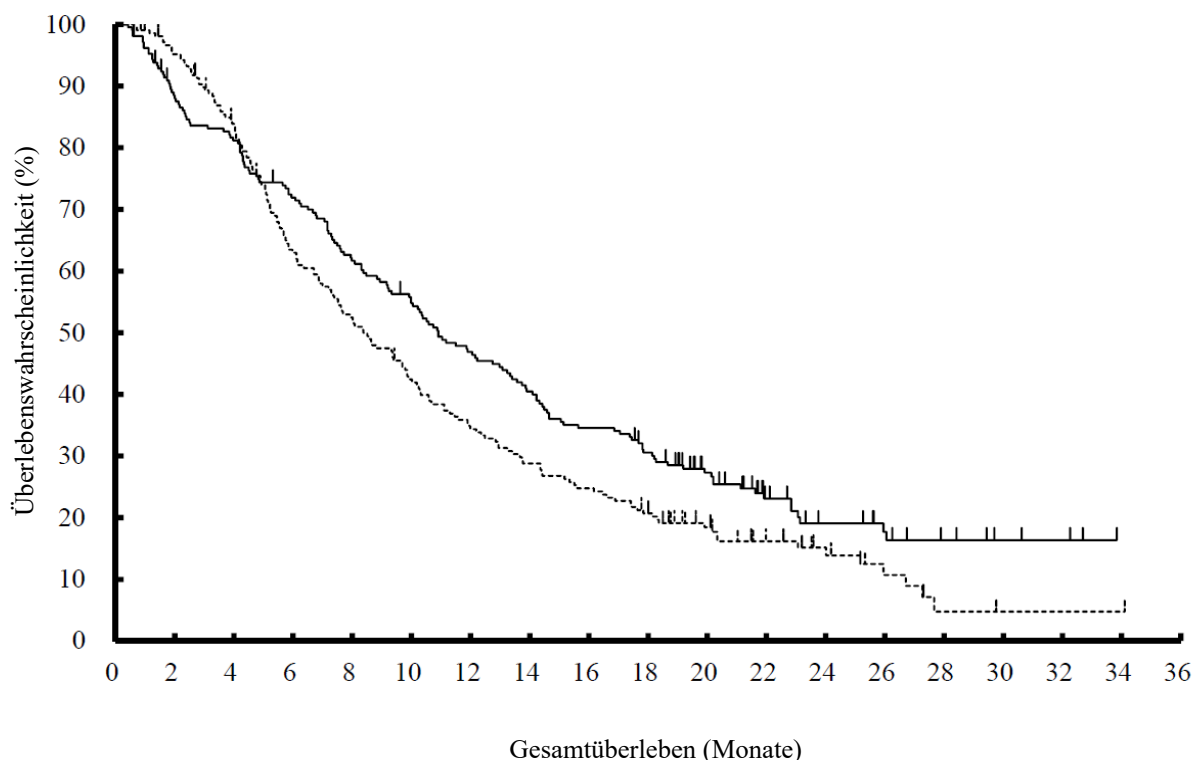
<sup>b</sup> Basierend auf einem stratifizierten proportionalen Hazard-Modell.

<sup>c</sup> Basierend auf einem stratifizierten Log-Rank-Test.

<sup>d</sup> Basierend auf der Analyse nach dem Response-Evaluable-Set (RES), n = 171 in der Nivolumab-Gruppe und n = 158 in der Gruppe mit Therapie nach Wahl des Prüfarztes.

<sup>e</sup> nicht signifikant, p-Wert 0,6323.

**Abbildung 20: Kaplan-Meier-Kurven des Gesamtüberlebens (ONO-4538-24/CA209473)**



Anzahl Patienten unter Risiko

Nivolumab

210 182 167 147 126 111 95 82 70 60 43 25 17 13 7 4 3 0 0

Therapie nach Wahl des Prüfarztes

209 196 169 126 105 84 68 57 49 40 27 17 12 6 2 1 1 1 0

— Nivolumab - - - - - Therapie nach Wahl des Prüfarztes

Eine Tumor-PD-L1-Expression  $\geq 1\%$  wurde bei 48 % der 419 Patienten gemessen. Die restlichen 52 % der Patienten wiesen eine Tumor-PD-L1-Expression  $< 1\%$  auf. Die Hazard Ratio (HR) für OS in der Tumor-PD-L1-positiven Subgruppe war 0,69 (95 % CI: 0,51; 0,94) mit einem medianen Gesamtüberleben von 10,9 bzw. 8,1 Monaten für Nivolumab bzw. Taxan-haltige Chemotherapie nach Wahl des Prüfarztes. In der Tumor-PD-L1-negativen ESCC-Subgruppe lag die HR für OS bei 0,84 (95 % CI: 0,62; 1,14) mit einem medianen Gesamtüberleben von 10,9 bzw. 9,3 Monaten für Nivolumab bzw. Taxan-haltiger Chemotherapie nach Wahl des Prüfarztes.

*Randomisierte Phase-3-Studie mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab vs. Chemotherapie und Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie vs. Chemotherapie als Erstlinientherapie (CA209648)*

Sicherheit und Wirksamkeit von Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab und Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie wurden in einer randomisierten, aktiv-kontrollierten, offenen Studie untersucht (CA209648). In die Studie wurden erwachsene Patienten (18 Jahre und älter) mit nicht vorbehandeltem, nicht resezierbarem fortgeschrittenen, rezidierten oder metastasierten Plattenepithelkarzinom des Ösophagus (ESCC) eingeschlossen. Patienten wurden unabhängig vom Tumor-PD-L1-Status eingeschlossen und die Tumorzell-PD-L1-Expression wurde mithilfe des PD-L1-IHC-28-8-pharmDx-Assays bestimmt. Die Patienten mussten ein Plattenepithelkarzinom oder ein adenosquames Karzinom des Ösophagus aufweisen und nicht geeignet sein für eine Chemo-Strahlentherapie und/oder Operation. Vorangegangene adjuvante, neoadjuvante oder definitive Chemo-, Strahlen- oder Chemoradiotherapie war zulässig, wenn sie als Teil einer kurativen Behandlung vor Beginn der Studie gegeben wurde. Patienten mit einem anfänglichen ECOG-Performance-Status  $\geq 2$ , mit symptomatischen Hirnmetastasen, mit aktiver Autoimmunerkrankung, Patienten, die systemische Corticosteroide oder Immunsuppressiva einnahmen, oder Patienten mit einem erhöhten Risiko für Blutungen und Fisteln aufgrund von

offensichtlicher Tumorinvasion in angrenzende Organe des ösophagealen Tumors waren von der klinischen Studie ausgeschlossen. Die Randomisierung wurde nach Tumorzell-PD-L1-Status ( $\geq 1\%$  vs.  $< 1\%$  oder unbestimmt), Region (Ostasien vs. übriges Asien vs. Rest der Welt), ECOG-Performance-Status (0 vs. 1) und Anzahl der Organe mit Metastasen ( $\leq 1$  vs.  $\geq 2$ ) stratifiziert.

Insgesamt wurden 970 Patienten randomisiert und erhielten entweder Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab (n = 325), Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie (n = 321) oder Chemotherapie (n = 324). Davon hatten 473 Patienten eine Tumorzell-PD-L1-Expression  $\geq 1\%$ , 158 im Nivolumab-plus-Ipilimumab-Arm, 158 im Nivolumab-plus-Chemotherapie-Arm und 157 im Chemotherapie-Arm. Patienten im Nivolumab-plus-Ipilimumab-Arm erhielten 3 mg/kg Nivolumab alle 2 Wochen in Kombination mit Ipilimumab 1 mg/kg alle 6 Wochen und Patienten im Nivolumab-plus-Chemotherapie-Arm erhielten 240 mg Nivolumab alle 2 Wochen an den Tagen 1 und 15, Fluorouracil 800 mg/m<sup>2</sup>/Tag intravenös von Tag 1 bis Tag 5 (für 5 Tage) und Cisplatin 80 mg/m<sup>2</sup> intravenös an Tag 1 (eines vierwöchigen Zyklus). Patienten im Chemotherapie-Arm erhielten Fluorouracil 800 mg/m<sup>2</sup>/Tag intravenös von Tag 1 bis Tag 5 (für 5 Tage) und Cisplatin 80 mg/m<sup>2</sup> intravenös an Tag 1 (eines vierwöchigen Zyklus). Die Behandlung wurde bis zur Progression der Erkrankung, nicht akzeptabler Toxizität oder bis zu 24 Monate fortgesetzt. Patienten im Nivolumab-plus-Ipilimumab-Arm, welche die Kombinationstherapie aufgrund einer Nebenwirkung, die Ipilimumab zugeordnet wurde, abbrechen mussten, konnten mit der Nivolumab-Monotherapie weiter behandelt werden. Patienten im Nivolumab-plus-Chemotherapie-Arm, bei welchen entweder die Fluorouracil- und/oder Cisplatinbehandlung abgebrochen wurde, konnten mit anderen Komponenten des Therapieregimes weiter behandelt werden.

Die Basischarakteristika der Behandlungsgruppen waren im Allgemeinen ausgewogen. Bei Patienten mit einer Tumorzell-PD-L1-Expression  $\geq 1\%$  betrug das mediane Alter 63 Jahre (Spanne: 26 - 85), 8,2 % waren  $\geq 75$  Jahre, 81,8 % waren männlich, 73,1 % waren Asiaten und 23,3 % waren weiß. Patienten hatten histologisch bestätigte Plattenepithelkarzinome (98,9 %) oder adenosquämöse Karzinome (1,1 %) des Ösophagus. Der Ausgangs-ECOG-Performance-Status war 0 (45,2 %) oder 1 (54,8 %).

#### *Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab vs. Chemotherapie*

Die primäre Erfassung der Wirksamkeit erfolgte durch die Erhebung der Endpunkte PFS (durch BICR) und OS, beurteilt bei Patienten mit Tumorzell-PD-L1-Expression  $\geq 1\%$ . Sekundäre Endpunkte gemäß der vordefinierten hierarchischen Testung enthielten OS, PFS (durch BICR) und ORR (durch BICR) bei allen randomisierten Patienten. Tumorbeurteilungen wurden gemäß RECIST Version 1.1 alle 6 Wochen bis zu und einschließlich Woche 48, danach alle 12 Wochen durchgeführt.

