

Monographie de produit
Avec Renseignements destinés aux patient·e·s

Pr^rOPDIVO^{MD}

nivolumab pour injection

Anticorps monoclonal humain anti-PD-1 de type IgG4 produit dans des cellules ovariennes de hamster chinois par la technique de l'acide désoxyribonucléique recombinant

Perfusion intraveineuse, 10 mg de nivolumab/mL

Flacons à usage unique de 40 mg et 100 mg

Antinéoplasique

Pr^rOpdivo^{MD}, indiqué dans les cas suivants :

- du lymphome hodgkinien classique (LHc) chez les adultes dont la maladie a récidivé ou progressé après :
 - une autogreffe de cellules souches (AGCS) et un traitement par le brentuximab védotide, ou
 - au moins trois traitements à action générale antérieurs, y compris une AGCS.
- d'un cancer colorectal métastatique ayant une instabilité microsatellite élevée (IM-E) ou une déficience du système de réparation des mésappariements (SRM) de l'ADN, en association avec l'ipilimumab et après :
 - un traitement antérieur à base de fluoropyrimidine en association avec l'oxaliplatine ou l'irinotécan.
- traitement adjuvant du carcinome urothelial (CU) chez les adultes qui présentent un risque élevé de récidive après une résection radicale du CU.

bénéficie d'une autorisation de mise en marché **avec conditions**, en attendant les résultats d'études permettant d'attester son bénéfice clinique. Les patients doivent être avisés de la nature de l'autorisation. Pour obtenir des renseignements supplémentaires concernant **Pr^rOpdivo^{MD}**, veuillez consulter le site Web de Santé Canada [sur les avis de conformité avec conditions – Médicaments](#).

Pr^rOpdivo^{MD}, indiqué dans les cas suivants :

- mélanome non résécable ou métastatique qui n'ont reçu aucun traitement à action générale antérieur contre le mélanome non résécable ou métastatique, en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab.
- mélanome non résécable ou métastatique dont la maladie a progressé après un traitement par l'ipilimumab et, en présence d'une mutation BRAF V600, après un traitement par un inhibiteur de BRAF.
- mélanome avec atteinte des ganglions lymphatiques régionaux, avec métastases en transit/satellites sans atteinte ganglionnaire ou avec métastases à distance, en tant que traitement adjuvant après la résection complète.

- pour le traitement adjuvant des patients adultes après la résection complète d'un mélanome de stade IIB ou IIC.
- cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) localement avancé ou métastatique dont la maladie a progressé pendant ou après une chimiothérapie à base de platine. Les patients porteurs d'aberrations génomiques tumorales touchant EGFR ou ALK doivent avoir présenté une progression de leur maladie pendant un traitement dirigé contre ces aberrations avant de recevoir Opdivo.
- CPNPC métastatique dont le taux d'expression de PD-L1 est $\geq 1\%$ tel que déterminé par un test validé, ne présentant aucune aberration génomique tumorale touchant EGFR ou ALK, et n'ayant reçu aucun traitement à action générale antérieur contre un CPNPC métastatique, en association avec l'ipilimumab.
- CPNPC métastatique ne présentant aucune aberration génomique tumorale touchant EGFR ou ALK et n'ayant reçu aucun traitement à action générale antérieur d'un CPNPC métastatique, en association avec l'ipilimumab et 2 cycles d'un doublet de chimiothérapie à base de platine.
- CPNPC résécable (tumeurs ≥ 4 cm ou atteinte ganglionnaire) chez les adultes en tant que traitement néoadjuvant, en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine.
- mésothéliome pleural malin (MPM) non résécable n'ayant reçu aucun traitement à action générale antérieur contre le MPM, en association avec l'ipilimumab.
- adénocarcinome rénal au stade avancé ou métastatique qui ont reçu un traitement antiangiogénique antérieur.
- adénocarcinome rénal au stade avancé ou métastatique associé à un risque intermédiaire ou élevé, en association avec l'ipilimumab.
- adénocarcinome rénal au stade avancé (ne se prêtant pas à une chirurgie curative ou à la radiothérapie) ou métastatique chez les adultes en tant que traitement de première intention, en association avec le cabozantinib.
- épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou récurrent ou métastatique et dont la maladie a progressé pendant ou après un traitement à base de platine
- cancer de l'œsophage ou de la jonction œsogastrique entièrement réséqué, en tant que traitement adjuvant chez les patients présentant une maladie résiduelle pathologique après une chimioradiothérapie (CRT) néoadjuvante antérieure.
- cancer de l'estomac ou de la jonction œsogastrique ou d'un adénocarcinome œsophagien au stade avancé ou métastatique, négatif pour le récepteur du facteur de croissance épidermique 2 humain (HER2), en association avec une chimiothérapie à base de fluoropyrimidine et de platine.
- carcinome épidermoïde de l'œsophage non résécable ou métastatique chez les adultes dont l'expression tumorale du PD-L1 est $\geq 1\%$ tel que déterminé par un test validé, et n'ayant reçu aucun traitement à action générale antérieur contre un carcinome épidermoïde de l'œsophage métastatique, en association avec l'ipilimumab.
- carcinome épidermoïde de l'œsophage non résécable ou métastatique chez les adultes dont l'expression tumorale du PD-L1 est $\geq 1\%$ tel que déterminé par un test validé, et n'ayant

reçu aucun traitement à action générale antérieur contre un carcinome épidermoïde de l'œsophage métastatique, en association avec une chimiothérapie à base de fluoropyrimidine et de platine.

- carcinome urothelial (CU) non résécable ou métastatique chez les adultes, en tant que traitement de première intention, en association avec le cisplatine et la gemcitabine.
- carcinome hépatocellulaire non résécable ou avancé chez les adultes, en tant que traitement de première intention, en association avec l'ipilimumab.
- cancer colorectal non résécable ou métastatique ayant une IM-E ou une déficience du SRM de l'ADN chez les adultes en tant que traitement de première intention, en association avec l'ipilimumab.

bénéficie d'une autorisation de mise en marché **sans conditions**.

Bristol-Myers Squibb Canada
2344 boulevard Alfred-Nobel, bureau 300
St-Laurent, QC H4S 0A4

Date d'approbation :
16 juillet 2025

Numéro de contrôle de la présentation : 289379

^{MD} de Bristol-Myers Squibb Company utilisée sous licence par Bristol-Myers Squibb Canada.

Qu'est-ce qu'un avis de conformité avec conditions (AC-C)?

Un AC-C est une approbation de mise en marché accordée à un produit sur la base de données cliniques prometteuses, après l'évaluation de la présentation par Santé Canada.

Les produits autorisés conformément à la politique sur les AC-C de Santé Canada sont indiqués pour le traitement, la prévention ou le diagnostic d'une maladie grave, mettant la vie en danger ou sévèrement débilitante. Ils ont démontré un bénéfice prometteur, sont de grande qualité et affichent un profil d'innocuité acceptable, sur la base d'une évaluation des risques et des bénéfices correspondants. En outre, ils répondent à un besoin médical important non satisfait au Canada ou ils ont donné la preuve qu'ils affichaient un profil de risques et de bénéfices sensiblement amélioré par rapport à celui des médicaments existants. Santé Canada a donc décidé de mettre ce produit à la disposition des patients, à la condition que les fabricants entreprennent des essais cliniques supplémentaires pour vérifier les bénéfices escomptés, dans les délais convenus.

Modifications importantes apportées récemment à la monographie

1 Indications	2024-07 2025-06 2025-07
4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, 4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique	2024-07 2025-06 2025-07
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	2025-06
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, 7.1.4 Personnes âgées	2024-07 2025-06 2025-07

Table des matières

Certaines sous-sections qui ne s'appliquaient pas au moment de la plus récente monographie de produit autorisée ne sont pas indiquées.

Modifications importantes apportées récemment à la monographie	5
Table des matières	5
Partie 1 : Renseignements destinés aux professionnels de la santé	8
1 Indications	8
1.1 Pédiatrie	10
1.2 Gériatrie	11
2 Contre-indications	11
3 Encadré sur les mises en garde et précautions importantes	11
4 Posologie et Administration	11
4.1 Considérations posologiques	11
4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique	12
4.3 Reconstitution	23
4.4 Administration	23
4.5 Dose oubliée	25
5 Surdose	25
6 Formes pharmaceutiques, teneurs, composition et conditionnement	25
7 Mises en garde et précautions	25
7.1 Populations particulières	35
7.1.1 Grossesse	35
7.1.2 Allaitement	35
7.1.3 Enfants et adolescents	35

7.1.4	Personnes âgées.....	35
8	Effets indésirables	39
8.1	Aperçu des effets indésirables	39
8.2	Effets indésirables observés au cours des études cliniques.....	55
8.2.1	Effets indésirables observés au cours des études cliniques – enfants et adolescents	147
8.3	Effets indésirables peu fréquents observés au cours des études cliniques	147
8.4	Résultats anormaux aux examens de laboratoire : données hématologiques, données biochimiques et autres données quantitatives	156
8.5	Effets indésirables observés après commercialisation	182
9	Interactions Médicamenteuses	182
9.2	Aperçu des interactions médicamenteuses	182
9.4	Interactions médicament-médicament	183
9.5	Interactions médicament-aliment	183
9.6	Interactions médicament-plante médicinale.....	183
9.7	Interactions médicament-examens de laboratoire	183
10	Pharmacologie clinique	183
10.1	Mode d'action	183
10.2	Pharmacodynamie	183
10.3	Pharmacocinétique	184
10.4	Immunogénicité.....	186
11	Conservation, stabilité et mise au rebut	188
12	Instructions particulières de manipulation du produit.....	188
Partie 2 : Renseignements scientifiques.....		189
13	Renseignements pharmaceutiques.....	189
14	Études cliniques	189
14.1	Études cliniques par indication.....	191
	Mélanome non résécable ou métastatique	191
	Traitement adjuvant du mélanome	206
	CPNPC métastatique	212
	Traitement néoadjuvant du cancer du poumon non à petites cellules résécable.....	231
	Mésothéliome pleural malin non résécable	234
	Adénocarcinome rénal métastatique.....	236
	Épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou récurrent ou métastatique	246

Lymphome hodgkinien classique (LHc) :	251
Cancer colorectal métastatique (CCRm) caractérisé par une instabilité microsatellitaire élevée (IM-E) ou une déficience du système de réparation des mésappariements (SRM) de l'ADN	254
<i>Étude ouverte menée chez des patients atteints d'un CCRm caractérisé par une IM-E/une déficience du SRM de l'ADN déjà traité : CHECKMATE-142</i>	257
Traitemen adjuvant du cancer de l'œsophage ou de la jonction œsogastrique ayant été réséqué : CHECKMATE-577	258
Cancer de l'estomac, cancer de la jonction œsogastrique ou adénocarcinome œsophagien (jamais traités) : CHECKMATE-649	260
Traitemen adjuvant du carcinome urothelial	264
Traitemen de première intention du carcinome urothelial non résécable ou métastatique.....	268
Traitemen d'un carcinome épidermoïde de l'œsophage non résécable ou métastatique	271
Carcinome hépatocellulaire (CHC) non résécable ou avancé	276
15 Microbiologie.....	279
16 Toxicologoe non clinique.....	279
17 Monographies de produit de référence.....	286

Partie 1 : Renseignements destinés aux professionnels de la santé

1 Indications

Opdivo (nivolumab) est indiqué pour les affections suivantes :

Mélanome non résécable ou métastatique :

- en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab, est indiqué pour le traitement des adultes atteints de mélanome non résécable ou métastatique qui n'ont reçu aucun traitement à action générale antérieur contre le mélanome non résécable ou métastatique.
- le traitement du mélanome non résécable ou métastatique chez les patients dont la maladie a progressé après un traitement par l'ipilimumab et, en présence d'une mutation BRAF V600, après un traitement par un inhibiteur de BRAF.

Traitements adjuvant du mélanome :

- en monothérapie, pour le traitement adjuvant des patients adultes après la résection complète d'un mélanome avec atteinte des ganglions lymphatiques régionaux, avec métastases en transit/satellites sans atteinte ganglionnaire ou avec métastases à distance.
- en monothérapie, pour le traitement adjuvant des patients adultes après la résection complète d'un mélanome de stade IIB ou IIC.

Cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) métastatique :

- en monothérapie, dans le traitement du cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) localement avancé ou métastatique chez les adultes dont la maladie a progressé pendant ou après une chimiothérapie à base de platine. Les patients porteurs d'aberrations génomiques tumorales touchant EGFR ou ALK doivent avoir présenté une progression de leur maladie pendant un traitement dirigé contre ces aberrations avant de recevoir Opdivo.
- en association avec l'ipilimumab, pour le traitement des adultes atteints d'un CPNPC métastatique dont le taux d'expression de PD-L1 est $\geq 1\%$ tel que déterminé par un test validé, ne présentant aucune aberration génomique tumorale touchant EGFR ou ALK, et n'ayant reçu aucun traitement à action générale antérieur contre un CPNPC métastatique (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES pour le bienfait thérapeutique selon l'expression tumorale de PD-L1](#)).
- en association avec l'ipilimumab et 2 cycles d'un doublet de chimiothérapie à base de platine, pour le traitement des adultes atteints d'un CPNPC métastatique ne présentant aucune aberration génomique tumorale touchant EGFR ou ALK et n'ayant reçu aucun traitement à action générale antérieur d'un CPNPC métastatique.

Traitements néoadjuvant du cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) résécable :

- en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine, pour le traitement néoadjuvant des adultes atteints d'un CPNPC résécable (tumeurs $\geq 4\text{ cm}$ ou atteinte ganglionnaire).
 - Des associations positives ont été observées entre l'ampleur du bienfait thérapeutique et, d'une part, le degré d'expression de PD-L1 et, d'autre part le stade avancé de la maladie (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)).