Bei der primären, präspezifizierten Analyse mit einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 13,1 Monaten zeigte die Studie eine statistisch signifikante Verbesserung des OS für Patienten mit einer Tumorzell-PD-L1-Expression  $\geq 1\%$ . Die Wirksamkeitsergebnisse sind in Tabelle 36 dargestellt.

**Tabelle 36: Wirksamkeitsergebnisse bei Patienten mit Tumorzell-PD-L1  $\geq 1\%$  (CA209648)**

|                                             | <b>Nivolumab + Ipilimumab<br/>(n = 158)</b> | <b>Chemotherapie<sup>a</sup><br/>(n = 157)</b> |
|---------------------------------------------|---------------------------------------------|------------------------------------------------|
| <b>Gesamtüberleben</b>                      |                                             |                                                |
| Ereignisse                                  | 106 (67,1 %)                                | 121 (77,1 %)                                   |
| Hazard-Ratio (98,6 % CI) <sup>b</sup>       | 0,64 (0,46; 0,90)                           |                                                |
| p-Wert <sup>c</sup>                         | 0,0010                                      |                                                |
| Median (95 % CI) (Monate) <sup>d</sup>      | 13,70 (11,24; 17,02)                        | 9,07 (7,69; 9,95)                              |
| Rate (95 % CI) nach 12 Monaten <sup>d</sup> | 57,1 (49,0; 64,4)                           | 37,1 (29,2; 44,9)                              |

|                                                 | <b>Nivolumab + Ipilimumab<br/>(n = 158)</b> | <b>Chemotherapie<sup>a</sup><br/>(n = 157)</b> |
|-------------------------------------------------|---------------------------------------------|------------------------------------------------|
| <b>Progressionsfreies Überleben<sup>e</sup></b> |                                             |                                                |
| Ereignisse                                      | 123 (77,8 %)                                | 100 (63,7 %)                                   |
| Hazard-Ratio (98,5 % CI) <sup>b</sup>           | 1,02 (0,73; 1,43)                           |                                                |
| p-Wert <sup>c</sup>                             | 0,8958                                      |                                                |
| Median (95 % CI) (Monate) <sup>d</sup>          | 4,04 (2,40; 4,93)                           | 4,44 (2,89; 5,82)                              |
| Rate (95 % CI) nach 12 Monaten <sup>d</sup>     | 26,4 (19,5; 33,9)                           | 10,5 (4,7; 18,8)                               |
| <b>Gesamtansprechen, n (%)<sup>e</sup></b>      |                                             |                                                |
| (95 % CI)                                       | 56 (35,4)<br>(28,0; 43,4)                   | 31 (19,7)<br>(13,8; 26,8)                      |
| Vollständiges Ansprechen                        | 28 (17,7)                                   | 8 (5,1)                                        |
| Teilweises Ansprechen                           | 28 (17,7)                                   | 23 (14,6)                                      |
| <b>Ansprechdauer<sup>e</sup></b>                |                                             |                                                |
| Median (95 % CI) (Monate) <sup>d</sup>          | 11,83 (7,10; 27,43)                         | 5,68 (4,40; 8,67)                              |
| Spanne                                          | 1,4 <sup>+</sup> ; 34,5 <sup>+</sup>        | 1,4 <sup>+</sup> ; 31,8 <sup>+</sup>           |

<sup>a</sup> Fluorouracil und Cisplatin.

<sup>b</sup> Basierend auf einem stratifizierten Cox-Modell für proportionale Hazards.

<sup>c</sup> Basierend auf einem stratifizierten zweiseitigen Log-Rank-Test.

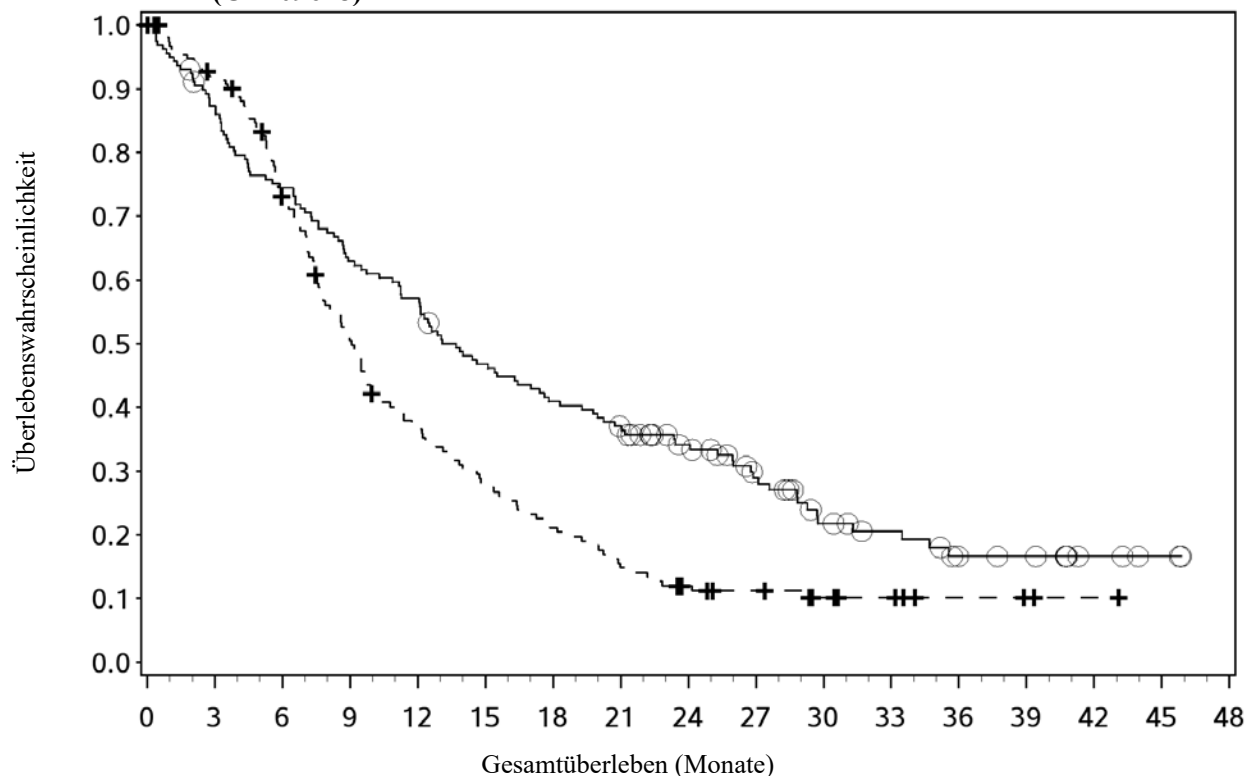
<sup>d</sup> Berechnet nach der Kaplan-Meier-Methode.

<sup>e</sup> Beurteilt durch BICR.

Bei einer aktualisierten deskriptiven Auswertung mit einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 20 Monaten waren die Verbesserungen des OS konsistent mit der primären Analyse. Das mediane OS betrug 13,70 Monate (95 % CI: 11,24; 17,41) für Nivolumab plus Ipilimumab vs. 9,07 Monate (95 % CI: 7,69; 10,02) für Chemotherapie (HR = 0,63; 95 % CI: 0,49; 0,82). Das mediane PFS betrug 4,04 Monate (95 % CI: 2,40; 4,93) für Nivolumab plus Ipilimumab vs. 4,44 Monate (95 % CI: 2,89; 5,82) für Chemotherapie (HR = 1,02; 95 % CI: 0,77; 1,34). Die ORR betrug 35,4 % (95 % CI: 28,0; 43,4) für Nivolumab plus Ipilimumab vs. 19,7 % (95 % CI: 13,8; 26,8) für Chemotherapie. Die Kaplan-Meier-Kurven für das OS mit einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 20 Monaten sind in Abbildung 21 dargestellt.



**Abbildung 21: Kaplan-Meier-Kurven des OS bei Patienten mit Tumorzell-PD-L1  $\geq 1$  % (CA209648)**



Anzahl Patienten unter Risiko

Nivolumab + Ipilimumab

158 136 116 98 89 72 63 55 43 31 20 16 10 9 4 2 0

Chemotherapie

157 137 107 73 53 40 30 21 15 12 8 6 3 2 1 0 0

—○— Nivolumab + Ipilimumab (Ereignisse: 119/158), Median und 95 % CI: 13,70 (11,24; 17,41)

---+--- Chemotherapie (Ereignisse: 130/157), Median und 95 % CI: 9,07 (7,69; 10,02)

Basierend auf Datenschnitt: 23-Aug-2021, minimale Nachbeobachtungszeit von 20 Monaten

#### *Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie vs. Chemotherapie*

Die primären Wirksamkeitskriterien waren PFS (durch BICR) und OS bei Patienten mit Tumorzell-PD-L1-Expression  $\geq 1$  %. Sekundäre Endpunkte gemäß der vordefinierten hierarchischen Testung enthielten OS, PFS (durch BICR) und ORR (durch BICR) bei allen randomisierten Patienten. Tumorbeurteilungen wurden gemäß RECIST Version 1.1 alle 6 Wochen bis zu und einschließlich Woche 48, danach alle 12 Wochen durchgeführt.

Bei der primären, präspezifizierten Analyse mit einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 12,9 Monaten zeigte die Studie eine statistisch signifikante Verbesserung des OS und PFS für Patienten mit einer Tumorzell-PD-L1-Expression  $\geq 1$  %. Die Wirksamkeitsergebnisse sind in Tabelle 37 dargestellt.

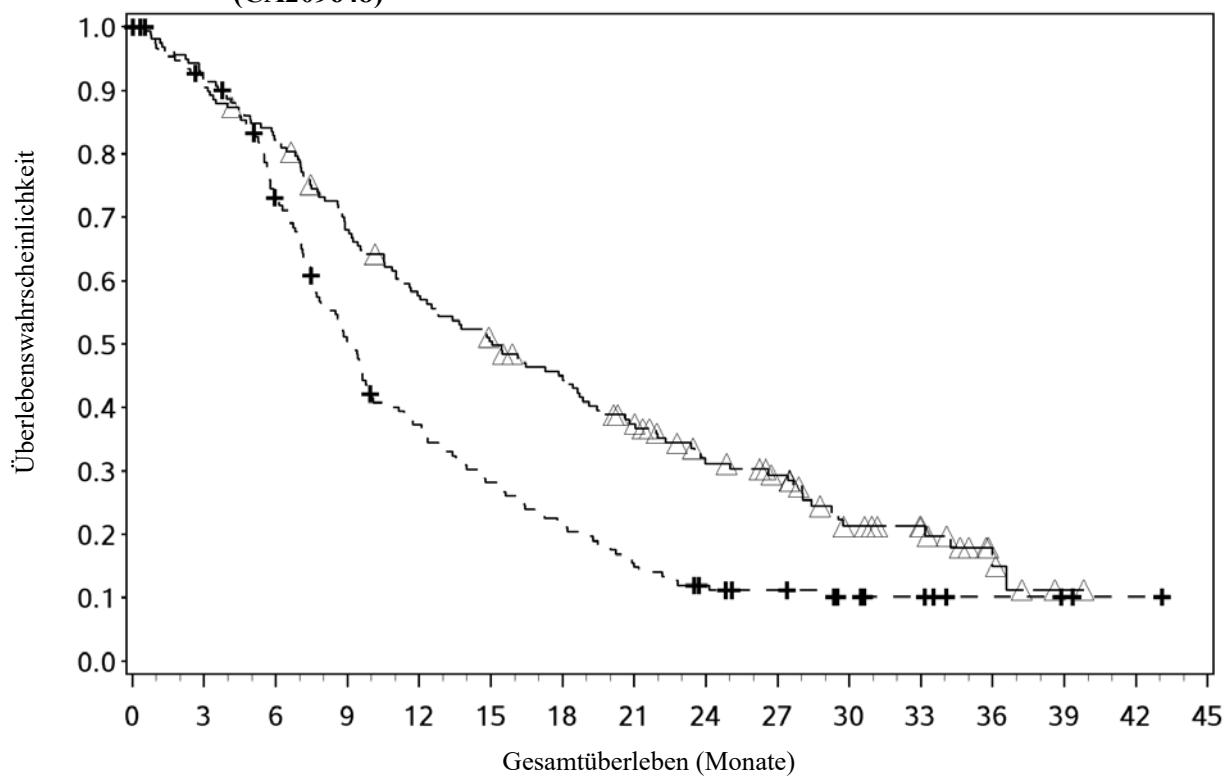
**Tabelle 37: Wirksamkeitsergebnisse bei Patienten mit Tumorzell-PD-L1  $\geq 1$  % (CA209648)**

|                                                 | <b>Nivolumab + Chemotherapie<br/>(n = 158)</b> | <b>Chemotherapie<sup>a</sup><br/>(n = 157)</b> |
|-------------------------------------------------|------------------------------------------------|------------------------------------------------|
| <b>Gesamtüberleben</b>                          |                                                |                                                |
| Ereignisse                                      | 98 (62,0 %)                                    | 121 (77,1 %)                                   |
| Hazard-Ratio (99,5 % CI) <sup>b</sup>           | 0,54 (0,37; 0,80)                              |                                                |
| p-Wert <sup>c</sup>                             | < 0,0001                                       |                                                |
| Median (95 % CI) (Monate) <sup>d</sup>          | 15,44 (11,93; 19,52)                           | 9,07 (7,69; 9,95)                              |
| Rate (95 % CI) nach 12 Monaten <sup>d</sup>     | 58,0 (49,8; 65,3)                              | 37,1 (29,2; 44,9)                              |
| <b>Progressionsfreies Überleben<sup>e</sup></b> |                                                |                                                |
| Ereignisse                                      | 117 (74,1 %)                                   | 100 (63,7 %)                                   |
| Hazard-Ratio (98,5 % CI) <sup>b</sup>           | 0,65 (0,46; 0,92)                              |                                                |
| p-Wert <sup>c</sup>                             | 0,0023                                         |                                                |
| Median (95 % CI) (Monate) <sup>d</sup>          | 6,93 (5,68; 8,34)                              | 4,44 (2,89; 5,82)                              |
| Rate (95 % CI) nach 12 Monaten <sup>d</sup>     | 25,4 (18,2; 33,2)                              | 10,5 (4,7; 18,8)                               |
| <b>Gesamtansprechen, n (%)<sup>e</sup></b>      |                                                |                                                |
| (95 % CI)                                       | 84 (53,2)<br>(45,1; 61,1)                      | 31 (19,7)<br>(13,8; 26,8)                      |
| Vollständiges Ansprechen                        | 26 (16,5)                                      | 8 (5,1)                                        |
| Teilweises Ansprechen                           | 58 (36,7)                                      | 23 (14,6)                                      |
| <b>Ansprechdauer<sup>e</sup></b>                |                                                |                                                |
| Median (95 % CI) (Monate) <sup>d</sup>          | 8,38 (6,90; 12,35)                             | 5,68 (4,40; 8,67)                              |
| Spanne                                          | 1,4 <sup>+</sup> ; 34,6                        | 1,4 <sup>+</sup> ; 31,8 <sup>+</sup>           |

<sup>a</sup> Fluorouracil und Cisplatin.<sup>b</sup> Basierend auf einem stratifizierten Cox-Modell für proportionale Hazards.<sup>c</sup> Basierend auf einem stratifizierten zweiseitigen Log-Rank-Test.<sup>d</sup> Berechnet nach der Kaplan-Meier-Methode.<sup>e</sup> Beurteilt durch BICR.

Bei einer aktualisierten deskriptiven Auswertung mit einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 20 Monaten, waren die Verbesserungen des OS konsistent mit der primären Analyse. Das mediane OS betrug 15,05 Monate (95 % CI: 11,93; 18,63) für Nivolumab plus Chemotherapie vs. 9,07 Monate (95 % CI: 7,69; 10,02) für Chemotherapie (HR = 0,59; 95 % CI: 0,46; 0,76). Das mediane PFS betrug 6,93 Monate (95 % CI: 5,68; 8,35) für Nivolumab plus Chemotherapie vs. 4,44 Monate (95 % CI: 2,89; 5,82) für Chemotherapie (HR = 0,66; 95 % CI: 0,50; 0,87). Die ORR betrug 53,2 % (95 % CI: 45,1; 61,1) für Nivolumab plus Chemotherapie vs. 19,7 % (95 % CI: 13,8; 26,8) für Chemotherapie. Die Kaplan-Meier-Kurven für OS und PFS mit einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 20 Monaten sind in den Abbildungen 22 und 23 dargestellt.

**Abbildung 22: Kaplan-Meier-Kurven des OS bei Patienten mit Tumorzell-PD-L1  $\geq 1\%$  (CA209648)**



Anzahl Patienten unter Risiko

Nivolumab + Chemotherapie

158 143 129 105 88 76 66 52 38 32 19 15 5 1 0 0

Chemotherapie

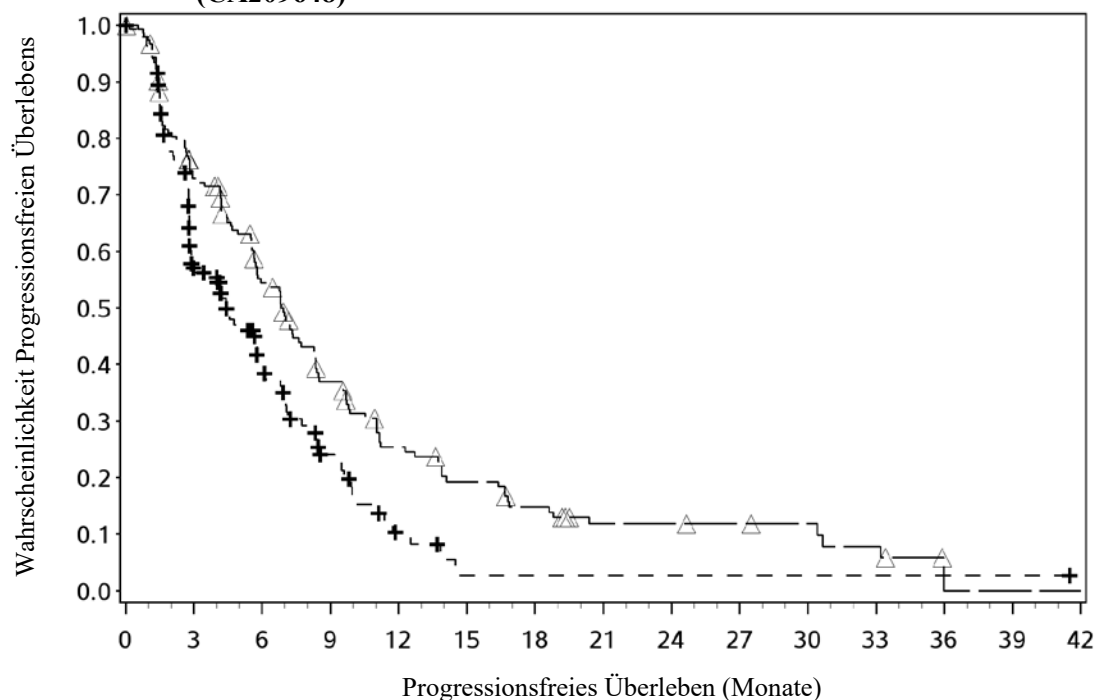
157 137 107 73 53 40 30 21 15 12 8 6 3 2 1 0

---△--- Nivolumab + Chemotherapie (Ereignisse: 118/158), Median und 95 % CI: 15,05 (11,93; 18,63)

---+--- Chemotherapie (Ereignisse: 130/157), Median und 95 % CI: 9,07 (7,69; 10,02)

Basierend auf Datenschnitt: 23-Aug-2021, minimale Nachbeobachtungszeit von 20 Monaten

**Abbildung 23: Kaplan-Meier-Kurven des PFS bei Patienten mit Tumorzell-PD-L1  $\geq 1\%$  (CA209648)**



Anzahl Patienten unter Risiko

Nivolumab + Chemotherapie

158 107 75 47 30 22 16 10 10 7 6 4 0 0 0

Chemotherapie

157 68 36 17 5 1 1 1 1 1 1 1 1 1 0

---△--- Nivolumab + Chemotherapie (Ereignisse: 123/158), Median und 95 % CI: 6,93 (5,65; 8,35)

---+--- Chemotherapie (Ereignisse: 101/157), Median und 95 % CI: 4,44 (2,89; 5,82)

Basierend auf Datenschnitt: 23-Aug-2021, minimale Nachbeobachtungszeit von 20 Monaten

#### *Adjuvante Behandlung der Karzinome des Ösophagus oder des gastroösophagealen Übergangs*

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Nivolumab als Monotherapie zur adjuvanten Behandlung der Karzinome des Ösophagus oder des gastroösophagealen Übergangs wurde in einer multizentrischen, randomisierten, Placebo-kontrollierten, doppelblinden Phase-3-Studie untersucht (CA209577). In die Studie wurden erwachsene Patienten eingeschlossen, die eine CRT, gefolgt von einer operativen Komplettresektion des Karzinoms innerhalb von 16 Wochen vor Randomisierung erhalten hatten, und die, nach Beurteilung des Prüfarztes, eine pathologische Resterkrankung mit mindestens ypN1 oder ypT1 aufwiesen. Patienten mit einem anfänglichen ECOG-Performance-Status  $\geq 2$ , Patienten, die keine gleichzeitige CRT vor der Operation erhalten hatten, Patienten mit Stadium IV resezierbarer Erkrankung, aktiver Autoimmunerkrankung oder Erkrankungen, die eine systemische immunsuppressive Therapie erfordern, waren von der Studie ausgeschlossen. Patienten wurden unabhängig vom Tumor-PD-L1-Expressionslevel eingeschlossen.