Mésothéliome pleural malin (MPM) non résécable :

- en association avec l'ipilimumab, pour le traitement des adultes atteints d'un mésothéliome pleural malin (MPM) non résécable n'ayant reçu aucun traitement à action générale antérieur contre le MPM.

Adénocarcinome rénal métastatique :

- en monothérapie, pour le traitement de l'adénocarcinome rénal au stade avancé ou métastatique chez les adultes qui ont reçu un traitement antiangiogénique antérieur.
- en association avec l'ipilimumab, chez les adultes dans le traitement de l'adénocarcinome rénal au stade avancé ou métastatique associé à un risque intermédiaire ou élevé.
- en association avec le cabozantinib, pour le traitement de première intention de l'adénocarcinome rénal au stade avancé (ne se prêtant pas à une chirurgie curative ou à la radiothérapie) ou métastatique chez les adultes.

Épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou :

- dans le traitement de l'épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou récurrent ou métastatique chez les adultes dont la maladie a progressé pendant ou après un traitement à base de platine.

Lymphome hodgkinien classique (LHc) :

- en monothérapie, pour le traitement du lymphome hodgkinien classique (LHc) chez les adultes dont la maladie a récidivé ou progressé après :
 - une autogreffe de cellules souches (AGCS) et un traitement par le brentuximab védotine, ou
 - au moins trois traitements à action générale antérieurs, y compris une AGCS.

On n'a pas encore établi s'il y a amélioration de la survie ou atténuation des symptômes liés à la maladie.

Cancer colorectal métastatique (CCRm) ayant une instabilité microsatellite élevée (IM-E) ou une déficience du système de réparation des mésappariements (SRM) de l'ADN :

- en association avec l'ipilimumab, pour le traitement de première intention chez les patients adultes atteints d'un cancer colorectal non résécable ou métastatique ayant une instabilité microsatellite élevée (IM-E) ou une déficience du système de réparation des mésappariements (SRM) de l'ADN.
- en association avec l'ipilimumab, dans le traitement des patients adultes atteints d'un cancer colorectal métastatique ayant une IM-E ou une déficience du SRM de l'ADN après un traitement antérieur à base de fluoropyrimidine en association avec l'oxaliplatin ou l'irinotécan.

L'autorisation de commercialisation avec conditions est principalement fondée sur le taux de réponse tumorale objective et la durabilité de la réponse. On n'a pas encore établi s'il y a amélioration de la survie (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)).

Traitements adjuvant du cancer de l'œsophage ou de la jonction œsogastrique ayant été réséqué :

- pour le traitement adjuvant du cancer de l'œsophage ou de la jonction œsogastrique entièrement réséqué chez les patients présentant une maladie résiduelle pathologique après une chimioradiothérapie (CRT) néoadjuvante antérieure (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)).

Cancer de l'estomac, cancer de la jonction œsogastrique ou adénocarcinome œsophagien :

- en association avec une chimiothérapie à base de fluoropyrimidine et de platine, chez les adultes dans le traitement du cancer de l'estomac, du cancer de la jonction œsogastrique ou de l'adénocarcinome œsophagien au stade avancé ou métastatique, négatif pour HER2.
 - Une association positive a été observée entre le score positif combiné (SPC) pour PD-L1 et l'ampleur du bienfait thérapeutique (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)).

Carcinome urothélial (CU) :

- en monothérapie, chez les adultes pour le traitement adjuvant des patients atteints d'un carcinome urothélial (CU) qui présentent un risque élevé de récidive après une résection radicale du CU.
 - Une association positive a été observée entre l'expression tumorale du PD-L1 et l'ampleur du bienfait thérapeutique. On n'a pas encore établi s'il y a amélioration de la survie globale (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)).
- en association avec le cisplatine et la gemcitabine, en tant que traitement de première intention des adultes atteints d'un carcinome urothélial non résécable ou métastatique (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)).

Carcinome épidermoïde de l'œsophage non résécable ou métastatique :

- en association avec l'ipilimumab, pour le traitement des adultes atteints d'un carcinome épidermoïde de l'œsophage non résécable ou métastatique dont l'expression tumorale du PD-L1 est $\geq 1\%$ tel que déterminé par un test validé, et n'ayant reçu aucun traitement à action générale antérieur contre un carcinome épidermoïde métastatique de l'œsophage . (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)).
- en association avec une chimiothérapie à base de fluoropyrimidine et de platine, pour le traitement des adultes atteints d'un carcinome épidermoïde de l'œsophage non résécable ou métastatique dont l'expression tumorale du PD-L1 est $\geq 1\%$ tel que déterminé par un test validé, et n'ayant reçu aucun traitement à action générale antérieur contre un carcinome épidermoïde métastatique de l'œsophage (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)).

Carcinome hépatocellulaire (CHC) non résécable ou avancé :

- en association avec l'ipilimumab, pour le traitement de première intention chez les patients adultes atteints d'un CHC non résécable ou avancé.

1.1 Pédiatrie

Enfants (< 18 ans) : L'innocuité et l'efficacité d'Opdivo dans la population pédiatrique n'ont pas été démontrées; par conséquent, l'indication d'utilisation chez ces patients n'est pas autorisée par Santé Canada (voir [8.2.1 Effets indésirables observés au cours des études cliniques – enfants et adolescents](#) et [10.3 Pharmacocinétique, Populations et états pathologiques particuliers, Enfants et adolescents](#)).

1.2 Gériatrie

Personnes âgées (> 65 ans) : On n'a signalé aucune différence globale en matière d'efficacité entre les patients âgés (≥ 65 ans) et les patients plus jeunes (< 65 ans). On possède des renseignements limités sur l'innocuité et l'efficacité d'Opdivo chez les patients atteints de LHC âgés de 65 ans et plus ($n = 7/266$) (voir [7.1.4 Personnes âgées](#)).

2 Contre-indications

Opdivo (nivolumab) est contre-indiqué chez les patients ayant une hypersensibilité au nivolumab, à l'un des ingrédients du produit, y compris les ingrédients non médicinaux, ou à l'un des composants du contenant. Pour obtenir la liste complète, voir [6 FORMES POSOLOGIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT](#).

3 Encadré sur les mises en garde et précautions importantes

Mises en garde et précautions importantes

Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab peut provoquer des réactions indésirables à médiation immunitaire graves et mortelles, notamment une pneumonite, une pneumopathie interstitielle, une encéphalite, une myocardite, un syndrome de Stevens-Johnson (SJS), une nécrolyse épidermique toxique (NET) et une anémie hémolytique auto-immune (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Réactions indésirables à médiation immunitaire](#)).

Les réactions indésirables à médiation immunitaire peuvent toucher n'importe quel système organique. Même si la plupart de ces réactions sont survenues durant le traitement, certaines ont été signalées plusieurs mois après l'administration de la dernière dose (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#) et [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)).

Un diagnostic précoce et une prise en charge appropriée sont essentiels pour réduire au minimum les risques de complications potentielles qui mettent la vie en danger. Les patients doivent faire l'objet d'une surveillance des signes et symptômes évocateurs de réactions indésirables à médiation immunitaire (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#) et [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#) pour les directives de prise en charge de ces réactions indésirables). Cesser définitivement le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab en cas de réaction indésirable à médiation immunitaire grave récurrente et de toute réaction indésirable à médiation immunitaire qui met en jeu le pronostic vital.

Les professionnels de la santé doivent consulter la monographie de l'ipilimumab avant d'instaurer un traitement par Opdivo en association avec l'ipilimumab.

4 Posologie et Administration

4.1 Considérations posologiques

Sélection des patients

CPNPC métastatique :

Sélectionner les patients atteints d'un CPNPC métastatique devant recevoir Opdivo en association avec l'ipilimumab en fonction de l'expression de PD-L1. Il faudrait opter pour un test autorisé par Santé

Canada qui est analogue à celui utilisé lors des essais cliniques (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#) et [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)).

Pour le traitement du CCRm ayant une IM-E/ déficience du SRM de l'ADN :

Les patients doivent être sélectionnés pour le traitement en fonction du statut d'IM-E ou de déficience du SRM de la tumeur, déterminé par un laboratoire qualifié au moyen de méthodes d'analyse validées (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)).

4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique

Dose recommandée

Opdivo en monothérapie :

La dose recommandée d'Opdivo en monothérapie est présentée au Tableau 1.

Tableau 1 : Posologies recommandées d'Opdivo en monothérapie

Indication	Posologie recommandée d'Opdivo	Durée du traitement
Mélanome non résécable ou métastatique		Continuer le traitement aussi longtemps qu'il apporte des bienfaits cliniques ou jusqu'à ce que le patient ne tolère plus le médicament.
Cancer du poumon non à petites cellules métastatique	3 mg/kg toutes les 2 semaines, ou 240 mg toutes les 2 semaines, ou 480 mg toutes les 4 semaines, (perfusion intraveineuse de 30 minutes)	
Adénocarcinome rénal au stade avancé ou métastatique		
Épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou		
Lymphome hodgkinien classique		
Traitement adjuvant du cancer de l'œsophage ou de la jonction œsogastrique entièrement réséqué	240 mg toutes les 2 semaines ou 480 mg toutes les 4 semaines, (perfusion intraveineuse de 30 minutes)	Après 16 semaines de traitement, administrer 480 mg toutes les 4 semaines jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable, pour une durée totale de traitement de 1 an.
Traitement adjuvant du mélanome (de stade III ou IV)	3 mg/kg toutes les 2 semaines, ou 240 mg toutes les 2 semaines, ou	Continuer le traitement aussi

Indication	Posologie recommandée d'Opdivo	Durée du traitement
	480 mg toutes les 4 semaines, (perfusion intraveineuse de 30 minutes)	longtemps qu'il apporte des bienfaits cliniques ou jusqu'à ce que le patient ne tolère plus le médicament, pendant au maximum 1 an.
Traitemen adjuvant du mélanome (de stade IIB ou IIC)	240 mg toutes les 2 semaines, ou 480 mg toutes les 4 semaines, (perfusion intraveineuse de 30 minutes)	Continuer le traitement aussi longtemps qu'il apporte des bienfaits cliniques ou jusqu'à ce que le patient ne tolère plus le médicament (apparition d'une toxicité inacceptable), pendant au maximum 1 an.
Traitemen adjuvant du carcinome urothélial (CU)	240 mg toutes les 2 semaines, (perfusion intraveineuse de 30 minutes) ou 480 mg toutes les 4 semaines, (perfusion intraveineuse de 30 minutes)	Continuer le traitement aussi longtemps qu'il apporte des bienfaits cliniques ou jusqu'à ce que le patient ne tolère plus le médicament, pendant au maximum 1 an.

Si les patients doivent passer de 3 mg/kg ou 240 mg toutes les 2 semaines à 480 mg toutes les 4 semaines, la première dose de 480 mg doit être administrée 2 semaines après la dernière dose de 3 mg/kg ou de 240 mg. À l'inverse, si les patients doivent passer de 480 mg toutes les 4 semaines à 3 mg/kg ou à 240 mg toutes les 2 semaines, la première dose de 3 mg/kg ou 240 mg doit être administrée 4 semaines après la dernière dose de 480 mg (voir [10.2 Pharmacodynamie](#) et [10.3 Pharmacocinétique](#)).

Opdivo en association avec l'ipilimumab :

Les posologies recommandées d'Opdivo en association avec l'ipilimumab sont présentées au Tableau 2.

Tableau 2 : Doses recommandées d'Opdivo en association avec l'ipilimumab

Indication	Posologie recommandée d'Opdivo	Durée du traitement
Mélanome non résécable ou métastatique	<p>Phase de traitement d'association 1 mg/kg toutes les 3 semaines (perfusion intraveineuse de 30 minutes) en association avec l'ipilimumab à 3 mg/kg par voie intraveineuse sur une période de <u>30 minutes</u> le même jour</p> <p>Phase de monothérapie 3 mg/kg toutes les 2 semaines^a, ou 240 mg toutes les 2 semaines^a, ou 480 mg toutes les 4 semaines^b (perfusion intraveineuse de 30 minutes)</p>	<p>En association avec l'ipilimumab toutes les 3 semaines pour les 4 premières doses ou jusqu'à l'apparition d'une toxicité inacceptable, selon la première occurrence</p> <p>Après la fin du traitement d'association, administrer Opdivo en monothérapie. Continuer le traitement aussi longtemps qu'il apporte des bienfaits cliniques ou jusqu'à ce que le patient ne tolère plus le médicament.</p>
Cancer colorectal non résécable ou métastatique ayant une IM-E ou une déficience du SRM de l'ADN jamais traité	<p>Phase de traitement d'association 240 mg toutes les 3 semaines (perfusion intraveineuse de 30 minutes) en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg par voie intraveineuse (perfusion intraveineuse de 30 minutes)</p> <p>La première dose de la phase de monothérapie doit être administrée 3 semaines après la dernière dose de la phase de traitement d'association 240 mg toutes les 2 semaines, ou 480 mg toutes les 4 semaines (perfusion intraveineuse de 30 minutes)</p>	<p>En association avec l'ipilimumab pour un maximum de 4 doses</p> <p>Après la fin du traitement d'association à raison d'un maximum de 4 doses, administrer Opdivo en monothérapie jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable, ou jusqu'à 2 ans</p>
Adénocarcinome rénal métastatique	<p>Phase de traitement d'association 3 mg/kg toutes les 3 semaines (perfusion intraveineuse de 30 minutes) en association avec</p>	<p>En association avec l'ipilimumab toutes les 3 semaines pour les 4 premières doses</p>