Insgesamt wurden 794 Patienten 2:1 randomisiert und erhielten entweder Nivolumab 240 mg (n = 532) oder Placebo (n = 262). Die Patienten erhielten Nivolumab intravenös über 30 Minuten alle 2 Wochen für 16 Wochen, gefolgt von 480 mg infundiert über 30 Minuten alle 4 Wochen, beginnend in Woche 17. Patienten erhielten Placebo über 30 Minuten nach dem gleichen Dosierungsschema wie Nivolumab. Die Randomisierung wurde nach Tumor-PD-L1-Expression ( $\geq 1\%$  vs.  $< 1\%$  oder unbestimmt oder nicht bewertbar), pathologischem Lymphknotenstatus (positiv  $\geq$  ypN1 vs. negativ ypN0) und Histologie (Plattenepithel- vs. Adenokarzinom) stratifiziert. Die Behandlung wurde bis zum Wiederauftreten der Erkrankung, bis die Behandlung nicht mehr vertragen wurde oder bis zu einer Gesamtdauer von 1 Jahr fortgeführt. Der primäre Endpunkt für die Wirksamkeit war das krankheitsfreie Überleben (disease free survival, DFS), beurteilt vom Prüfarzt, definiert als die Zeit

zwischen dem Zeitpunkt der Randomisierung und dem Zeitpunkt des ersten Wiederauftretens (lokal, regional oder entfernt von der primär resezierten Lokalisation) oder Tod jeglicher Ursache, je nachdem, was zuerst eintrat. Die behandelten Patienten wurden mithilfe von Bildgebung bezüglich eines Wiederauftretens des Tumors in den ersten 2 Jahren alle 12 Wochen und in den Jahren 3 bis 5 mindestens einmal alle 6 bis 12 Monate untersucht.

Die Patientencharakteristika zu Beginn der Studie waren im Allgemeinen ausgewogen zwischen den zwei Gruppen. Das mediane Alter betrug 62 Jahre (Spanne: 26 bis 86 Jahre), wobei 36 %  $\geq 65$  Jahre und 5 %  $\geq 75$  Jahre waren. Die Mehrheit der Patienten war weiß (82 %) und männlich (85 %). Der ECOG-Performance-Status zu Studienbeginn war 0 (58 %) oder 1 (42 %).

Bei der primären, präspezifizierten Interimsanalyse (minimale Nachbeobachtung 6,2 Monate und mediane Nachbeobachtung 24,4 Monate), zeigte die Studie eine statistisch signifikante Verbesserung des DFS für Patienten, die in den Nivolumab-Arm randomisiert wurden im Vergleich zu Placebo. Das mediane DFS, beurteilt vom Prüfarzt, war 22,41 Monate (95 % CI: 16,62; 34,00) für Nivolumab versus 11,04 Monate (95 % CI: 8,34; 14,32) für Placebo, HR 0,69 (96,4 % CI: 0,56; 0,86), p-Wert < 0,0003. Die primäre Analyse des DFS beinhaltete die Zensierung für eine neue Krebstherapie. Die Ergebnisse für DFS mit und ohne Zensierung für eine neue Krebstherapie waren konsistent. In einer aktualisierten, deskriptiven DFS-Analyse mit einer minimalen Nachbeobachtungszeit von 14 Monaten und einer medianen Nachbeobachtungszeit von 32,2 Monaten wurde die Verbesserung des DFS bestätigt. Die Wirksamkeitsergebnisse dieser deskriptiven zweiten Analyse sind in Tabelle 38 und Abbildung 24 dargestellt.

**Tabelle 38: Wirksamkeitsergebnisse (CA209577)**

|                                                                                                  | <b>Nivolumab<br/>(n = 532)</b> | <b>Placebo<br/>(n = 262)</b> |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|------------------------------|
| <b>Krankheitsfreies Überleben (DFS)<sup>a</sup> mit minimaler Nachbeobachtung von 14 Monaten</b> |                                |                              |
| Ereignisse (%)                                                                                   | 268 (50)                       | 171 (65)                     |
| Hazard Ratio (95 % CI) <sup>b</sup>                                                              | 0,67 (0,55; 0,81)              |                              |
| Median (95 % CI) (Monate)                                                                        | 22,4 (17,0; 33,6)              | 10,4 (8,3; 13,9)             |
| Rate (95 % CI) nach 6 Monaten                                                                    | 72,6 (68,5; 76,3)              | 61,5 (55,3; 67,1)            |
| Rate (95 % CI) nach 12 Monaten                                                                   | 61,8 (57,4; 65,8)              | 45,5 (39,3; 51,4)            |
| Rate (95 % CI) nach 24 Monaten                                                                   | 48,3 (43,7; 52,8)              | 36,0 (29,9; 42,0)            |

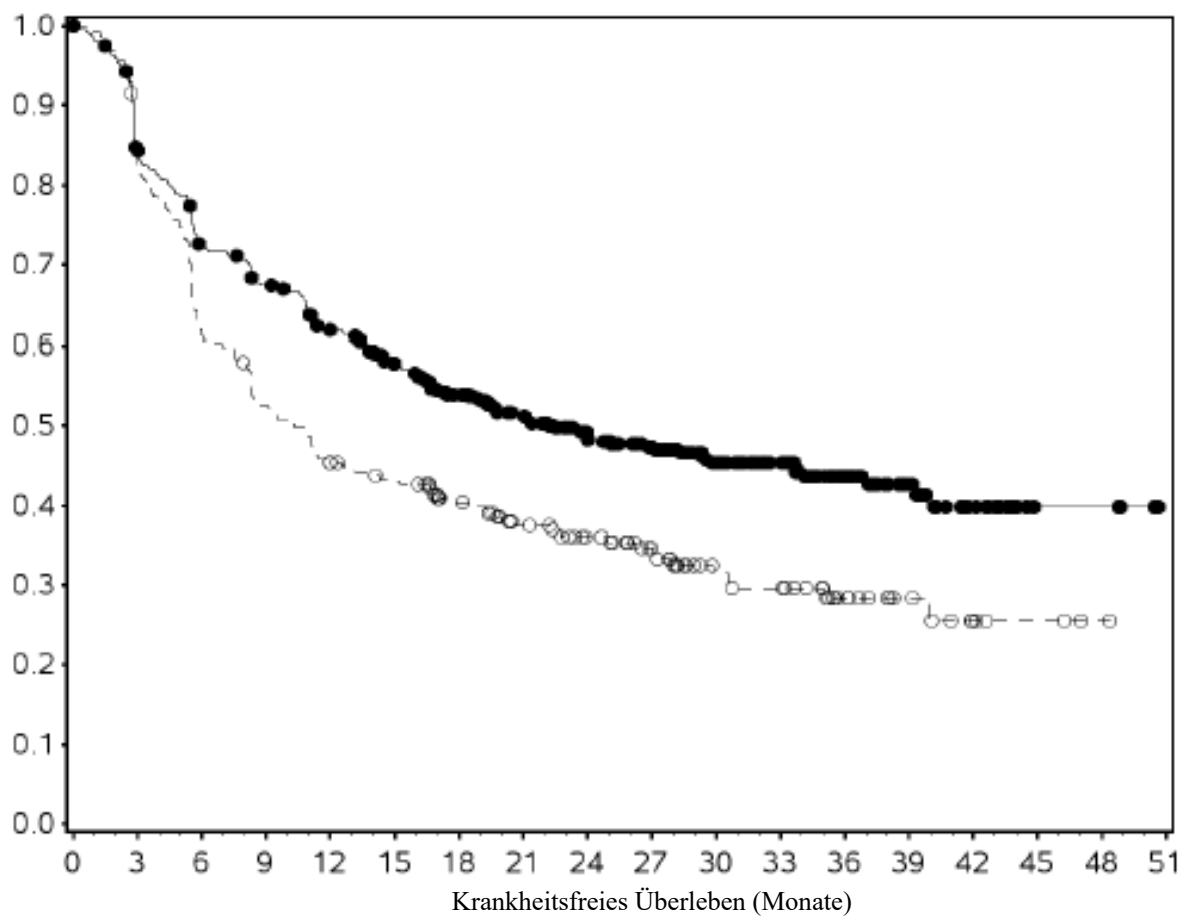
<sup>a</sup> Basierend auf allen randomisierten Patienten.

<sup>b</sup> Basierend auf einem stratifizierten Cox-Modell für proportionale Hazards.

<sup>c</sup> Deskriptive Analyse basierend auf Datenschnitt: 18. Februar 2021.