Cancer colorectal métastatique ayant une IM-E ou une déficience du SRM de l'ADN déjà traité	<p>l'ipilimumab à 1 mg/kg par voie intraveineuse sur une période de <u>30 minutes</u> le même jour</p> <p>Phase de monothérapie 3 mg/kg toutes les 2 semaines^a, ou 240 mg toutes les 2 semaines^a, ou 480 mg toutes les 4 semaines^b (perfusion intraveineuse de 30 minutes)</p>	Après la fin du traitement d'association, administrer Opdivo en monothérapie. Continuer le traitement aussi longtemps qu'il apporte des bienfaits cliniques ou jusqu'à ce que le patient ne tolère plus le médicament.
CPNPC métastatique jamais traité	<p>3 mg/kg toutes les 2 semaines ou 360 mg toutes les 3 semaines (perfusion intraveineuse de 30 minutes) en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg toutes les 6 semaines (perfusion intraveineuse de 30 minutes)</p> <p>Sélectionner les patients en fonction de l'expression de PD-L1, déterminée par un laboratoire qualifié à l'aide d'un test validé. Il faudrait opter pour un test autorisé par Santé Canada qui est analogue à celui utilisé lors des essais cliniques (voir 14 ÉTUDES CLINIQUES).</p>	En association avec l'ipilimumab jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable, ou jusqu'à 2 ans en l'absence d'une progression de la maladie
Mésothéliome pleural malin (MPM) non résécable	<p>3 mg/kg toutes les 2 semaines, ou 360 mg toutes les 3 semaines (perfusion intraveineuse de 30 minutes) en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg toutes les 6 semaines (perfusion intraveineuse de 30 minutes)</p>	En association avec l'ipilimumab jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable, ou jusqu'à 2 ans en l'absence d'une progression de la maladie
Carcinome épidermoïde de l'œsophage non résécable ou métastatique	<p>3 mg/kg toutes les 2 semaines, ou 360 mg toutes les 3 semaines (perfusion intraveineuse de 30 minutes) en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg toutes les 6 semaines (perfusion intraveineuse de 30 minutes)</p>	En association avec l'ipilimumab jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable, ou jusqu'à 2 ans en l'absence d'une progression de la maladie

Carcinome hépatocellulaire non résécable ou avancé	<p>Phase de traitement d'association 1 mg/kg toutes les 3 semaines en association avec l'ipilimumab à 3 mg/kg par voie intraveineuse (perfusion intraveineuse de 30 minutes le même jour)</p> <p>Phase de monothérapie 240 mg toutes les 2 semaines ou 480 mg toutes les 4 semaines (perfusion intraveineuse de 30 minutes)</p>	<p>En association avec l'ipilimumab, pour 4 première doses</p> <p>Après avoir terminé un maximum de 4 doses de thérapie combinée, administrer en monothérapie jusqu'à progression de la maladie, toxicité inacceptable, ou jusqu'à 2 ans</p>
--	---	--

- a. 3 semaines après la dernière dose de l'association nivolumab et ipilimumab
- b. 6 semaines après la dernière dose de l'association nivolumab et ipilimumab

Opdivo en association avec le cabozantinib :

Adénocarcinome rénal au stade avancé ou métastatique

La dose recommandée d'Opdivo est de 240 mg toutes les 2 semaines ou 480 mg toutes les 4 semaines (perfusion intraveineuse sur 30 minutes) en association avec le cabozantinib à 40 mg administré par voie orale tous les jours sans nourriture (Tableau 3).

Tableau 3 : Posologie et durée de perfusion recommandées pour l'administration intraveineuse d'Opdivo en association avec le cabozantinib

	Dose recommandée	Durée
Opdivo	240 mg sur 30 minutes toutes les 2 semaines ou 480 mg sur 30 minutes toutes les 4 semaines	En association avec le cabozantinib, jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité intolérable, ou jusqu'à 2 ans chez les patients sans progression de la maladie
cabozantinib	40 mg par voie orale une fois par jour sans nourriture	En association avec Opdivo, jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable

Consulter la monographie de produit du cabozantinib pour obtenir de l'information sur la posologie recommandée du cabozantinib.

Opdivo en association avec l'ipilimumab et une chimiothérapie :

CPNPC métastatique ou non résécable

La dose recommandée d'Opdivo est de 360 mg administrés par perfusion intraveineuse sur 30 minutes toutes les 3 semaines en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg administré par perfusion intraveineuse sur 30 minutes toutes les 6 semaines et un doublet de chimiothérapie à base de platine

administré toutes les 3 semaines pendant 2 cycles. Après 2 cycles de chimiothérapie, on poursuit le traitement avec Opdivo à 360 mg administré par perfusion intraveineuse toutes les 3 semaines en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg toutes les 6 semaines jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable, ou encore jusqu'à 2 ans en l'absence de progression de la maladie (Tableau 4).

Tableau 4 : Posologie et durée de perfusion recommandées pour l'administration intraveineuse d'Opdivo en association avec l'ipilimumab et un doublet de chimiothérapie à base de platine

	Dose recommandée	Durée
Opdivo	360 mg sur 30 minutes toutes les 3 semaines	En association avec l'ipilimumab jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité intolérable, ou jusqu'à 2 ans en l'absence d'une progression de la maladie
Ipilimumab	1 mg/kg sur 30 minutes toutes les 6 semaines	En association avec Opdivo jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité intolérable, ou jusqu'à 2 ans en l'absence d'une progression de la maladie
Chimiothérapie	Doublet de chimiothérapie à base de platine selon l'histologie toutes les 3 semaines	2 cycles de doublet de chimiothérapie à base de platine selon l'histologie

Opdivo en association avec une chimiothérapie :

Cancer de l'estomac, cancer de la jonction œsogastrique ou adénocarcinome œsophagien

La dose de nivolumab recommandée est de 360 mg administrés par perfusion intraveineuse sur 30 minutes en association avec une chimiothérapie à base de fluoropyrimidine et de platine toutes les 3 semaines ou de 240 mg administrés par perfusion intraveineuse sur 30 minutes en association avec une chimiothérapie à base de fluoropyrimidine et de platine toutes les 2 semaines. Le traitement est recommandé jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable. La durée maximale du traitement par Opdivo est de 2 ans (Tableau 5).

Tableau 5 : Posologie et durée de perfusion recommandées pour l'administration intraveineuse d'Opdivo en association avec une chimiothérapie à base de fluoropyrimidine et de platine

	Dose recommandée	Durée
Opdivo		Jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable, ou jusqu'à 2 ans en l'absence d'une progression de la maladie

Chimiothérapie	360 mg sur 30 minutes toutes les 3 semaines avec chimiothérapie à base de fluoropyrimidine et de platine toutes les 3 semaines ou 240 mg sur 30 minutes toutes les 2 semaines avec chimiothérapie à base de fluoropyrimidine et de platine toutes les 2 semaines	
-----------------------	--	--

Carcinome épidermoïde de l'œsophage non résécable ou métastatique

La dose de nivolumab recommandée est de 240 mg administrés par perfusion intraveineuse sur 30 minutes toutes les 2 semaines en association avec une chimiothérapie à base de fluoropyrimidine et de platine toutes les 4 semaines ou de 480 mg administrés par perfusion intraveineuse sur 30 minutes en association avec une chimiothérapie à base de fluoropyrimidine et de platine toutes les 4 semaines. Le traitement est recommandé jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable. La durée maximale du traitement par Opdivo est de 2 ans (Tableau 6).

Tableau 6 : Posologie et durée de perfusion recommandées pour l'administration intraveineuse d'Opdivo en association avec une chimiothérapie à base de fluoropyrimidine et de platine

	Dose recommandée	Durée
Opdivo	240 mg sur 30 minutes toutes les 2 semaines avec chimiothérapie à base de fluoropyrimidine et de platine toutes les 4 semaines ou 480 mg sur 30 minutes toutes les 4 semaines avec chimiothérapie à base de fluoropyrimidine et de platine toutes les 4 semaines	Jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable, ou jusqu'à 2 ans en l'absence d'une progression de la maladie
Chimiothérapie		

Traitement néoadjuvant du cancer du poumon non à petites cellules résécable

La dose de nivolumab recommandée est de 360 mg administrés par perfusion intraveineuse sur 30 minutes en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine administré toutes les 3 semaines pendant 3 cycles (Tableau 7).

Tableau 7 : Posologie et durée de perfusion recommandées pour l'administration intraveineuse d'Opdivo en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine

	Dose recommandée	Durée
Opdivo	360 mg sur 30 minutes toutes les 3 semaines avec doublet de chimiothérapie à base de platine toutes les 3 semaines	En association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine pendant 3 cycles

Traitements de première intention du carcinome urothelial non résécable ou métastatique

La dose d'Opdivo recommandée est de 360 mg administrés par perfusion intraveineuse sur 30 minutes en association avec le cisplatine et la gemcitabine la même journée, toutes les 3 semaines pendant un maximum de 6 cycles. Après un maximum de 6 cycles du traitement d'association, poursuivre le traitement par Opdivo en monothérapie administré par perfusion intraveineuse sur 30 minutes à raison de 240 mg toutes les 2 semaines ou de 480 mg toutes les 4 semaines jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable, ou jusqu'à 2 ans après l'administration de la première dose.

Tableau 8 : Posologie et durée de perfusion recommandées pour l'administration intraveineuse d'Opdivo en association avec le cisplatine et la gemcitabine

	Dose recommandée	Durée
Opdivo	360 mg sur 30 minutes toutes les 3 semaines avec le cisplatine et la gemcitabine toutes les 3 semaines pendant 6 cycles, suivis d' Opdivo en monothérapie administré par voie intraveineuse sur 30 minutes à raison de 240 mg toutes les 2 semaines ou de 480 mg toutes les 4 semaines	En association avec le cisplatine et la gemcitabine pendant un maximum de 6 cycles. Après la fin du traitement d'association, administrer Opdivo en monothérapie, jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable, ou jusqu'à 2 ans après l'administration de la première dose.

Ajustement posologique recommandé

Il n'est pas recommandé d'augmenter ou de réduire la dose dans le cadre du traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec d'autres agents thérapeutiques. Selon les réactions indésirables et la tolérance du patient, il peut être nécessaire de suspendre ou d'abandonner le traitement. Lorsqu'Opdivo est administré en association avec un autre agent, consulter la monographie de cet agent pour connaître sa posologie.

Le traitement par Opdivo ou Opdivo en association avec l'ipilimumab peut être maintenu chez les patients cliniquement stables qui présentent des signes initiaux de progression de la maladie jusqu'à ce que celle-ci soit confirmée. Des réponses atypiques (c.-à-d. augmentation initiale transitoire de la taille de la tumeur ou apparition de nouvelles petites lésions au cours des premiers mois, suivies d'une régression de la tumeur) ont été observées.

Les modifications recommandées du traitement par Opdivo sont présentées au Tableau 9.

Tableau 9 : Modifications recommandées du traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec d'autres agents thérapeutiques

Organe/système cible	Réaction indésirable ^a	Modification du traitement
Système endocrinien	Hypothyroïdie de grade 2 ou 3, hyperthyroïdie de grade 2 ou 3 et hypophysite de grade 2 Insuffisance surrénale de grade 2 Diabète de grade 3 Hypophysite de grade 3 ou 4 Hypothyroïdie de grade 4 Hyperthyroïdie de grade 4 Insuffisance surrénale de grade 3 ou 4 Diabète de grade 4	Interrompre le traitement jusqu'à la disparition des symptômes et la fin du traitement aigu par des corticostéroïdes, s'il y a lieu ^b Cesser définitivement le traitement ^c
Appareil gastro-intestinal	Diarrhée ou colite de grade 2 ou 3 Diarrhée ou colite de grade 3 Opdivo en association avec l'ipilimumab Diarrhée ou colite de grade 4	Interrompre le traitement jusqu'à la disparition des symptômes et la fin de la corticothérapie Cesser définitivement le traitement ^c Cesser définitivement le traitement ^c
Fonction hépatique chez les patients non atteints d'un CHC REMARQUE : Pour les patients atteints d'un adénocarcinome rénal traités par Opdivo en association avec le cabozantinib et présentant des élévarions des enzymes hépatiques,	Élévation de grade 2 du taux d'aspartate aminotransférase (AST), d'alanine aminotransférase (ALT) ou de bilirubine totale Élévation de grade 3 ou 4 des taux d'AST, d'ALT ou de bilirubine totale	Interrompre le traitement jusqu'à ce que les paramètres de laboratoire reviennent à leurs valeurs initiales et que la corticothérapie soit terminée Cesser définitivement le traitement ^c

voir les directives posologiques suivant ce tableau.