Abbildung 24: Kaplan-Meier-Kurve des krankheitsfreien Überlebens (DFS) (CA209577)

Wahrscheinlichkeit des krankheitsfreien Überlebens (DFS)



Anzahl Patienten unter Risiko

|           |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |     |    |    |    |    |   |   |   |
|-----------|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|----|----|----|----|---|---|---|
| Nivolumab | 532 | 433 | 371 | 342 | 307 | 272 | 228 | 194 | 160 | 137 | 106 | 84 | 57 | 34 | 19 | 4 | 4 | 0 |
| Placebo   | 262 | 211 | 158 | 134 | 114 | 107 | 88  | 73  | 62  | 50  | 33  | 30 | 18 | 11 | 5  | 3 | 1 | 0 |

—●— Nivolumab (Ereignisse: 268/532), Median und 95 % CI: 22,41 (16,95; 33,64)  
 ---○--- Placebo (Ereignisse: 171/262), Median und 95 % CI: 10,35 (8,31; 13,93)

Basierend auf Datenschnitt: 18. Februar 2021, minimales Follow-up von 14 Monaten

Der Vorteil im krankheitsfreien Überleben wurde unabhängig von der Histologie und der PD-L1-Expression beobachtet.

#### *Adenokarzinome des Magens, des gastroösophagealen Übergangs oder des Ösophagus*

Sicherheit und Wirksamkeit von Nivolumab 240 mg alle 2 Wochen oder 360 mg alle 3 Wochen in Kombination mit Chemotherapie (Dosierung und Behandlungsschema von Nivolumab wurde in Abhängigkeit vom verwendeten Chemotherapieregime ausgewählt, siehe unten) wurde in einer randomisierten, offenen Phase-III-Studie (CA209649) untersucht. In die Studie wurden erwachsene Patienten (18 Jahre oder älter) mit bis dahin unbehandelten fortgeschrittenen oder metastasierten Adenokarzinomen des Magens, des gastroösophagealen Übergangs (gastro-esophageal junction GEJ) oder des Ösophagus eingeschlossen, die keine vorherige systemische Behandlung (einschließlich HER2-Inhibitoren) erhalten hatten und einen ECOG-Performance-Status von 0 oder 1 aufwiesen. Patienten wurden unabhängig ihres PD-L1-Expressions Status auf Tumorzellen eingeschlossen und die PD-L1-Expression der Tumorzellen wurde unter Verwendung des PD-L1-IHC-28-8-pharmDx-Assays bestimmt. Eine retrospektive Neubewertung des Tumor-PD-L1-Status eines Patienten unter Verwendung des CPS-Status wurde anhand der PD-L1-gefärbten Tumorproben durchgeführt, die zur Randomisierung verwendet worden waren. Patienten mit bekannten HER2-positiven Tumoren, mit einem Ausgangs-ECOG-Performance-Status  $\geq 2$ , mit unbehandelten Metastasen im zentralen Nervensystem, oder mit einer aktiven, bekannten oder vermuteten Autoimmunerkrankung, oder deren Zustand eine systemische Immunsuppression erforderte, waren von der Studie ausgeschlossen. Insgesamt wurden 643 Patienten mit einem unbekannten HER2-Status (40,3 % der Studienpopulation) in die Studie eingeschlossen. Die Randomisierung wurde anhand des PD-L1-Expressionsstatus der Tumorzellen stratifiziert ( $\geq 1$  % vs.  $< 1$  % oder unbestimmt), anhand der Region (Asien vs. US vs. Rest der Welt), des ECOG-Performance-Status (0 vs. 1) und des Chemotherapieregimes. Die Chemotherapie war FOLFOX (Fluorouracil, Leucovorin und Oxaliplatin) oder CapeOX (Capecitabin und Oxaliplatin).

Insgesamt wurden 1581 Patienten randomisiert und erhielten entweder Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie oder Chemotherapie. Darunter befanden sich 955 Patienten mit PD-L1 CPS  $\geq 5$ ; 473 davon im Nivolumab-plus-Chemotherapie-Arm und 482 im Chemotherapie-Arm. Patienten im Nivolumab-plus-Chemotherapie-Arm erhielten entweder Nivolumab 240 mg durch intravenöse Infusion über 30 Minuten in Kombination mit FOLFOX (Oxaliplatin 85 mg/m<sup>2</sup>, Leucovorin 400 mg/m<sup>2</sup> und Fluorouracil 400 mg/m<sup>2</sup> intravenös am Tag 1 und Fluorouracil 1200 mg/m<sup>2</sup> intravenös durch eine Dauerinfusion über 24 Stunden täglich oder per lokalem Standard am Tag 1 und 2) alle 2 Wochen, oder Nivolumab 360 mg durch intravenöse Infusion über 30 Minuten in Kombination mit CapeOX (Oxaliplatin 130 mg/m<sup>2</sup> intravenös am Tag 1 und Capecitabin 1000 mg/m<sup>2</sup> oral zweimal täglich an den Tagen 1-14) alle 3 Wochen. Die Behandlung wurde bis zur Progression der Krankheit, bis zum Auftreten nicht-akzeptabler Toxizitäten oder, nur bei Nivolumab, 24 Monate lang fortgeführt. Den Patienten, die Nivolumab plus Chemotherapie erhielten und bei denen die Chemotherapie beendet wurde, war es erlaubt, Nivolumab-Monotherapie mit 240 mg alle 2 Wochen, 360 mg alle 3 Wochen oder 480 mg alle 4 Wochen bis zu 24 Monate lang nach Behandlungsbeginn zu erhalten. Tumorbeurteilungen erfolgten alle 6 Wochen bis zur und einschließlich Woche 48, danach alle 12 Wochen.

Die bei Studieneintritt vorliegenden Merkmale der Patienten waren im Allgemeinen über die Behandlungsgruppen hinweg gleich verteilt. Bei Patienten mit PD-L1 CPS  $\geq 5$  war das mediane Alter 62 Jahre (Bereich: 18-90), 11 % waren  $\geq 75$  Jahre, 71 % waren Männer, 25 % waren Asiaten und 69 %

waren Weiße. Der Ausgangs-ECOG-Performance-Status war 0 (42 %) oder 1 (58 %). Die Verteilung der Lage des Tumors war Magen (70 %), GEJ (18 %) und Ösophagus (12 %).

Die primären Wirksamkeitskriterien waren PFS (durch BICR) und OS, beurteilt bei Patienten mit PD-L1 CPS  $\geq 5$  basierend auf dem PD-L1-IHC-28-8-pharmDX-Test. Sekundäre Endpunkte gemäß der vordefinierten hierarchischen Testung waren OS bei Patienten mit PD-L1 CPS  $\geq 1$  und bei allen randomisierten Patienten; weitere Endpunkte beinhalteten ORR (BICR) bei PD-L1 CPS  $\geq 5$  und bei allen randomisierten Patienten. Bei der primären vordefinierten Auswertung mit Mindest-Nachbeobachtungszeit von 12,1 Monaten zeigte die Studie eine statistisch signifikante Verbesserung von OS und PFS bei Patienten mit PD-L1 CPS  $\geq 5$ . Das mediane OS war 14,4 Monate (95 % CI: 13,1; 16,2) für Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie vs. 11,1 Monate (95 % CI: 10,0; 12,1) für Chemotherapie (HR = 0,71; 98,4 % CI: 0,59; 0,86; p-Wert < 0,0001). Das mediane PFS war 7,69 Monate (95 % CI: 7,03; 9,17) für Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie vs. 6,05 Monate (95 % CI: 5,55; 6,90) für Chemotherapie (HR = 0,68; 98 % CI: 0,56; 0,81; p-Wert < 0,0001). Das ORR war 60 % (95 % CI: 55; 65) für Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie vs. 45 % (95 % CI: 40; 50) für Chemotherapie.

Bei der aktualisierten deskriptiven Auswertung mit einer Mindest-Nachbeobachtungszeit von 19,4 Monaten, waren die Verbesserungen des OS konsistent mit der primären Auswertung. Die Wirksamkeitsergebnisse sind in Tabelle 39 und Abbildungen 25 und 26 dargestellt.

**Tabelle 39: Wirksamkeitsergebnisse bei Patienten mit PD-L1 CPS  $\geq 5$  (CA209649)**

|                                                           | Nivolumab + Chemotherapie<br>(n = 473) | Chemotherapie<br>(n = 482) |
|-----------------------------------------------------------|----------------------------------------|----------------------------|
| Mindest-Nachbeobachtungszeit von 19,4 Monate <sup>a</sup> |                                        |                            |
| <b>Gesamtüberleben</b>                                    |                                        |                            |
| Ereignisse                                                | 344 (73 %)                             | 397 (82 %)                 |
| Hazard-Ratio (95 % CI) <sup>b</sup>                       | 0,69 (0,60; 0,81)                      |                            |
| Median (95 % CI) (Monate) <sup>c</sup>                    | 14,4 (13,1; 16,3)                      | 11,1 (10,0; 12,1)          |
| Rate (95 % CI) nach 12 Monaten                            | 57,3 (52,6; 61,6)                      | 46,4 (41,8; 50,8)          |
| <b>Progressionsfreies Überleben<sup>d</sup></b>           |                                        |                            |
| Ereignisse                                                | 342 (72,3 %)                           | 366 (75,9 %)               |
| Hazard Ratio (95 % CI) <sup>b</sup>                       | 0,68 (0,59; 0,79)                      |                            |
| Median (95 % CI) (Monate) <sup>c</sup>                    | 8,31 (7,03; 9,26)                      | 6,05 (5,55; 6,90)          |
| Rate (95 % CI) nach 12 Monaten                            | 36,3 (31,7; 41,0)                      | 21,9 (17,8; 26,1)          |
| <b>Gesamtansprechen, n<sup>d,e</sup></b>                  | 227/378 (60 %)                         | 176/390 (45 %)             |
| (95 % CI)                                                 | (54,9; 65,0)                           | (40,1; 50,2)               |
| Vollständiges Ansprechen                                  | 12,2 %                                 | 6,7 %                      |
| Teilweises Ansprechen                                     | 47,9 %                                 | 38,5 %                     |
| <b>Ansprechdauer<sup>d,e</sup></b>                        |                                        |                            |
| Median (95 % CI) (Monate) <sup>c</sup>                    | 9,69 (8,25; 12,22)                     | 6,97 (5,62; 7,85)          |

<sup>a</sup> Deskriptive Analyse basierend auf dem Datenschnitt: 04. Januar 2021.