Fonction hépatique chez les patients atteints d'un CHC	<p>Si les taux d'AST/d'ALT se situent dans les limites de la normale au début de l'étude et augmentent pour atteindre des valeurs > 3 et ≤ 10 fois la limite supérieure de la normale (LSN)</p> <p>ou</p> <p>Les taux d'AST/d'ALT sont > 1 et ≤ 3 fois la LSN au début de l'étude et augmentent pour atteindre des valeurs > 5 et ≤ 10 fois la LSN</p> <p>ou</p> <p>Les taux d'AST/d'ALT sont > 3 et ≤ 5 fois la LSN au début de l'étude et augmentent pour atteindre des valeurs > 8 et ≤ 10 fois la LSN</p>	Interrompre le traitement jusqu'à ce que les paramètres de laboratoire reviennent à leurs valeurs initiales et que la corticothérapie soit terminée, le cas échéant
	<p>Élévation des taux d'AST/d'ALT (> 10 fois la LSN)</p> <p>ou</p> <p>Élévation du taux de bilirubine totale (> 3 fois la LSN)</p>	Cesser définitivement le traitement ^c
Fonction pulmonaire	<p>Pneumonite de grade 2</p> <p>Pneumonite de grade 3 ou 4</p>	<p>Interrompre le traitement jusqu'à la disparition des symptômes, l'amélioration des anomalies radiologiques et la fin de la corticothérapie</p> <p>Cesser définitivement le traitement^c</p>
Fonction rénale	<p>Élévation de grade 2 du taux de créatinine</p> <p>Élévation de grade 3 ou 4 du taux de créatinine</p>	<p>Interrompre le traitement jusqu'à ce que les taux de créatinine reviennent aux valeurs initiales et que la corticothérapie soit terminée</p> <p>Cesser définitivement le traitement^c</p>
Peau	Rash de grade 3	Interrompre le traitement jusqu'à la disparition des symptômes et la fin de la corticothérapie

	Syndrome de Stevens-Johnson ou nécrolyse épidermique toxique soupçonnés	Interrompre le traitement
	Rash de grade 4	Cesser définitivement le traitement ^c
	Syndrome de Stevens-Johnson ou nécrolyse épidermique toxique confirmés	Cesser définitivement le traitement ^c
Encéphalite	Signes ou symptômes neurologiques modérés ou graves d'apparition récente	Interrompre le traitement jusqu'à la disparition des symptômes et la fin de la corticothérapie
	Encéphalite à médiation immunitaire	Cesser définitivement le traitement ^c
Myocardite	Myocardite de grade 2	Interrompre le traitement jusqu'à la disparition des symptômes et la fin de la corticothérapie. Une reprise du traitement peut être envisagée après le rétablissement.
	Myocardite de grade 3 ou 4	Cesser définitivement le traitement ^c
Autre	Grade 3	Interrompre le traitement jusqu'à la disparition ou l'atténuation des symptômes et la fin de la corticothérapie
	Réaction de grade 4 ou réaction récurrente de grade 3, réaction à la perfusion de grade 3 ou 4, réaction de grade 2 ou 3 qui persiste malgré la modification du traitement, impossibilité de réduire la dose quotidienne de corticostéroïde à 10 mg d'équivalent prednisone	Cesser définitivement le traitement ^c

a. Common Terminology Criteria for Adverse Events (CTCAE) du National Cancer Institute, v4.0.

b. Le patient peut reprendre le traitement tout en recevant un traitement de substitution physiologique.

c. Voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#) pour les recommandations thérapeutiques.

Opdivo en association avec le cabozantinib dans le traitement de l'adénocarcinome rénal

Lorsqu'Opdivo est administré en association avec le cabozantinib, les modifications au traitement énumérées au Tableau 9 ci-dessus s'appliquent également à la composante Opdivo. De plus, dans les cas d'élévation des enzymes hépatiques chez les patients atteints d'un adénocarcinome rénal traités par Opdivo en association avec le cabozantinib :

- Si l'ALT ou l'AST est >3 fois la LSN, mais ≤ 10 fois la LSN sans bilirubine totale concomitante ≥ 2 fois la LSN, Opdivo et le cabozantinib doivent être interrompus jusqu'à ce que ces effets indésirables reviennent au grade 0 ou 1. Une corticothérapie peut être envisagée. La reprise

du traitement avec un seul médicament ou avec les deux médicaments après le rétablissement des enzymes peut être envisagée. Pour la reprise du traitement par le cabozantinib, consulter la monographie de produit du cabozantinib.

- Si l'ALT ou l'AST est > 10 fois la LSN, ou > 3 fois la LSN avec une bilirubine totale concomitante ≥ 2 fois la LSN, Opdivo et le cabozantinib doivent être cessés définitivement et une corticothérapie peut être envisagée (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#) et [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)).

Enfants :

L'innocuité et l'efficacité d'Opdivo n'ont pas été établies chez les enfants (< 18 ans); par conséquent, l'indication d'utilisation chez ces patients n'est pas autorisée par Santé Canada.

Insuffisance rénale

Selon une analyse pharmacocinétique de population, aucun ajustement posologique n'est nécessaire chez les patients qui présentent une insuffisance rénale légère ou modérée. Il n'existe pas suffisamment de données pour permettre de tirer une conclusion dans le cas des patients atteints d'insuffisance rénale grave (voir [10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE](#)).

Insuffisance hépatique

Selon une analyse pharmacocinétique de population, aucun ajustement posologique n'est nécessaire chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère (taux de bilirubine totale > 1,0 à 1,5 fois la limite supérieure de la normale [LSN] ou taux d'AST > LSN). Opdivo n'a pas été évalué chez les patients atteints d'une insuffisance hépatique modérée (taux de bilirubine totale > 1,5 à 3,0 fois la LSN peu importe le taux d'AST) ou grave (taux de bilirubine totale > 3 fois la LSN peu importe le taux d'AST) (voir [10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE](#)).

L'association Opdivo et cabozantinib n'a pas été étudiée chez les patients atteints insuffisance hépatique. Aucune recommandation posologique ne peut être fournie (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#), [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#) et la monographie de produit du cabozantinib).

4.3 Reconstitution

Opdivo est offert sous forme liquide pour perfusion intraveineuse (voir [6 FORMES POSOLOGIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT](#)). Pour des renseignements sur l'administration et les instructions de préparation et d'utilisation, voir [4.4 Administration](#).

4.4 Administration

Opdivo ne doit être administré que par perfusion intraveineuse.

Avant l'administration, inspecter la solution afin de vérifier l'absence de particules et de changement de couleur. Jeter le flacon si la solution est trouble, présente un changement de couleur marqué (une solution jaune pâle est acceptable) ou contient des particules étrangères autres que quelques particules amorphes translucides à blanches. Ne pas agiter.

Administrer la perfusion sur une période de 30 minutes au moyen d'une tubulure intraveineuse munie d'un filtre intégré stérile apyrogène à faible liaison aux protéines (diamètre des pores de 0,2 à 1,2 micromètre).

Opdivo ne devrait pas être perfusé dans la même tubulure intraveineuse en même temps que d'autres agents. Aucune étude de compatibilité physique ou biochimique n'a été menée pour évaluer l'administration concomitante d'Opdivo avec d'autres agents.

Rincer la tubulure intraveineuse avec une solution injectable de chlorure de sodium à 0,9 %, USP ou de dextrose à 5 %, USP à la fin de chaque perfusion.

Lorsqu'Opdivo est administré en association avec l'ipilimumab, avec l'ipilimumab et une chimiothérapie ou avec une chimiothérapie, il doit être administré en premier, suivi de l'ipilimumab (s'il y a lieu), puis de la chimiothérapie, la même journée. Utiliser des sacs de perfusion et des filtres distincts pour chaque perfusion.

Lors de l'administration d'Opdivo en association avec une chimiothérapie, si l'administration de l'un des agents est interrompue, celle des autres agents peut être maintenue. S'il y a reprise du traitement, il est possible de recommencer l'administration des deux médicaments, d'Opdivo en monothérapie ou d'une chimiothérapie seulement selon l'évaluation du patient.

Lorsqu'Opdivo est administré avec le cabozantinib, administrer d'abord Opdivo durant la journée, suivi du cabozantinib à jeun, préféablement le soir.

Instructions pour la préparation et l'utilisation

Opdivo peut être utilisé par voie intraveineuse soit :

- sans dilution : Prélever le volume requis de solution d'Opdivo à 10 mg/mL et transférer de manière aseptique dans un contenant stérile pour perfusion intraveineuse (flacon en verre ou contenant en PVC ou autre); soit
- après dilution avec solution injectable de chlorure de sodium à 0,9 %, USP ou du dextrose injectable à 5 %, USP, selon les instructions suivantes :
 - la concentration finale de perfusion doit se situer entre 1 et 10 mg/mL;
 - le volume total de perfusion ne doit pas dépasser 160 mL. Chez les patients pesant moins de 40 kg, le volume total de perfusion ne doit pas excéder 4 mL par kilogramme de poids corporel.

Mélanger la solution diluée en inversant doucement le contenant pour perfusion; ne pas agiter.

La solution pour perfusion préparée peut être conservée au réfrigérateur (de 2 à 8 °C) et à l'abri de la lumière pendant un maximum de 7 jours (la solution peut être conservée à la lumière et à la température ambiante [de 20 à 25 °C] pendant un maximum de 8 heures sur un total de 7 jours). La perfusion de nivolumab doit être administrée dans les 7 jours suivant la préparation.

Jeter les flacons d'Opdivo partiellement utilisés ou vides (voir [11 CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT](#)).

4.5 Dose oubliée

Si une dose prévue d'Opdivo a été oubliée, elle doit être administrée le plus tôt possible. Le calendrier d'administration doit être ajusté pour respecter l'intervalle posologique prescrit.

5 Surdose

Il n'existe aucune donnée concernant le surdosage par Opdivo (nivolumab).

Pour obtenir l'information la plus récente pour traiter une surdose présumée, communiquez avec le centre antipoison de votre région ou avec le numéro sans frais de Santé Canada, 1-844 POISON-X (1-844-764-7669).

6 Formes pharmaceutiques, teneurs, composition et conditionnement

Pour aider à assurer la traçabilité des produits biologiques, les professionnels de la santé doivent consigner à la fois le nom commercial et la dénomination commune (ingrédient actif) ainsi que d'autres identificateurs propres au produit, comme le numéro d'identification du médicament (DIN) et le numéro de lot du produit fourni.

Tableau 10 : Formes pharmaceutiques, teneurs, composition et conditionnement

Voie d'administration	Forme pharmaceutiques / teneurs / composition	Ingrédients non médicinaux
Perfusion intraveineuse	Solution stérile pour injection/40 mg de nivolumab/4 mL (10 mg/mL) Solution stérile pour injection/100 mg de nivolumab/10 mL (10 mg/mL)	acide pentétique, chlorure de sodium, citrate de sodium dihydraté, eau pour injection, hydroxyde de sodium, acide chlorhydrique, mannitol (E421) et polysorbate 80

Opdivo (nivolumab) pour injection est un liquide stérile pour perfusion intraveineuse, sans agent de conservation, apyrogène, clair à opalescent et incolore à jaune pâle, qui peut contenir une faible quantité de particules. Le pH de la solution est de 6 environ. Opdivo est fourni à une concentration nominale de 10 mg/mL de nivolumab dans des flacons à usage unique de 40 mg et de 100 mg. Il contient les ingrédients inactifs suivants : citrate de sodium dihydraté (5,88 mg/mL), chlorure de sodium (2,92 mg/mL), mannitol (30 mg/mL), acide pentétique (0,008 mg/mL), polysorbate 80 (0,2 mg/mL), hydroxyde de sodium et/ou acide chlorhydrique ajouté au besoin pour ajuster le pH et eau pour injection, USP.

7 Mises en garde et précautions

Veuillez consulter [3 ENCADRÉ SUR LES MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES.](#)

Généralités

Opdivo (nivolumab) doit être administré sous la supervision de médecins expérimentés dans le traitement du cancer.

Lorsqu'Opdivo est utilisé en association avec l'ipilimumab, il faut administrer les deux produits la même journée en commençant par Opdivo. Utiliser des sacs de perfusion et des filtres distincts pour chaque perfusion.

Lorsqu'Opdivo est administré en association avec une chimiothérapie, consulter la monographie de ces agents pour connaître leur posologie.

Lorsqu'Opdivo est administré en association avec le cabozantinib, consulter la monographie du cabozantinib avant d'amorcer le traitement.

Augmentation de la mortalité chez les patients atteints de myélome multiple (indication non approuvée) lorsqu'Opdivo est ajouté à un traitement associant un analogue de la thalidomide et la dexaméthasone

Dans les essais cliniques à répartition aléatoire menés auprès de patients atteints de myélome multiple, l'ajout d'un anticorps bloquant PD-1, dont Opdivo, à un traitement associant un analogue de la thalidomide et la dexaméthasone (un usage pour lequel aucun anticorps bloquant PD-1 n'est approuvé) a entraîné une augmentation de la mortalité. Le traitement des patients atteints de myélome multiple au moyen d'un anticorps bloquant PD-1 en association avec un analogue de la thalidomide et la dexaméthasone n'est pas recommandé hors du contexte des essais cliniques contrôlés.

Patients soumis à un régime pauvre en sodium

Ce produit médicinal contient 0,1 mmol (ou 2,30 mg) de sodium par millilitre. Il faut en tenir compte lors du traitement des patients soumis à un régime pauvre en sodium.

Cancer de l'estomac, cancer de la jonction œsogastrique ou adénocarcinome œsophagien :

Les patients atteints d'un cancer positif pour le récepteur du facteur de croissance épidermique 2 humain (HER2), présentant un indice fonctionnel ECOG initial ≥ 2 ou ayant des métastases non traitées dans le système nerveux central (SNC) ont été exclus de l'étude clinique sur le cancer de l'estomac, le cancer de la jonction œsogastrique et l'adénocarcinome œsophagien (voir 14 ÉTUDES CLINIQUES). En l'absence de données, le nivolumab en association avec une chimiothérapie doit être utilisé avec prudence chez les sous-populations négatives pour HER2 (indice fonctionnel ECOG initial ≥ 2 ou présence de métastases non traitées dans le SNC), après un examen minutieux des bienfaits et des risques potentiels pour chaque patient.

Carcinome épidermoïde de l'œsophage non résécable ou métastatique :

Dans l'étude CHECKMATE-648, un nombre plus élevé de décès a été constaté dans les 4 mois suivant le traitement avec le nivolumab administré en association avec l'ipilimumab, comparativement à la chimiothérapie. Chez les patients qui présentent des caractéristiques de pronostic défavorable et/ou une maladie agressive, le médecin doit, avant le début du traitement, prendre en considération le début d'action retardé de nivolumab lorsqu'il est administré en association avec l'ipilimumab (voir 14 ÉTUDES CLINIQUES).

CHC non résécable ou avancé :

Dans l'étude CHECKMATE-9DW, un nombre plus élevé de décès a été constaté au cours des 6 premiers mois de traitement avec le nivolumab administré en association avec l'ipilimumab, comparativement au lenvatinib ou au sorafénib. Un risque plus élevé de décès peut être associé à des caractéristiques de pronostic défavorable. Chez les patients qui présentent des caractéristiques de pronostic défavorable, le médecin doit prendre ce risque en considération avant de commencer un traitement par le nivolumab en association avec l'ipilimumab (voir 14 ÉTUDES CLINIQUES).

Cancérogenèse et mutagenèse

Le pouvoir mutagène ou carcinogène du nivolumab n'a pas été évalué.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Le patient doit faire preuve de prudence lorsqu'il conduit un véhicule ou utilise une machine potentiellement dangereuse.

Hématologique

Lymphohistiocytose hémophagocytaire (LHH)

Des cas de lymphohistiocytose hémophagocytaire (LHH) ont été signalés en lien avec l'utilisation d'Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab. Les patients doivent être suivis de près. Si on soupçonne une LHH, interrompre le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab. Si la LHH est confirmée, le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab doit être cessé définitivement et un traitement de la LHH doit être instauré, selon ce qui est jugé médicalement approprié (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)).

Hépatique/biliaire/pancréatique

Hépatotoxicité (Opdivo en association avec le cabozantinib dans le traitement de l'adénocarcinome rénal)

Opdivo en association avec le cabozantinib peut provoquer une hépatotoxicité, les élévations de grades 3 et 4 des taux d'ALT et d'AST étant plus fréquentes que lorsqu'il est administré seul (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)). Les enzymes hépatiques et la bilirubine doivent être mesurés avant d'instaurer le traitement, puis périodiquement tout au long de celui-ci. Envisager une surveillance plus fréquente que lorsque les médicaments sont administrés seuls. Des élévations tardives des taux d'enzymes hépatiques ont été signalées après l'arrêt du traitement. En cas d'élévation des enzymes hépatiques, interrompre Opdivo et le cabozantinib et envisager l'administration de corticostéroïdes au besoin (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#) et la monographie de produit du cabozantinib).

Manifestations hépatiques (Opdivo en association avec l'ipilimumab pour le traitement du CHC)

Dans l'étude CHECKMATE-9DW, une incidence plus élevée de manifestations hépatiques a été observée chez les patients recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab comparativement à ceux traités par le lenvatinib ou le sorafénib (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)). Les enzymes hépatiques et la bilirubine doivent être surveillés avant le début et périodiquement pendant le traitement. Envisagez une surveillance plus fréquente par rapport à l'administration des médicaments en monothérapie. Une élévation retardée des enzymes hépatiques après l'arrêt du traitement a été rapportée. En cas d'élévation des enzymes hépatiques, interrompez Opdivo et/ou l'ipilimumab et envisagez

l'administration de corticostéroïdes si nécessaire (voir 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION et la monographie du produit pour l'ipilimumab).

Immunitaire

Réactions indésirables à médiation immunitaire

Les effets indésirables observés avec les immunothérapies, comme Opdivo, peuvent différer de ceux observés avec les autres thérapies peuvent être graves et mettre en jeu le pronostic vital et peuvent exiger un traitement immunosuppresseur. Une détection précoce des réactions indésirables et une intervention rapide sont essentielles pour réduire au minimum les complications potentielles mettant en jeu le pronostic vital. Des réactions indésirables à médiation immunitaire sont survenues à des fréquences plus élevées lorsqu'Opdivo était administré en association avec l'ipilimumab que lorsqu'il était administré en monothérapie. La plupart des réactions indésirables à médiation immunitaire se sont atténuées ou ont disparu avec une prise en charge appropriée, y compris l'instauration d'une corticothérapie et des modifications du traitement.

Les patients doivent faire l'objet d'une surveillance des signes et symptômes évocateurs de réactions indésirables à médiation immunitaire et pris en charge de façon appropriée avec une modification du traitement. Cesser définitivement le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab en cas de réaction indésirable à médiation immunitaire grave récurrente et de toute réaction indésirable à médiation immunitaire qui met en jeu le pronostic vital.

Les patients doivent faire l'objet d'une surveillance continue (pendant au moins 5 mois après la dernière dose), puisqu'une réaction indésirable à Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab peut survenir à tout moment durant ou après le traitement. Si un traitement immunosuppresseur à base de corticostéroïdes est utilisé pour traiter un effet indésirable, la dose doit être graduellement réduite sur une période d'au moins 1 mois une fois que l'état du patient s'est amélioré. Une réduction rapide de la dose pourrait entraîner une aggravation de l'effet indésirable. Des médicaments immunosuppresseurs autres que des corticostéroïdes devraient être ajoutés en cas d'aggravation ou d'absence d'amélioration des signes malgré l'administration de corticostéroïdes.

Il ne faut pas reprendre l'administration d'Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab pendant que le patient reçoit des doses immunosuppressives de corticostéroïdes ou d'autres médicaments immunosuppresseurs. Une antibioprophylaxie devrait être employée pour prévenir les infections opportunistes chez les patients recevant des médicaments immunosuppresseurs.

Endocrinopathies à médiation immunitaire

Opdivo peut causer des cas d'endocrinopathies graves, notamment d'hypothyroïdie, d'hyperthyroïdie, d'insuffisance surrénale (y compris d'insuffisance corticosurrénale secondaire), d'hypophysite (y compris d'hypopituitarisme), de diabète sucré (y compris de diabète fulminant de type 1) et d'acidocétose diabétique. Ces effets ont été observés durant le traitement par Opdivo en monothérapie et en association avec l'ipilimumab. Faire le suivi des patients pour déceler les signes et les symptômes d'endocrinopathies, tels que la fatigue, les variations de poids, les maux de tête, les altérations des fonctions mentales, la douleur abdominale, une activité intestinale inhabituelle ou une hypotension, ou encore des symptômes non spécifiques qui peuvent ressembler à ceux d'autres affections, comme des métastases au cerveau ou une maladie sous-jacente, ainsi que les variations de

la glycémie et de la fonction thyroïdienne. En présence de signes ou de symptômes, procéder à une évaluation complète de la fonction endocrinienne (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)). Une hormonothérapie substitutive à long terme peut être nécessaire en présence d'endocrinopathies à médiation immunitaire.

En cas d'hypothyroïdie de grade 2 ou 3, interrompre le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab et instaurer une hormonothérapie substitutive. En cas d'hyperthyroïdie de grade 2 ou 3, interrompre le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab et instaurer un traitement antithyroïdien. En cas d'hypothyroïdie de grade 4 ou d'hyperthyroïdie de grade 4, cesser définitivement le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab. Envisager l'administration de corticostéroïdes à raison de 1 à 2 mg/kg/jour d'équivalent méthylprednisolone comme indiqué sur le plan clinique. Si l'état du patient s'améliore, dans les cas de grade 2 ou 3, reprendre l'administration d'Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab après avoir réduit progressivement la dose de corticostéroïdes. La surveillance de la fonction thyroïdienne doit se poursuivre pour s'assurer que l'hormonothérapie substitutive est adéquate.

En cas d'insuffisance surrénale de grade 2, interrompre le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab et entreprendre une corticothérapie physiologique substitutive. En cas d'insuffisance surrénale de grade 3 ou 4 (mettant en jeu le pronostic vital), cesser définitivement le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab. La surveillance de la fonction surrénale et des taux d'hormones doit se poursuivre pour s'assurer que la corticothérapie substitutive est adéquate.

En cas d'hypophysite de grade 2, interrompre le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab et instaurer une hormonothérapie appropriée. En cas d'hypophysite de grade 3 ou 4, cesser définitivement le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab. Envisager l'administration de corticostéroïdes à raison de 1 à 2 mg/kg/jour d'équivalent méthylprednisolone comme indiqué sur le plan clinique. Si l'état du patient s'améliore, dans les cas de grade 2, reprendre l'administration d'Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab après avoir réduit progressivement la dose de corticostéroïdes. La surveillance de la fonction hypophysaire et des taux d'hormones doit se poursuivre pour s'assurer que l'hormonothérapie substitutive est adéquate.

En présence de diabète de grade 3, interrompre le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab et instaurer une insulinothérapie au besoin. La surveillance de la glycémie doit se poursuivre pour s'assurer que l'insulinothérapie est adéquate. En cas de diabète de grade 4, cesser définitivement le traitement par Opdivo.

Réactions indésirables gastro-intestinales à médiation immunitaire

Opdivo peut causer de graves cas de diarrhée ou de colite. Ces effets ont été observés durant le traitement par Opdivo en monothérapie et en association avec l'ipilimumab. Faire le suivi des patients pour déceler les cas de diarrhée et les autres symptômes de colite, comme les douleurs abdominales ou la présence de mucus ou de sang dans les selles. Exclure les causes liées à une infection ou à une maladie. Des cas d'infection par le cytomégalovirus (CMV)/de réactivation du virus ont été signalés chez des patients présentant une colite à médiation immunitaire réfractaire aux corticostéroïdes. Des

examens visant à détecter les infections fécales (y compris recherche du CMV et d'autres virus, culture, détection de *Clostridium difficile*, d'œufs et de parasites) doivent être réalisés advenant l'apparition d'une diarrhée ou d'une colite afin d'exclure les causes infectieuses et d'autres causes (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)).

En présence de diarrhée ou de colite de grade 4, cesser définitivement le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab et instaurer une corticothérapie à une dose de 1 à 2 mg/kg/jour d'équivalent méthylprednisolone.

En présence de diarrhée ou de colite de grade 3, interrompre le traitement par Opdivo et instaurer une corticothérapie à une dose de 1 à 2 mg/kg/jour d'équivalent méthylprednisolone. Si l'état du patient s'améliore, reprendre l'administration d'Opdivo après avoir réduit progressivement la dose de corticostéroïdes. Si l'effet indésirable s'aggrave ou ne s'atténue pas en dépit de la corticothérapie, cesser définitivement le traitement par Opdivo. Si une diarrhée de grade 3 se manifeste pendant le traitement par Opdivo en association avec l'ipilimumab, il faut également cesser définitivement le traitement et instaurer une corticothérapie à une dose de 1 à 2 mg/kg/jour d'équivalent méthylprednisolone.

En présence de diarrhée ou de colite de grade 2, interrompre le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab et instaurer immédiatement une corticothérapie à une dose de 0,5 à 1 mg/kg/jour d'équivalent méthylprednisolone. Si l'état du patient s'améliore, reprendre l'administration d'Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab après avoir réduit progressivement la dose de corticostéroïdes, s'il y a lieu. Si l'effet indésirable s'aggrave ou ne s'atténue pas en dépit de la corticothérapie, augmenter la dose à 1 ou 2 mg/kg/jour d'équivalent méthylprednisolone et cesser définitivement le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab.

Il faut envisager l'ajout d'un autre agent immunosuppresseur à la corticothérapie ou le remplacement de la corticothérapie dans les cas de colite à médiation immunitaire réfractaire aux corticostéroïdes si d'autres causes ont été exclues (dont infection par le CMV/réactivation du virus [diagnostiquées au moyen d'une épreuve PCR réalisée sur une biopsie] et autres causes virales, bactériennes et parasitaires).

Réactions indésirables hépatiques à médiation immunitaire

Opdivo peut causer des cas d'hépatotoxicité grave, y compris d'hépatite. Ces effets ont été observés durant le traitement par Opdivo en monothérapie et en association avec l'ipilimumab. Faire le suivi des patients pour déceler les signes et les symptômes d'hépatotoxicité, tels qu'une augmentation des taux de transaminases et de bilirubine totale. Exclure les causes liées à une infection ou à une maladie (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)).

En présence d'une augmentation des taux de transaminases ou de bilirubine totale de grade 3 ou 4, cesser définitivement le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab et instaurer une corticothérapie à une dose de 1 à 2 mg/kg/jour d'équivalent méthylprednisolone.

En présence d'une augmentation des taux de transaminases ou de bilirubine totale de grade 2, interrompre le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab et instaurer immédiatement une corticothérapie à une dose de 0,5 à 1 mg/kg/jour d'équivalent

méthylprednisolone. Si l'état du patient s'améliore, reprendre l'administration d'Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab après avoir réduit progressivement la dose de corticostéroïdes, s'il y a lieu. Si l'effet indésirable s'aggrave ou ne s'atténue pas en dépit de la corticothérapie, augmenter la dose à 1 ou 2 mg/kg/jour d'équivalent méthylprednisolone et cesser définitivement le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab.

Consulter le Tableau 9 pour obtenir de plus amples renseignements sur les modifications de dose chez les patients atteints d'un adénocarcinome rénal ou d'un CHC.

Réactions indésirables pulmonaires à médiation immunitaire

Opdivo peut causer de graves cas de pneumonite ou de pneumopathie interstitielle, dont des cas mortels. Ces effets ont été observés durant le traitement par Opdivo en monothérapie et en association avec l'ipilimumab. Faire le suivi des patients pour déceler les signes et les symptômes de pneumonite, comme des anomalies radiologiques (p. ex. opacités focales en verre dépoli, infiltrations en plaques), une dyspnée ou une hypoxie. Exclure les causes liées à une infection ou à une maladie (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)).

En présence d'une pneumonite de grade 3 ou 4, cesser définitivement le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab et instaurer une corticothérapie à une dose de 2 à 4 mg/kg/jour d'équivalent méthylprednisolone.

En présence d'une pneumonite (symptomatique) de grade 2, interrompre le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab et instaurer une corticothérapie à une dose de 1 mg/kg/jour d'équivalent méthylprednisolone. Si l'état du patient s'améliore, reprendre l'administration d'Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab après avoir réduit progressivement la dose de corticostéroïdes. Si l'effet indésirable s'aggrave ou ne s'atténue pas en dépit de la corticothérapie, augmenter la dose à 2 à 4 mg/kg/jour d'équivalent méthylprednisolone et cesser définitivement le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab.

Réactions indésirables rénales à médiation immunitaire

Opdivo peut causer des cas graves de néphrotoxicité, notamment de néphrite et d'insuffisance rénale. Ces effets ont été observés durant le traitement par Opdivo en monothérapie et en association avec l'ipilimumab. Faire le suivi des patients pour déceler les signes et les symptômes de néphrotoxicité. La plupart des patients présentent une élévation asymptomatique du taux de créatinine sérique. Exclure les causes liées à une maladie (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)).