<sup>b</sup> Basierend auf einem stratifizierten Long-Cox-Modell für proportionale Hazards.

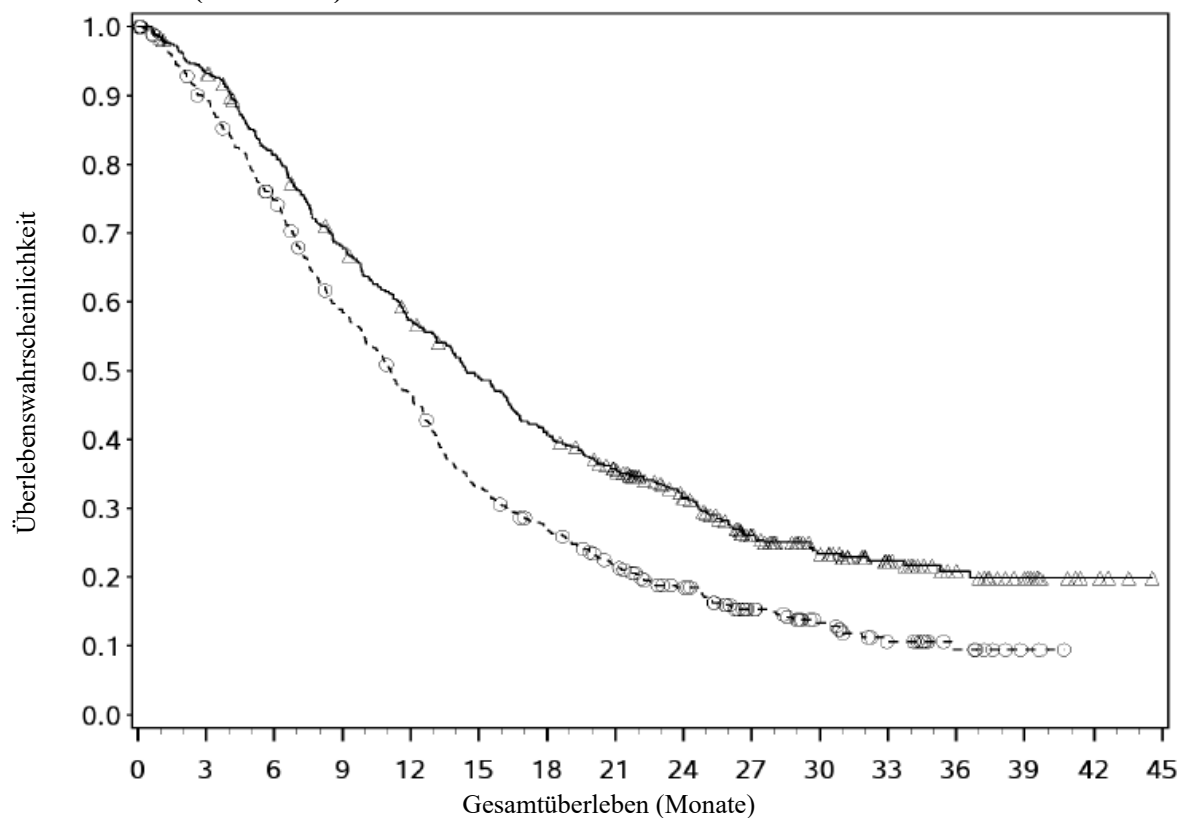
<sup>c</sup> Kaplan-Meier-Schätzung.

<sup>d</sup> Bestätigt durch BICR.

<sup>e</sup> Basierend auf Patienten mit messbarer Krankheit bei Studienbeginn



**Abbildung 25: Kaplan-Meier-Kurven des Gesamtüberlebens bei Patienten mit PD-L1 CPS  $\geq 5$  (CA209649)**



Anzahl Patienten unter Risiko

Nivolumab + Chemotherapie

473 439 378 314 263 223 187 155 118 78 56 37 23 13 4 0

Chemotherapie

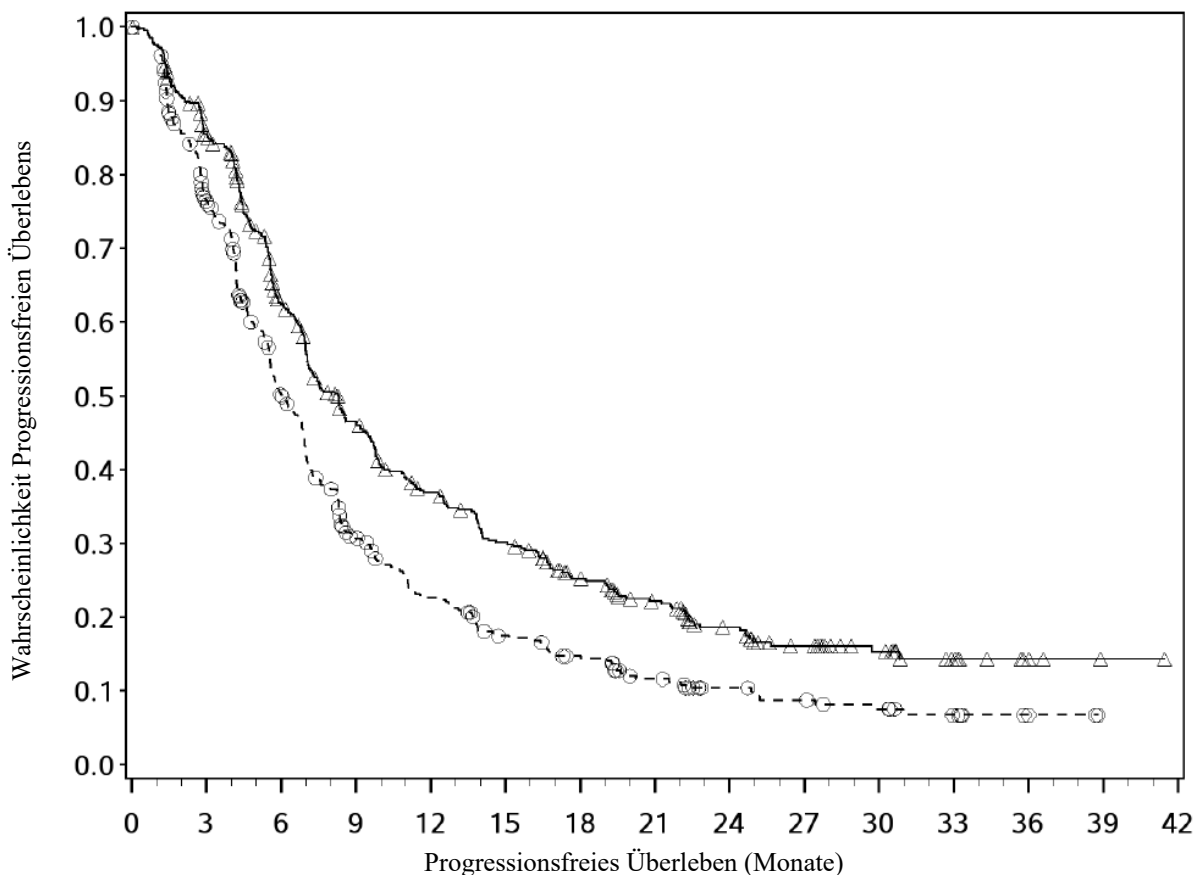
482 421 350 272 213 152 122 92 68 44 28 16 8 2 0 0

—△— Nivolumab + Chemotherapie (Ereignisse: 344/473), Median und 95 % CI: 14,42 (13,14; 16,26)

---○--- Chemotherapie (Ereignisse: 397/482), Median und 95 % CI: 11,10 (10,02; 12,09)

Mindest-Nachbeobachtungszeit von 19,4 Monaten

**Abbildung 26: Kaplan-Meier-Kurven des Progressionsfreien Überlebens bei Patienten mit PD-L1 CPS  $\geq 5$  (CA209649)**



Anzahl Patienten unter Risiko

Nivolumab + Chemotherapie

473 386 259 186 143 115 88 67 47 31 20 11 4 1 0

Chemotherapie

482 328 202 114 81 58 46 30 20 16 12 7 3 0 0

—△— Nivolumab + Chemotherapie (Ereignisse: 342/473), Median und 95 % CI: 8,31 (7,03; 9,26)

---○--- Chemotherapie (Ereignisse: 397/482), Median und 95 % CI: 6,05 (5,55; 6,90)

Mindest-Nachbeobachtungszeit von 19,4 Monaten

### Kinder und Jugendliche

Bei der Studie CA209908 handelt es sich um eine offene, sequenzielle klinische Studie der Phase 1b/2 mit Nivolumab-Monotherapie und Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab bei pädiatrischen und heranwachsenden Patienten mit hochgradig malignen primären Tumoren des ZNS, einschließlich diffusem intrinsischen Ponsgliom (DIPG), hochmalignem Gliom, Medulloblastom, Ependymom und anderen rezidivierenden Subtypen von hochgradig malignen ZNS-Erkrankungen (z.B. Pineoblastom, atypische teratoide/rhabdoide Tumoren und embryonalen ZNS-Tumoren). Von den 151 pädiatrischen Patienten (im Alter von  $\geq 6$  Monaten bis  $< 18$  Jahren), die in die Studie eingeschlossen wurden, wurden 77 mit Nivolumab-Monotherapie (3 mg/kg alle 2 Wochen) und 74 mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab (3 mg/kg Nivolumab gefolgt von 1 mg/kg Ipilimumab, alle 3 Wochen für 4 Dosen, gefolgt von einer Nivolumab-Monotherapie 3 mg/kg alle 2 Wochen) behandelt. Das primäre Wirksamkeitskriterium in der DIPG-Kohorte war das Gesamtüberleben (Overall Survival = OS). Für alle anderen Tumorarten war das primäre Wirksamkeitskriterium das vom Prüfarzt bewertete progressionsfreie Überleben (Progression-Free Survival = PFS), basierend auf den RANO-Kriterien. Das mediane OS in der DIPG-Kohorte betrug 10,97 Monate (80 % CI: 9,92; 12,16) bei Patienten, die mit Nivolumab-Monotherapie behandelt wurden, und 10,50 Monate (80 % CI: 9,10; 12,32) bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab behandelt wurden. Bei allen anderen untersuchten pädiatrischen ZNS-Tumorarten lag das mediane PFS zwischen

1,23 und 2,35 Monaten bei Patienten, die mit Nivolumab-Monotherapie behandelt wurden und zwischen 1,45 und 3,09 Monaten bei Patienten, die mit Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab behandelt wurden. In der Studie wurde kein objektives Ansprechen beobachtet, mit Ausnahme eines Ependymom-Patienten, der mit Nivolumab-Monotherapie behandelt wurde und ein teilweises Ansprechen zeigte. Die in der Studie CA209908 beobachteten Ergebnisse bezüglich OS, PFS und Objektiver Ansprechrates (Objective Response Rate = ORR) deuten nicht auf einen klinisch bedeutsamen Nutzen hin, der über die zu erwartenden Beobachtungen in dieser Patientenpopulation hinausgeht.

Die Europäische Arzneimittel-Agentur hat für Nivolumab eine Zurückstellung von der Verpflichtung zur Vorlage von Ergebnissen zu Studien in einer oder mehreren pädiatrischen Altersklassen in der Behandlung von soliden malignen Tumoren und malignen Neoplasien des lymphatischen Gewebes gewährt (siehe Abschnitt 4.2 bzgl. Informationen zur Anwendung bei Kindern und Jugendlichen).

#### Sicherheit und Wirksamkeit bei älteren Patienten

Es wurden insgesamt keine Unterschiede bei Sicherheit oder Wirksamkeit zwischen älteren ( $\geq 65$  Jahre) und jüngeren Patienten ( $< 65$  Jahre) berichtet. Die Daten von Patienten mit SCCHN, adjuvanter Behandlung des Melanoms, und adjuvanter Behandlung der Karzinome des Ösophagus oder des gastroösophagealen Übergangs ab 75 Jahren sind begrenzt und lassen keine Schlussfolgerungen für diese Population zu. Die Daten von cHL-Patienten ab 65 Jahren sind begrenzt, so dass keine Schlussfolgerungen für diese Population gemacht werden können. Die Daten von MPM-Patienten zeigten höhere Raten an schwerwiegenden Nebenwirkungen und an Therapieabbrüchen aufgrund von Nebenwirkungen für Patienten im Alter  $\geq 75$  Jahre (68 % bzw. 35 %) im Verhältnis zu allen Patienten, die Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab erhielten (54 % bzw. 28 %).

## **5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften**

#### Nivolumab-Monotherapie

Die Pharmakokinetik (PK) von Nivolumab ist im Dosisbereich von 0,1 bis 10 mg/kg linear. Bei einer Populations-PK-Analyse betrug die mittlere geometrische Clearance (CL) 7,9 ml/h, die terminale Halbwertszeit 25,0 Tage und die durchschnittliche Exposition im Steady-State von Nivolumab 3 mg/kg Körpergewicht alle 2 Wochen 86,6 µg/ml.

Die Clearance (CL) von Nivolumab bei Patienten mit klassischem Hodgkin Lymphom (cHL) war circa 32 % niedriger als bei NSCLC. Die anfängliche Clearance von Nivolumab war bei Patienten mit adjuvanter Melanombehandlung circa 40 % geringer und die Steady-State-CL circa 20 % niedriger als bei Patienten mit fortgeschrittenem Melanom. Mit den verfügbaren Sicherheitsdaten waren diese CL-Abweichungen klinisch nicht bedeutsam.

Der Stoffwechselweg von Nivolumab wurde nicht charakterisiert. Es ist zu erwarten, dass Nivolumab über katabole Stoffwechselwege auf gleiche Weise wie endogene IgG in kleine Peptide und Aminosäuren aufgespalten wird.

#### Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab

Wenn Nivolumab 1 mg/kg in Kombination mit Ipilimumab 3 mg/kg verabreicht wurde, stieg die CL von Nivolumab um 29 % und die von Ipilimumab um 9 % an. Wenn Nivolumab 3 mg/kg in Kombination mit Ipilimumab 1 mg/kg verabreicht wurde, stieg die CL von Nivolumab um 1 % an und sank bei Ipilimumab um 1,5 %, was als nicht klinisch relevant betrachtet wurde.

Die CL von Nivolumab stieg bei der Gabe in Kombination mit Ipilimumab um 20 % an, wenn Anti-Nivolumab-Antikörper präsent waren. Die CL von Ipilimumab stieg um 5,7 % an, wenn Anti-Ipilimumab-Antikörper präsent waren. Diese Veränderungen wurden als nicht klinisch relevant erachtet.

### Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab und Chemotherapie

Wenn Nivolumab 360 mg alle 3 Wochen in Kombination mit Ipilimumab 1 mg/kg alle 6 Wochen und mit 2 Zyklen Chemotherapie verabreicht wurde, sank die CL von Nivolumab um circa 10 % und die CL von Ipilimumab stieg um circa 22 % an, was als nicht klinisch relevant betrachtet wurde.

### Spezielle Patientenpopulationen

Eine Populations-PK-Analyse ergab keine Hinweise auf eine Beeinflussung der CL von Nivolumab durch Alter, Geschlecht, Rasse, Art des soliden Tumors, Tumorgroße und eingeschränkte Leberfunktion. Obwohl der ECOG-Status, die glomeruläre Filtrationsrate (GFR) zu Studienbeginn, Albumin, Körpergewicht und leicht eingeschränkte Leberfunktion eine Auswirkung auf die Nivolumab-CL hatte, war diese klinisch nicht relevant.

#### *Eingeschränkte Nierenfunktion*

Die Auswirkung einer eingeschränkten Nierenfunktion auf die CL von Nivolumab wurde in einer Populations-PK-Analyse bei Patienten mit leichter ( $GFR < 90$  und  $\geq 60$  ml/min/1,73 m<sup>2</sup>; n=379), mäßiger ( $GFR < 60$  und  $\geq 30$  ml/min/1,73 m<sup>2</sup>; n = 179) oder schwerer ( $GFR < 30$  und  $\geq 15$  ml/min/1,73 m<sup>2</sup>; n=2) Niereninsuffizienz im Vergleich zu Patienten mit normaler Nierenfunktion ( $GFR \geq 90$  ml/min/1,73 m<sup>2</sup>; n = 342) untersucht. Es wurden keine klinisch bedeutsamen Unterschiede der CL von Nivolumab zwischen Patienten mit leicht oder mäßig eingeschränkter und Patienten mit normaler Nierenfunktion festgestellt. Die Daten von Patienten mit schwer eingeschränkter Nierenfunktion sind zu begrenzt, als dass sich daraus Schlüsse für diese Population ableiten lassen (siehe Abschnitt 4.2).

#### *Eingeschränkte Leberfunktion*

Die Auswirkung einer eingeschränkten Leberfunktion auf die CL von Nivolumab wurde in einer Populations-PK-Analyse bei Patienten mit leichter (Gesamtbilirubin  $1,0 \times$  bis  $1,5 \times$  ULN oder AST  $>$  ULN gemäß der Definition der Kriterien des National Cancer Institute zur Leberfunktionsstörung; n = 92) im Vergleich zu Patienten mit normaler Leberfunktion (Gesamtbilirubin und AST  $\leq$  ULN; n = 804) untersucht. Es wurden keine klinisch bedeutsamen Unterschiede der CL von Nivolumab zwischen Patienten mit leicht eingeschränkter und Patienten mit normaler Leberfunktion festgestellt. Nivolumab wurde bei Patienten mit mäßig (Gesamtbilirubin  $> 1,5 \times$  bis  $3 \times$  ULN und beliebige AST) oder schwer eingeschränkter Leberfunktion (Gesamtbilirubin  $> 3 \times$  ULN und beliebige AST) nicht untersucht (siehe Abschnitt 4.2).

## **5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit**

In Mausmodellen zur Schwangerschaft wurde gezeigt, dass durch eine Blockade des PD-L1-Signals die Toleranz gegenüber dem Fötus gestört wird und die Abortrate steigt. Die Wirkungen von Nivolumab auf die prä- und postnatale Entwicklung wurden in einer Studie an Affen untersucht, die Nivolumab nach Einsetzen der Organogenese im ersten Trimester bis zur Geburt zweimal wöchentlich mit Expositionen des 8- oder 35-fachen derjenigen erhielten, die mit der klinischen Dosierung von 3 mg/kg Nivolumab beobachtet werden (AUC). Mit Beginn des dritten Trimesters traten dosisabhängig eine höhere Abortrate und eine höhere Jungensterblichkeit auf.

Die anderen Nachkommen der mit Nivolumab behandelten Weibchen überlebten bis zur geplanten Termination ohne mit der Behandlung in Zusammenhang stehende klinische Symptome, Abweichungen von der normalen Entwicklung, Auswirkung auf das Organgewicht oder makro- oder mikroskopische pathologische Veränderungen. Die Ergebnisse für Wachstumsindizes sowie teratogene, immunologische und klinisch-pathologische Parameter sowie neurologisch bedingtes Verhalten waren im gesamten postnatalen Zeitraum von 6 Monaten mit denen der Kontrollgruppe vergleichbar. Basierend auf dem Wirkmechanismus könnte eine Exposition des Fötus mit Nivolumab jedoch das Risiko für die Entwicklung einer immunvermittelten Erkrankung erhöhen oder die normale Immunantwort verändern und bei PD-1-Knockout-Mäusen sind immunvermittelte Erkrankungen berichtet worden.

Fertilitätsstudien wurden für Nivolumab nicht durchgeführt.

## 6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

### 6.1 Liste der sonstigen Bestandteile

Natriumcitratdihydrat  
Natriumchlorid  
Mannitol (E421)  
Diethylentriaminpentaessigsäure (Pentetsäure)  
Polysorbat 80 (E433)  
Natriumhydroxid (zum Einstellen des pH-Werts)  
Salzsäure (zum Einstellen des pH-Werts)  
Wasser für Injektionszwecke

### 6.2 Inkompatibilitäten

Da keine Kompatibilitätsstudien durchgeführt wurden, darf dieses Arzneimittel nicht mit anderen Arzneimitteln gemischt werden. OPDIVO sollte nicht gleichzeitig mit anderen Arzneimitteln über dieselbe intravenöse Infusionsleitung infundiert werden.