En présence d'une augmentation de grade 3 ou 4 du taux de créatinine sérique, cesser définitivement le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab et instaurer une corticothérapie à une dose de 1 à 2 mg/kg/jour d'équivalent méthylprednisolone.

En présence d'une augmentation de grade 2 du taux de créatinine sérique, interrompre le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab et instaurer une corticothérapie à une dose de 0,5 à 1 mg/kg/jour d'équivalent méthylprednisolone. Si l'état du patient s'améliore, reprendre l'administration d'Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab après avoir réduit progressivement la dose de corticostéroïdes. Si l'effet indésirable s'aggrave ou ne s'atténue pas en dépit de la corticothérapie, augmenter la dose à 1 ou 2 mg/kg/jour d'équivalent méthylprednisolone

et cesser définitivement le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab.

Réactions indésirables cutanées à médiation immunitaire

Opdivo peut causer des cas graves de rash. Cet effet a été observé durant le traitement par Opdivo en monothérapie et en association avec l'ipilimumab (voir 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION et 8 EFFETS INDÉSIRABLES).

Faire le suivi des patients pour déceler toute présence de rash. Interrompre l'administration d'Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab en présence d'un rash de grade 3 et cesser définitivement l'administration en cas de rash de grade 4. Administrer des corticostéroïdes à une dose de 1 à 2 mg/kg/jour d'équivalent méthylprednisolone dans les cas de rash grave ou mettant en jeu le pronostic vital.

De rares cas de syndrome de Stevens-Johnson (SSJ) et de nécrolyse épidermique toxique (NET), certains d'issue fatale, ont été observés. En présence de symptômes ou de signes de SSJ ou de NET, interrompre le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab et orienter le patient vers un service spécialisé à des fins d'évaluation et de traitement. Si le SSJ ou la NET sont confirmés, il est recommandé de cesser définitivement le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab.

Encéphalite à médiation immunitaire

Opdivo peut causer une encéphalite à médiation immunitaire. Cet effet a été observé chez moins de 1 % des patients traités par Opdivo en monothérapie et en association avec l'ipilimumab lors des essais cliniques, toutes doses et tous types de tumeurs confondus, dont des cas mortels.

Interrompre le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab chez les patients présentant des signes ou des symptômes neurologiques modérés ou graves d'apparition récente et procéder à une évaluation afin d'exclure les causes infectieuses et les autres causes de détérioration neurologique modérée ou grave. L'évaluation peut comprendre, sans toutefois s'y limiter, une consultation auprès d'un neurologue, un examen d'IRM du cerveau et une ponction lombaire.

Si les autres causes ont été exclues, administrer aux patients atteints d'une encéphalite à médiation immunitaire une corticothérapie à une dose de 1 à 2 mg/kg/jour d'équivalent prednisone, avant de réduire graduellement la dose. Cesser définitivement le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab chez les patients qui présentent une encéphalite à médiation immunitaire (voir 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION et 8 EFFETS INDÉSIRABLES). Autres réactions indésirables à médiation immunitaire

Opdivo peut causer d'autres réactions indésirables à médiation immunitaire cliniquement significatives et potentiellement mortelles. Lors des essais cliniques sur Opdivo en monothérapie et en association avec l'ipilimumab évaluant différentes doses dans le traitement de divers types de tumeurs, les réactions indésirables à médiation immunitaire suivantes ont été signalées chez moins de 1 % des patients : uvéite, syndrome de Guillain-Barré, pancréatite, neuropathie auto-immune (dont parésie du nerf facial et du nerf moteur oculaire externe), démyélinisation, syndrome myasthénique, myasthénie

grave, méningite aseptique, gastrite, sarcoïdose, duodénite, myosite, myocardite et rhabdomyolyse, anémie aplasique, et myélite (incluant myélite transverse). Des cas de syndrome de Vogt-Koyanagi-Harada et d'hypoparathyroïdie ont été signalés au cours de l'utilisation d'Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab après l'approbation de commercialisation (voir 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION et 8 EFFETS INDÉSIRABLES).

Dans les cas où l'on soupçonne une réaction indésirable à médiation immunitaire, il faut effectuer une évaluation adéquate pour confirmer l'étiologie ou exclure d'autres causes. En fonction de la gravité de la réaction indésirable, interrompre le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab et administrer des corticostéroïdes. Si l'état du patient s'améliore, reprendre l'administration d'Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab après avoir réduit progressivement la dose de corticostéroïdes. Cesser définitivement le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab en cas de réaction indésirable à médiation immunitaire grave récurrente et de toute réaction indésirable à médiation immunitaire qui met en jeu le pronostic vital.

Des cas d'anémie hémolytique auto-immune, dont certains d'issue fatale, ont été signalés avec Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab (voir 8 EFFETS INDÉSIRABLES). Les patients présentant des signes et des symptômes d'anémie devraient faire l'objet d'un bilan diagnostique immédiat pour déterminer s'ils présentent une anémie hémolytique auto-immune. Si on soupçonne une anémie hémolytique auto-immune, une consultation en hématologie est requise. D'après la gravité de l'anémie, définie par le taux d'hémoglobine, interrompre ou cesser définitivement le traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab. Une transfusion de globules rouges peut être nécessaire dans les cas graves.

Des cas de myotoxicité (myosite, myocardite et rhabdomyolyse), certains d'issue fatale, ont été associés au traitement par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab. Certains cas de myocardite peuvent être asymptomatiques, de sorte que le diagnostic de myocardite exige un indice élevé de suspicion. Par conséquent, les patients qui présentent des symptômes cardiaques ou cardiopulmonaires devraient faire l'objet d'un bilan diagnostique immédiat pour déterminer s'ils présentent une myocardite et être soumis à une surveillance étroite. En cas de suspicion de myocardite, on doit immédiatement instaurer un traitement au moyen d'une dose élevée de stéroïdes (prednisone ou méthylprednisolone à raison de 1 à 2 mg/kg/jour) et consulter rapidement un cardiologue pour un bilan diagnostique comprenant un électrocardiogramme, le dosage de la troponine et un échocardiogramme. D'autres examens peuvent être justifiés, selon le jugement du cardiologue, et peuvent comprendre l'imagerie par résonance magnétique cardiaque. Une fois le diagnostic établi, il faut cesser l'administration d'Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab. Dans le cas d'une myocardite de grade 3, l'administration d'Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab doit être cessée définitivement (voir 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION et 8 EFFETS INDÉSIRABLES).

Un rejet de greffe d'organe solide a été signalé après la mise sur le marché chez des patients traités avec Opdivo. Le traitement par Opdivo peut augmenter le risque de rejet chez les bénéficiaires d'une greffe d'organe solide. Il convient de prendre en considération le rapport entre les bénéfices du traitement par Opdivo et le risque de rejet d'organe chez ces patients.

Des cas graves de maladie du greffon contre l'hôte d'apparition rapide, certains d'issue fatale, ont été signalés après la commercialisation chez des patients traités par Opdivo après une allogreffe de cellules souches.

Des complications, parfois mortelles, sont survenues chez certains patients ayant reçu une allogreffe de cellules souches hématopoïétiques (ACSH) après la prise d'Opdivo.

Les résultats préliminaires issus du suivi des patients ayant subi une ACSH après une précédente exposition au nivolumab ont révélé un nombre plus élevé que prévu de cas de maladie aiguë du greffon contre l'hôte et de mortalité liée à la greffe.

Ces complications peuvent survenir en dépit d'un traitement intermédiaire entre le blocage de PD-1 et l'ACSH.

Il faut surveiller étroitement les patients pour repérer toute complication liée à la greffe (telle qu'une maladie suraiguë du greffon contre l'hôte, une maladie aiguë du greffon contre l'hôte de grade 3 ou 4, un syndrome fébrile nécessitant des stéroïdes, une maladie veino-occlusive hépatique et d'autres réactions indésirables à médiation immunitaire) et intervenir rapidement, le cas échéant (voir 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION et [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)).

Réactions à la perfusion

Opdivo peut causer de graves réactions à la perfusion. Ces effets ont été signalés durant les essais cliniques sur Opdivo en monothérapie et en association avec l'ipilimumab. En présence d'une réaction à la perfusion grave ou mettant en jeu le pronostic vital (grade 3 ou 4), cesser la perfusion d'Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab et administrer un traitement médical approprié. Les patients qui présentent une réaction légère ou modérée à la perfusion peuvent recevoir Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab, mais doivent faire l'objet d'une surveillance étroite et recevoir une prémédication conforme aux lignes directrices locales relatives à la prophylaxie des réactions à la perfusion (voir 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION et [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)).

Surveillance et tests de laboratoire

Les fonctions hépatique et thyroïdienne ainsi que la glycémie et les électrolytes doivent être évalués au début du traitement et périodiquement pendant le traitement. Pendant le traitement, les patients doivent faire l'objet d'une surveillance étroite visant à déceler les signes et les symptômes de réactions indésirables à médiation immunitaire, y compris, sans s'y limiter, les suivants : dyspnée, hypoxie; augmentation de la fréquence des selles, diarrhée; élévation des taux de transaminases et de bilirubine; élévation du taux de créatinine; rash, prurit; maux de tête, fatigue, hypotension, altération des fonctions mentales; troubles visuels, douleur ou faiblesse musculaire; et paresthésie.

CPNPC métastatique et épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou :

Dans les essais cliniques, l'évaluation de l'expression de PD-L1 a été effectuée au moyen de l'épreuve PD-L1 IHC 28-8 pharmDx approuvée par Santé Canada. Toutefois, le rôle du statut relatif à l'expression de PD-L1 n'a pas encore été entièrement élucidé.

Chez les patients atteints d'un CPNPC non squameux métastatique ou d'un épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou chez qui l'expression tumorale de PD-L1 n'est pas mesurable ou

considérée comme non quantifiable, il pourrait être prudent sur le plan clinique d'exercer une surveillance étroite des signes indiquant une progression sans équivoque au cours des premiers mois de traitement par Opdivo.

Santé reproductive : Potentiel des femmes et des hommes

Aucune étude sur la fertilité n'a été menée avec le nivolumab. Aviser les femmes en âge de procréer d'utiliser une méthode de contraception efficace durant le traitement par Opdivo et pendant au moins cinq mois après l'administration de la dernière dose du médicament (voir [7.1.1 Femmes enceintes](#)).

7.1 Populations particulières

7.1.1 Grossesse

Aucune étude adéquate et bien contrôlée sur l'administration d'Opdivo aux femmes enceintes n'a été menée. Dans les études sur la reproduction chez les animaux, l'administration du nivolumab à des singes Cynomolgus dès le début de l'organogenèse jusqu'à la mise bas s'est traduite par une augmentation du nombre d'avortements et de la mortalité chez les petits prématûrés (voir Partie 2, [16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE](#)). On sait que l'IgG4 humaine traverse la barrière placentaire; par conséquent, le nivolumab pourrait être transmis de la mère au fœtus puisque c'est une IgG4. Opdivo n'est pas recommandé pendant la grossesse à moins que les bienfaits cliniques l'emportent sur les risques potentiels pour le fœtus.

7.1.2 Allaitement

On ne sait pas si le nivolumab est sécrété dans le lait maternel. Étant donné que des anticorps sont sécrétés dans le lait maternel et qu'il y a un risque de réactions indésirables graves au nivolumab chez les nourrissons allaités, il faut décider si la mère cesse l'allaitement ou abandonne le traitement, en tenant compte de l'importance d'Opdivo pour la mère.

7.1.3 Enfants et adolescents

L'innocuité et l'efficacité d'Opdivo dans la population pédiatrique n'ont pas été établies (< 18 ans) (voir [1.1 Pédiatrie](#)); par conséquent, Santé Canada l'indication d'utilisation chez ces patients n'est pas autorisée par (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#), [8.2.1 Effets indésirables observés au cours des études cliniques – enfants et adolescents](#) et [10.3 Pharmacocinétique, Populations et états pathologiques particuliers, Enfants et adolescents](#)).

7.1.4 Personnes âgées

On n'a signalé aucune différence globale en matière d'innocuité ou d'efficacité entre les patients âgés (≥ 65 ans) et les patients plus jeunes (< 65 ans). On possède des renseignements limités sur l'innocuité et l'efficacité d'Opdivo chez les patients atteints de LHC âgés de 65 ans et plus ($n = 7/266$).

Mélanome non résécable ou métastatique :

Parmi les 210 patients répartis au hasard pour recevoir Opdivo lors de l'étude CHECKMATE-066, 50 %

étaient âgés de 65 ans ou plus. Parmi les 272 patients répartis au hasard pour recevoir Opdivo lors de l'étude CHECKMATE-037, 35 % étaient âgés de 65 ans ou plus. Au cours de l'étude CHECKMATE-067, 37 % des 316 patients répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo étaient âgés de 65 ans ou plus, alors que 41 % des 314 patients répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo en association avec l'ipilimumab étaient âgés de 65 ans ou plus.

Traitements adjuvant du mélanome :

Parmi les 453 patients répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo au cours de l'étude CHECKMATE-238, 27 % étaient âgés de 65 ans ou plus et 4 % étaient âgés de 75 ans ou plus. Les données portant sur les patients âgés de 75 ans ou plus sont trop limitées pour tirer des conclusions.

Parmi les 526 patients répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo au cours de l'étude CHECKMATE-76K, 42 % étaient âgés de 65 ans ou plus et 15,4 % étaient âgés de 75 ans ou plus. Les données portant sur les patients âgés de 75 ans ou plus sont trop limitées pour tirer des conclusions sur cette population.

CPNPC métastatique :

Parmi les 427 patients atteints de CPNPC répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo au cours des études CHECKMATE-057 et CHECKMATE-017, 38 % étaient âgés de 65 ans ou plus et 7 % étaient âgés de 75 ans ou plus. Les données portant sur les patients âgés de 75 ans ou plus sont trop limitées pour tirer des conclusions sur cette population.

Parmi les 576 patients répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo à 3 mg/kg toutes les 2 semaines en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg toutes les 6 semaines dans le cadre de l'étude CHECKMATE-227, 48 % étaient âgés de 65 ans ou plus et 10 % étaient âgés de 75 ans ou plus. Les données portant sur les patients âgés de 75 ans ou plus sont trop limitées pour tirer des conclusions sur cette population. Cependant, on a observé un taux d'abandon plus élevé en raison de réactions indésirables chez les patients âgés de 75 ans ou plus (29,3 %) par rapport à l'ensemble des patients ayant reçu l'association Opdivo et ipilimumab (18,1 %). Chez les patients ayant reçu une chimiothérapie, le taux d'abandon était de 7,0 % chez ceux âgés de 75 ans ou plus, comparativement à 9,1 % chez l'ensemble des patients.

Parmi les 361 patients répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo à 360 mg toutes les 3 semaines en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg toutes les 6 semaines et un doublet de chimiothérapie à base de platine toutes les 3 semaines (pendant 2 cycles) dans le cadre de l'étude CHECKMATE-9LA, 51 % étaient âgés de 65 ans ou plus et 10 % étaient âgés de 75 ans ou plus. Chez les patients ayant reçu Opdivo en association avec l'ipilimumab et une chimiothérapie, on a observé un taux d'abandon plus élevé en raison de réactions indésirables chez les patients âgés de 75 ans ou plus (43 %) par rapport à l'ensemble des patients (28 %). Chez les patients ayant reçu une chimiothérapie seulement, le taux d'abandon était de 16 % chez ceux âgés de 75 ans ou plus, comparativement à 17 % chez l'ensemble des patients.

Traitements néoadjuvant du CPNPC :

Parmi les 358 patients répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo à 360 mg en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine toutes les 3 semaines pendant 3 cycles dans le cadre de

l'étude CHECKMATE-816, 51 % étaient âgés de 65 ans ou plus et 7 % étaient âgés de 75 ans ou plus. Dans l'ensemble, aucune différence n'a été observée en matière d'innocuité ou d'efficacité entre les patients âgés de 65 ans ou plus et les patients âgés de moins de 65 ans.

Mésothéliome pleural malin non résécable :

Parmi les 303 patients répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo à 3 mg/kg toutes les 2 semaines en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg toutes les 6 semaines dans l'étude CHECKMATE-743, 77 % étaient âgés de 65 ans ou plus et 26 % étaient âgés de 75 ans ou plus. Les données portant sur les patients âgés de 75 ans ou plus sont trop limitées pour tirer des conclusions sur cette population; cependant, un taux plus élevé d'effets indésirables graves et d'abandons du traitement en raison d'effets indésirables chez les patients âgés de 75 ans ou plus (67 % et 36 %, respectivement) a été observé par rapport à l'ensemble des patients qui ont reçu Opdivo avec l'ipilimumab (51 % et 27 %, respectivement). Chez les patients âgés de 75 ans ou plus qui ont reçu une chimiothérapie, le taux d'effets indésirables graves était de 30 % et le taux d'abandons en raison d'effets indésirables était de 27 %, comparativement à 24 % et 18 %, respectivement, pour les patients âgés de moins de 75 ans.

Adénocarcinome rénal métastatique :

Parmi les 410 patients répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo au cours de l'étude CHECKMATE-025, 37 % étaient âgés de 65 ans ou plus et 8 % étaient âgés de 75 ans ou plus. Les données portant sur les patients âgés de 75 ans ou plus sont trop limitées pour tirer des conclusions sur cette population.

Parmi les 550 patients répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo en association avec l'ipilimumab au cours de l'étude CHECKMATE-214, 38 % étaient âgés de 65 ans ou plus et 8 % étaient âgés de 75 ans ou plus.

Parmi les 320 patients qui ont reçu Opdivo en association avec le cabozantinib dans l'étude CHECKMATE-9ER, 41 % étaient âgés de 65 ans ou plus et 9 % avaient 75 ans ou plus. Dans l'ensemble, aucune différence n'a été observée en matière d'innocuité entre les patients plus âgés et les patients plus jeunes.

Épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou récurrent ou métastatique :

Parmi les 240 patients répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo au cours de l'étude CHECKMATE-141, 28 % étaient âgés de 65 ans ou plus et 5 % étaient âgés de 75 ans ou plus.

Traitemen adjuvant du cancer de l'œsophage ou de la jonction œsogastrique entièrement réséqué :

Parmi les patients répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo au cours de l'étude CHECKMATE-577, 36 % étaient âgés de 65 ans ou plus et 5 % étaient âgés de 75 ans ou plus.

Cancer de l'estomac, cancer de la jonction œsogastrique ou adénocarcinome œsophagien :

Sur les 1 581 patients répartis aléatoirement pour recevoir soit Opdivo en association avec une chimiothérapie (n = 789) soit une chimiothérapie (n = 792) dans l'étude CHECKMATE-649 (cancer de l'estomac, cancer de la jonction œsogastrique ou adénocarcinome œsophagien), 39 % étaient âgés de 65 ans ou plus et 10 % avaient 75 ans ou plus. Dans l'ensemble, aucune différence n'a été observée en matière d'innocuité entre les patients plus âgés et les patients plus jeunes.

CCRM ayant une IM-E ou une déficience du SRM de l'ADN :

Parmi les 202 patients répartis au hasard pour recevoir Opdivo en association avec l'ipilimumab lors de l'étude CHECKMATE-8HW, 42 % étaient âgés de 65 ans ou plus et 18 % étaient âgés de 75 ans ou plus. On n'a signalé aucune différence globale en matière d'innocuité entre les patients âgés et les patients plus jeunes. Cependant, des effets indésirables toutes causes confondues menant à l'abandon du traitement, y compris des effets indésirables de grade 3 ou 4, ont été signalés plus fréquemment chez les patients du groupe Opdivo en association avec l'ipilimumab qui étaient âgés de 65 ans ou plus (25,9 % et 21,2 %, respectivement) que chez les patients plus jeunes, c.-à-d. les patients âgés de moins de 65 ans (15,7 % et 9,6 %, respectivement). Les données portant sur les patients âgés de 75 ans ou plus sont trop limitées pour tirer des conclusions sur cette population.

Parmi les 119 patients répartis au hasard pour recevoir Opdivo en association avec l'ipilimumab lors de l'étude CHECKMATE-142, 32 % étaient âgés de 65 ans ou plus et 9 % étaient âgés de 75 ans ou plus. Les données portant sur les patients âgés de 65 ans ou plus sont trop limitées pour tirer des conclusions sur cette population.

Traitements adjuvant du CU :

Parmi les 353 patients répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo au cours de l'étude CHECKMATE-274, 56 % étaient âgés de 65 ans ou plus et 19 % étaient âgés de 75 ans ou plus. On n'a signalé aucune différence globale en matière d'efficacité entre les patients âgés et les patients plus jeunes.

Les données portant sur les patients âgés de 75 ans ou plus sont trop limitées pour tirer des conclusions sur cette population. Cependant, des effets indésirables graves toutes causes confondues, y compris des effets indésirables de grade 3 ou 4, ont été observés plus fréquemment chez les patients du groupe Opdivo qui étaient âgés de 75 ans ou plus (43,9 % et 36,4 %, respectivement) que chez les patients plus jeunes (25,4 % et 27,1 %, respectivement, chez les patients âgés de moins de 65 ans, et 17,7 % et 21,9 %, respectivement, chez les patients âgés de 65 à 75 ans). De plus, des effets indésirables graves de grade 3 ou 4 liés au médicament et des effets indésirables de grade 3 ou 4, toutes causes confondues, menant à l'abandon du traitement ont été signalés plus fréquemment chez les patients âgés de 75 ans ou plus (16,7 % et 19,7 %, respectivement) que chez les groupes de patients plus jeunes (3,9 % et 6,9 %, respectivement, chez les patients âgés de moins de 65 ans, et 7,1 % et 11,5 %, respectivement, chez les patients âgés de 65 à 75 ans).

Carcinome urothélial non résécable ou métastatique :

Parmi les 304 patients répartis au hasard pour recevoir Opdivo en association avec le cisplatine et la gemcitabine au cours de l'étude CHECKMATE-901, 51 % étaient âgés de 65 ans ou plus et 11 % étaient âgés de 75 ans ou plus. Dans l'ensemble de la population répartie au hasard, on n'a signalé aucune différence globale en matière d'innocuité entre les patients âgés et les patients plus jeunes. Cependant, le taux d'événements indésirables de grade 3 ou 4 était plus élevé chez les patients âgés de 75 ans ou plus (88,2 %) que dans la population générale (72,4 %). Les données portant sur les patients âgés de 75 ans ou plus sont trop limitées pour tirer des conclusions sur cette population.

Carcinome épidermoïde de l'œsophage non résécable ou métastatique :

Parmi les 325 patients répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo en association avec l'ipilimumab lors de l'étude CHECKMATE-648, 43 % étaient âgés de 65 ans ou plus et 7 % de 75 ans ou plus. Sur les

158 patients répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo en association avec l'ipilimumab, dont le taux d'expression tumorale du PD-L1 de $\geq 1\%$, 40 % étaient âgés de 65 ans ou plus et 5 % de 75 ans ou plus. Parmi tous les patients ayant fait l'objet de la répartition aléatoire, aucune différence globale d'innocuité n'a été signalée entre les patients âgés et les patients plus jeunes; toutefois, on a observé un taux d'abandon plus élevé en raison de réactions indésirables chez les patients âgés de 75 ans ou plus (38 %) par rapport à l'ensemble des patients ayant reçu Opdivo en association avec l'ipilimumab (23 %). Chez les patients âgés de 75 ans ou plus ayant reçu une chimiothérapie, le taux d'abandon en raison d'effets indésirables était de 33 %, comparativement à 23 % chez l'ensemble des patients.

Parmi les 321 patients répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo en association avec une chimiothérapie lors de l'étude CHECKMATE-648, 48 % étaient âgés de 65 ans ou plus et 10 % de 75 ans ou plus. Sur les 158 patients répartis au hasard pour recevoir Opdivo en association avec une chimiothérapie, dont le taux d'expression tumorale du PD-L1 de $\geq 1\%$, 47 % étaient âgés de 65 ans ou plus et 10 % de 75 ans ou plus. Parmi tous les patients ayant fait l'objet de la répartition aléatoire, aucune différence globale d'innocuité n'a été signalée entre les patients âgés et les patients plus jeunes.

CHC non résécable ou avancé :

Parmi les 335 patients répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo en association avec ipilimumab lors de l'étude CHECKMATE-9DW, 52 % étaient âgés de 65 ans ou plus et 14 % de 75 ans ou plus. Aucune différence globale d'innocuité n'a été signalée entre les patients âgés et les patients plus jeunes, cependant, des taux plus élevés de réactions indésirables graves et d'interruptions dues à des réactions indésirables ont été observés chez les patients âgés de 75 ans ou plus (67 % et 35 %, respectivement) par rapport à tous les patients ayant reçu Opdivo avec ipilimumab (53 % et 27 %, respectivement).

8 Effets indésirables

8.1 Aperçu des effets indésirables

Mélanome non résécable ou métastatique :

Dans l'étude CHECKMATE-066, des patients atteints d'un mélanome au stade avancé (non résécable ou métastatique) à gène BRAF V600 de type sauvage qui n'avaient jamais été traités ont reçu Opdivo à raison de 3 mg/kg toutes les 2 semaines ($n = 206$) ou la dacarbazine à 1 000 mg/m² toutes les 3 semaines ($n = 205$) (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)). Les patients traités par Opdivo lors de cette étude ont reçu un nombre médian de 12 doses. La durée médiane du traitement était de 6,51 mois (IC à 95 % : 4,86, N.D.) pour Opdivo et de 2,10 mois (IC à 95 % : 1,87, 2,40) pour la chimiothérapie. Dans cet essai, 47 % des patients ont reçu Opdivo pendant plus de 6 mois et 12 % l'ont reçu pendant plus de 1 an.

Au cours de l'étude CHECKMATE-067, on a administré Opdivo en monothérapie à une dose de 3 mg/kg toutes les 2 semaines ($n = 313$) ou l'association Opdivo à 1 mg/kg et ipilimumab à 3 mg/kg toutes les 3 semaines pour un total de 4 doses, suivis d'Opdivo en monothérapie à une dose de 3 mg/kg toutes les 2 semaines ($n = 313$) ou de l'ipilimumab en monothérapie à une dose de 3 mg/kg toutes les 3 semaines pour un total de 4 doses ($n = 311$) à des patients atteints de mélanome avancé (non résécable ou métastatique) qui n'avaient jamais été traités (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)). La durée

médiane du traitement par Opdivo en association avec l'ipilimumab a été de 2,8 mois (IC à 95 % : 2,40-3,91) et le nombre médian de doses reçues a été de 4 (intervalle : de 1 à 76 pour Opdivo et de 1 à 4 pour l'ipilimumab). La durée médiane du traitement par Opdivo en monothérapie a été de 6,6 mois (IC à 95 % : 5,16-9,66) et le nombre médian de doses reçues a été de 15 (intervalle : de 1 à 77). La durée médiane du traitement par l'ipilimumab a été de 3,0 mois (IC à 95 % : 2,56-3,71) et le nombre médian de doses reçues a été de 4 (intervalle : de 1 à 4). Dans le groupe recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab, 39 % des patients ont été traités pendant plus de 6 mois et 30 %, pendant plus de 1 an. Dans le groupe recevant Opdivo en monothérapie, 53 % des patients ont été traités pendant plus de 6 mois et 40 %, pendant plus de 1 an.