### 6.3 Dauer der Haltbarkeit

#### Ungeöffnete Durchstechflasche

3 Jahre

#### Nach der Zubereitung der Infusion

Die chemische und physikalische Haltbarkeit der gebrauchsfertigen Lösung ab dem Zeitpunkt der Zubereitung hat sich folgendermaßen dargestellt (die Zeiten verstehen sich inklusive der Anwendungsdauer):

| Zubereitung der Infusion                                                               | Chemische und physikalische Haltbarkeit der gebrauchsfertigen Lösung |                                                                             |
|----------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                        | Lichtgeschützte Aufbewahrung bei 2 °C bis 8 °C                       | Aufbewahrung bei Raumtemperatur ( $\leq 25\text{ °C}$ ) und Raumbeleuchtung |
| Unverdünnt oder verdünnt mit Natriumchloridlösung 9 mg/ml (0,9 %) für Injektionszwecke | 30 Tage                                                              | 24 Stunden<br>(von insgesamt 30 Tagen Aufbewahrung)                         |
| Verdünnt mit Glucoselösung 50 mg/ml (5 %) für Injektionszwecke                         | 7 Tage                                                               | 8 Stunden<br>(von insgesamt 7 Tagen Aufbewahrung)                           |

Aus mikrobiologischer Sicht sollte die zubereitete Infusionslösung, unabhängig vom Verdünnungsmittel, sofort verwendet werden. Hinsichtlich einer nicht sofortigen Anwendung liegt die Verantwortung über die Aufbewahrungsdauer und die Aufbewahrungsbedingungen der gebrauchsfertigen Lösung beim Anwender und sollte 7 Tage bei 2 °C bis 8 °C oder 8 Stunden (von insgesamt 7 Tagen Aufbewahrung) bei Raumtemperatur ( $\leq 25\text{ °C}$ ) nicht überschreiten. Bei der Zubereitung der Infusion ist auf eine aseptische Handhabung zu achten (siehe Abschnitt 6.6).

### 6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

Im Kühlschrank lagern (2 °C-8 °C).

Nicht einfrieren.

In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

Die ungeöffnete Durchstechflasche kann bis zu 48 Stunden bei kontrollierter Raumtemperatur von bis zu 25 °C und bei Raumbeleuchtung gelagert werden.

Aufbewahrungsbedingungen nach Zubereitung der Infusion, siehe Abschnitt 6.3.

## 6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

4 ml Konzentrat in einer 10-ml-Durchstechflasche (Glas Typ 1) mit einem Stopfen (beschichtetes Butylgummi) und dunkelblauem Flip-Off-Verschluss (Aluminium). Packungsgröße 1 Durchstechflasche.

10 ml Konzentrat in einer 10-ml-Durchstechflasche (Glas Typ 1) mit einem Stopfen (beschichtetes Butylgummi) und grauem Flip-Off-Verschluss (Aluminium). Packungsgröße 1 Durchstechflasche.

12 ml Konzentrat in einer 25-ml-Durchstechflasche (Glas Typ 1) mit einem Stopfen (beschichtetes Butylgummi) und blauem Flip-Off-Verschluss (Aluminium). Packungsgröße 1 Durchstechflasche.

24 ml Konzentrat in einer 25-ml-Durchstechflasche (Glas Typ I) mit einem Stopfen (beschichtetes Butylgummi) und matt rotem Flip-Off-Verschluss (Aluminium). Packungsgröße 1 Durchstechflasche.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

## 6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung und sonstige Hinweise zur Handhabung

Die Zubereitung sollte, besonders im Hinblick auf die Asepsis, durch geschultes Personal im Einklang mit den Richtlinien zur guten Herstellungspraxis durchgeführt werden.

### Zubereitung und Anwendung

#### *Berechnung der Dosis*

Möglicherweise wird mehr als eine Durchstechflasche OPDIVO-Konzentrat benötigt, um die Gesamtdosis für den Patienten zu erhalten.

#### Nivolumab-Monotherapie

Die verordnete Dosis für den Patienten ist 240 mg oder 480 mg unabhängig vom Körpergewicht jedoch in Abhängigkeit von der Indikation (siehe Abschnitt 4.2).

#### Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab

Die verordnete Dosis für den Patienten wird in mg/kg Körpergewicht angegeben. Berechnen Sie die notwendige Gesamtdosis ausgehend von dieser verordneten Dosis.

- Die Gesamtdosis Nivolumab in mg = das Körpergewicht des Patienten in kg x die empfohlene Dosis in mg/kg.
- Das Volumen des OPDIVO-Konzentrats, um die Dosis zuzubereiten (ml) = die Gesamtdosis in mg, dividiert durch 10 (die Stärke des OPDIVO-Konzentrats beträgt 10 mg/ml).

#### Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab bei MPM

Die verordnete Dosis für den Patienten ist 360 mg unabhängig vom Körpergewicht.

#### Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab bei ESCC

Die verordnete Dosis für den Patienten kann entweder auf Körpergewicht (3 mg/kg) basieren oder sie ist 360 mg unabhängig vom Körpergewicht.

#### Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie bei ESCC

Die verordnete Dosis für den Patienten ist 240 mg oder 480 mg unabhängig vom Körpergewicht.

*Nivolumab in Kombination mit Chemotherapie bei Adenokarzinomen des Magens, des gastroösophagealen Übergangs oder des Ösophagus*

Die verordnete Dosis für den Patienten ist 360 mg oder 240 mg unabhängig vom Körpergewicht.

*Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab und Chemotherapie*

Die verordnete Dosis für den Patienten ist 360 mg unabhängig vom Körpergewicht.

*Nivolumab in Kombination mit Cabozantinib*

Die verordnete Dosis für den Patienten ist 240 mg oder 480 mg unabhängig vom Körpergewicht.

*Zubereitung der Infusion*

Achten Sie bei der Zubereitung der Infusion auf eine aseptische Durchführung.

OPDIVO kann für die intravenöse Verabreichung verwendet werden, entweder:

- ohne Verdünnung, nach der Überführung in ein Infusionsbehältnis mittels einer geeigneten sterilen Spritze; oder
- nach Verdünnung gemäß der nachfolgenden Anleitung:
  - Die Endkonzentration sollte bei 1 bis 10 mg/ml liegen.
  - Das Gesamtvolumen der Infusion darf 160 ml nicht übersteigen. Für Patienten, die weniger als 40 kg wiegen, darf das Gesamtvolumen der Infusion 4 ml pro Kilogramm Körpergewicht des Patienten nicht übersteigen.

Um das OPDIVO-Konzentrat zu verdünnen, verwenden Sie entweder:

- Natriumchloridlösung 9 mg/ml (0,9 %) für Injektionszwecke; oder
- Glucoselösung 50 mg/ml (5 %) für Injektionszwecke.

**SCHRITT 1**

- Untersuchen Sie das OPDIVO-Konzentrat auf Schwebstoffteilchen oder Verfärbung. Durchstechflasche nicht schütteln. OPDIVO-Konzentrat ist eine klare bis leicht opaleszierende, farblose bis blassgelbe Flüssigkeit. Verwerfen Sie die Durchstechflasche, wenn die Lösung trüb ist, eine Verfärbung aufweist oder mehr als nur wenige transluzente bis weiße Schwebstoffe enthält.
- Entnehmen Sie die benötigte Menge OPDIVO-Konzentrat mit einer geeigneten sterilen Spritze.

**SCHRITT 2**

- Überführen Sie das Konzentrat in eine sterile entlüftete Glasflasche oder einen Beutel zur intravenösen Gabe (PVC oder Polyolefin).
- Verdünnen Sie das Konzentrat gegebenenfalls mit der benötigten Menge Natriumchloridlösung 9 mg/ml (0,9 %) für Injektionszwecke oder Glucoselösung 50 mg/ml (5 %) für Injektionszwecke. Um das Zubereiten der Infusionslösung zu erleichtern, kann das Konzentrat auch direkt in einen vorgefüllten Infusionsbeutel, der die entsprechende Menge Natriumchloridlösung 9 mg/ml (0,9 %) für Injektionszwecke oder Glucoselösung 50 mg/ml (5 %) für Injektionszwecke enthält, gegeben werden.
- Infusion vorsichtig durch manuelle Drehung mischen. Nicht schütteln.

*Anwendung*

Die OPDIVO-Infusion darf nicht als intravenöse Druck- oder Bolus-Injektion verabreicht werden.

Verabreichen Sie die OPDIVO-Infusion intravenös über einen Zeitraum von 30 oder 60 Minuten je nach Dosierung.

Die OPDIVO-Infusion sollte nicht gleichzeitig mit anderen Arzneimitteln über dieselbe intravenöse Infusionsleitung infundiert werden. Verwenden Sie eine gesonderte Infusionsleitung.

Verwenden Sie ein Infusionsset und einen sterilen, pyrogenfreien In-Line-Filter mit geringer Proteinbindung (Porengröße: 0,2 bis 1,2 µm).

Die OPDIVO-Infusion ist kompatibel mit PVC und Polyolefin-Behältern, Glasflaschen, PVC-Infusionssets und In-Line-Filtern mit Polyethersulfon-Membranen mit einer Porengröße von 0,2 bis 1,2 µm.

Spülen Sie die Infusionsleitung am Ende der Nivolumab-Infusion mit Natriumchloridlösung 9 mg/ml (0,9 %) für Injektionszwecke oder Glucoselösung 50 mg/ml (5 %) für Injektionszwecke.

#### Entsorgung

Verbliebene Restmengen der Infusionslösung nicht zur weiteren Verwendung aufheben. Nicht verwendetes Arzneimittel oder Abfallmaterial ist entsprechend den nationalen Anforderungen zu beseitigen.

### **7. INHABER DER ZULASSUNG**

Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG  
Plaza 254  
Blanchardstown Corporate Park 2  
Dublin 15, D15 T867  
Irland

### **8. ZULASSUNGSNUMMER(N)**

EU/1/15/1014/001  
EU/1/15/1014/002  
EU/1/15/1014/003  
EU/1/15/1014/004

### **9. DATUM DER ERTEILUNG DER ZULASSUNG/VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG**

Datum der Erteilung der Zulassung: 19. Juni 2015  
Datum der letzten Verlängerung der Zulassung: 23. April 2020

### **10. STAND DER INFORMATION**

10/2022

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur <http://www.ema.europa.eu/> verfügbar.