Dans l'étude CHECKMATE-037, des patients atteints d'un mélanome au stade avancé (non résécable ou métastatique) ont reçu Opdivo à raison de 3 mg/kg toutes les 2 semaines ($n = 268$) ou une chimiothérapie choisie par l'investigateur ($n = 102$), soit la dacarbazine à 1 000 mg/m² toutes les 3 semaines ou l'association carboplatine (ASC 6) et paclitaxel à 175 mg/m² toutes les 3 semaines (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)). Étaient inclus les patients dont la maladie avait évolué pendant ou après un traitement par l'ipilimumab et, en présence d'une mutation BRAF V600, pendant ou après un traitement par un inhibiteur de BRAF. Les patients traités par Opdivo lors de cette étude ont reçu un nombre médian de 8 doses. La durée médiane du traitement était de 5,3 mois (intervalle : de 1 jour à 13,8+ mois) pour Opdivo et de 2 mois (intervalle : de 1 jour à 9,6+ mois) pour la chimiothérapie. Dans cette étude toujours en cours, 24 % des patients ont reçu Opdivo pendant plus de 6 mois et 3 % l'ont reçu pendant plus de 1 an.

Traitements adjuvants du mélanome :

L'innocuité d'Opdivo en monothérapie a été évaluée dans le cadre de l'étude CHECKMATE-238, une étude de phase III à répartition aléatoire (1:1) et à double insu au cours de laquelle 905 patients ayant subi une résection complète d'un mélanome de stade IIIB/c ou de stade IV ont reçu Opdivo à raison de 3 mg/kg par perfusion intraveineuse de 60 minutes toutes les 2 semaines ($n = 452$) ou l'ipilimumab à 10 mg/kg ($n = 453$), administré par perfusion intraveineuse toutes les 3 semaines, pour un total de 4 doses, puis toutes les 12 semaines à compter de la 24^e semaine pendant une période allant jusqu'à 1 an (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)). La durée médiane d'exposition au médicament était de 11,5 mois (IC à 95 % : 11,47, 11,53) chez les patients traités par Opdivo et de 2,7 mois (IC à 95 % : 2,33, 3,25) chez les patients traités par l'ipilimumab. Dans cette étude toujours en cours, 74 % des patients ont reçu Opdivo pendant plus de 6 mois.

L'innocuité d'Opdivo en monothérapie a été évaluée dans le cadre de l'étude CHECKMATE-76K, une étude de phase III à répartition aléatoire (2:1) et à double insu au cours de laquelle 788 patients ayant subi une résection complète d'un mélanome de stade IIB ou de stade IIC ont reçu Opdivo à 480 mg par perfusion intraveineuse de 30 minutes toutes les 4 semaines ($n = 524$) ou un placebo administré par perfusion intraveineuse de 30 minutes toutes les 4 semaines ($n = 264$) pendant une période allant jusqu'à 1 an (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)). La durée médiane d'exposition était de 11,0 mois (intervalle : de 0,0 à 12,1) chez les patients traités par Opdivo et de 11,0 mois (intervalle : de 0,0 à 12,7) chez les patients recevant le placebo. Dans cette étude toujours en cours, 77,5 % des patients ont reçu Opdivo pendant plus de 6 mois.

CPNPC métastatique (déjà traité) :

Traitements de deuxième intention du CPNPC métastatique :

Opdivo à 3 mg/kg a été administré à environ 535 patients atteints d'un CPNPC métastatique, dans le cadre de deux essais de phase III à répartition aléatoire menés chez des patients atteints d'un CPNPC squameux métastatique (CHECKMATE-017) ou d'un CPNPC non squameux métastatique (CHECKMATE-057) et d'une étude de phase II à groupe unique menée auprès de patients atteints d'un CPNPC squameux (CHECKMATE-063).

L'essai CHECKMATE-017 a été mené chez des patients atteints d'un CPNPC squameux métastatique dont la maladie avait progressé pendant ou après un doublet de chimiothérapie antérieur à base de platine (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)). Les patients ont reçu soit Opdivo à une dose de 3 mg/kg ($n = 131$) administrée par voie intraveineuse pendant 60 minutes toutes les 2 semaines, soit le docetaxel à une dose de 75 mg/m² ($n = 129$) administrée par voie intraveineuse toutes les 3 semaines. La durée médiane du traitement était de 3,3 mois (intervalle : de 1 jour à 21,65+ mois) avec un nombre médian de 8 doses (intervalle : de 1 à 48) chez les patients traités par Opdivo, et elle était de 1,4 mois (intervalle : de 1 jour à 20,01+ mois) chez les patients traités par le docetaxel. Le traitement a été interrompu en raison de réactions indésirables chez 3 % des patients recevant Opdivo et chez 10 % des patients recevant le docetaxel.

L'essai CHECKMATE-057 a été mené chez des patients atteints d'un CPNPC non squameux métastatique dont la maladie avait progressé pendant ou après une chimiothérapie antérieure à base de platine (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)). Les patients ont reçu soit Opdivo à une dose de 3 mg/kg ($n = 287$) administrée par voie intraveineuse pendant 60 minutes toutes les 2 semaines, soit le docetaxel à une dose de 75 mg/m² ($n = 268$) administrée par voie intraveineuse toutes les 3 semaines. La durée médiane du traitement était de 2,6 mois (intervalle : de 0 à 24,0+ mois) avec un nombre médian de 6 doses (intervalle : de 1 à 52) chez les patients traités par Opdivo, et elle était de 2,3 mois (intervalle : de 0 à 15,9 mois) chez les patients traités par le docetaxel. Le traitement a été interrompu en raison de réactions indésirables chez 5 % des patients recevant Opdivo et chez 15 % des patients recevant le docetaxel.

L'étude CHECKMATE-063 était un essai multinational, multicentrique et à groupe unique mené chez 117 patients atteints d'un CPNPC squameux métastatique dont la maladie avait progressé pendant une chimiothérapie antérieure à base de platine et au moins un autre traitement à action générale (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)). La durée médiane du traitement a été de 2,3 mois (intervalle : de 1 jour à 16,1+ mois). Les patients ont reçu un nombre médian de 6 doses (intervalle : de 1 à 34).

CPNPC métastatique (jamais traité) :

Traitements de première intention du CPNPC métastatique :

Étude CHECKMATE-227 :

L'innocuité d'Opdivo administré en association avec l'ipilimumab a été évaluée dans l'étude CHECKMATE-227, un essai ouvert multicentrique et multicohorde à répartition aléatoire mené auprès de patients atteints d'un CPNPC métastatique ou récurrent jamais traité et ne présentant aucune aberration génomique tumorale touchant EGFR ou ALK (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)) Les

patients ont reçu Opdivo à 3 mg/kg par perfusion intraveineuse de 30 minutes toutes les 2 semaines et l'ipilimumab à 1 mg/kg par perfusion intraveineuse de 30 minutes toutes les 6 semaines (N = 576) ou un doublet de chimiothérapie à base de platine toutes les 3 semaines pendant 4 cycles (N = 570). La durée médiane du traitement chez les patients recevant l'association Opdivo et ipilimumab était de 4,2 mois (intervalle : de 1 jour à 25,5 mois); 39 % des patients ont reçu l'association Opdivo et ipilimumab pendant > 6 mois et 23 %, pendant > 1 an. La durée médiane du traitement chez les patients recevant un doublet de chimiothérapie à base de platine était de 2,6 mois (intervalle : de 1 jour à 37,6+ mois); 24 % des patients ont reçu un doublet de chimiothérapie pendant > 6 mois et 8 %, pendant > 1 an.

Des effets indésirables graves sont survenus chez 52 % des patients recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab, par rapport à 36 % des patients ayant reçu un doublet de chimiothérapie à base de platine. Des effets indésirables menant à l'abandon du traitement à l'étude ont été signalés chez 24 % des patients ayant reçu Opdivo en association avec l'ipilimumab et chez 15 % des patients ayant reçu un doublet de chimiothérapie à base de platine. En outre, l'administration d'au moins une dose a été suspendue chez 54 % des patients ayant reçu Opdivo en association avec l'ipilimumab en raison d'un effet indésirable (dose reportée ou réduite), comparativement à 49 % des patients ayant reçu un doublet de chimiothérapie à base de platine.

Les effets indésirables graves les plus fréquents ($\geq 2\%$) étaient les suivants : pneumonie, diarrhée/colite, pneumonite, hépatite, embolie pulmonaire, insuffisance surrénale et hypophysite. Les effets indésirables les plus fréquents ($\geq 20\%$) étaient les suivants : fatigue, rash, diminution de l'appétit, douleur musculosquelettique, diarrhée/colite, dyspnée, toux, hépatite, nausées et prurit. Des effets indésirables d'issue fatale sont survenus chez 1,7 % des patients; il s'agissait notamment de pneumonite (4 patients), de myocardite, de lésions rénales aiguës, de choc, d'hyperglycémie, de défaillance polyviscérale et d'insuffisance rénale.

Étude CHECKMATE-9LA :

L'innocuité d'Opdivo administré en association avec l'ipilimumab et 2 cycles d'un doublet de chimiothérapie à base de platine a été évaluée dans l'étude CHECKMATE-9LA, un essai ouvert multicentrique à répartition aléatoire mené auprès de patients atteints d'un CPNPC métastatique ou récurrent jamais traité et ne présentant aucune aberration tumorale touchant EGFR ou ALK (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)). Les patients ont reçu soit Opdivo à 360 mg administré par voie intraveineuse sur 30 minutes toutes les 3 semaines en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg administré par voie intraveineuse sur 30 minutes toutes les 6 semaines et un doublet de chimiothérapie à base de platine administré toutes les 3 semaines pendant 2 cycles, soit un doublet de chimiothérapie à base de platine administré toutes les 3 semaines pendant 4 cycles. La durée médiane du traitement a été de 6,1 mois (intervalle : de 1 jour à 19,1 mois) pour Opdivo en association avec l'ipilimumab et un doublet de chimiothérapie à base de platine. Chez les patients qui ont reçu Opdivo en association avec l'ipilimumab et un doublet de chimiothérapie à base de platine, 50 % ont reçu le traitement à l'étude pendant > 6 mois et 13 %, pendant > 1 an.

Des effets indésirables graves sont survenus chez 56,7 % des patients recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab et un doublet de chimiothérapie à base de platine et chez 41,3 % des patients ayant reçu un doublet de chimiothérapie à base de platine. Les effets indésirables graves les plus fréquents

($\geq 2\%$) signalés chez les patients traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab et un doublet de chimiothérapie à base de platine étaient les suivants : pneumonie, diarrhée, neutropénie fébrile, anémie, lésion rénale aiguë, douleur musculosquelettique, dyspnée, pneumonite et insuffisance respiratoire. Des effets indésirables fatals liés au traitement sont survenus chez 7 patients ayant reçu Opdivo en association avec l'ipilimumab et un doublet de chimiothérapie à base de platine et incluaient la toxicité hépatique, l'hépatite, l'insuffisance rénale aiguë, la septicémie, la pneumonite, la diarrhée accompagnée d'hypokaliémie et l'hémoptysie massive en présence d'une thrombocytopénie. Des effets indésirables menant à l'abandon du traitement à l'étude ont été signalés chez 27,9 % des patients ayant reçu Opdivo en association avec l'ipilimumab et un doublet de chimiothérapie à base de platine et chez 16,9 % des patients ayant reçu un doublet de chimiothérapie à base de platine. En outre, l'administration d'au moins une dose a été suspendue chez 56,4 % des patients ayant reçu Opdivo en association avec l'ipilimumab et un doublet de chimiothérapie à base de platine en raison d'un effet indésirable (dose reportée ou réduite), comparativement à 45,8 % des patients ayant reçu un doublet de chimiothérapie à base de platine. Avec un suivi plus long (minimum de 23,3 mois), les résultats relatifs à l'innocuité observés chez les patients traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab et 2 cycles d'un doublet de chimiothérapie à base de platine sont demeurés constants par rapport à l'analyse provisoire prédéterminée.

Traitements néoadjuvant du CPNPC :

Traitements néoadjuvant du CPNPC résécable :

Étude CHECKMATE-816 :

L'innocuité d'Opdivo administré en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine a été évaluée dans l'étude CHECKMATE-816, un essai ouvert multicentrique à répartition aléatoire mené auprès de patients atteints d'un CPNPC résécable (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)). Les patients ont reçu soit Opdivo à 360 mg administré en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine administré toutes les 3 semaines pendant 3 cycles, soit un doublet de chimiothérapie à base de platine administré toutes les 3 semaines pendant 3 cycles.

Les effets indésirables les plus fréquents ($> 10\%$) étaient les suivants : nausées, constipation, vomissements, neutropénie, anémie, thrombocytopénie, fatigue, malaise, diminution de l'appétit, rash, alopecie, hoquet, et neuropathie périphérique.

Des effets indésirables graves sont survenus chez 30 % des patients ayant reçu Opdivo en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine. Les effets indésirables graves les plus fréquents ($> 2\%$) étaient les suivants : pneumonie et vomissements.

Le traitement à l'étude par Opdivo en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine a été arrêté définitivement en raison d'effets indésirables chez 10 % des patients, et l'administration d'au moins une dose a été suspendue chez 30 % des patients en raison d'un effet indésirable. Les effets indésirables les plus fréquents ($\geq 1\%$) entraînant l'arrêt permanent d'Opdivo en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine étaient les suivants : réaction anaphylactique (1,7 %), diminution du nombre de neutrophiles (1,1 %) et fatigue (1,1 %).

Aucun décès dû à la toxicité du médicament à l'étude n'a été signalé chez les patients ayant reçu Opdivo en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine.

Mésothéliome pleural malin non résécable :

L'innocuité d'Opdivo en association avec l'ipilimumab a été évaluée dans le cadre de l'étude CHECKMATE-743, un essai ouvert à répartition aléatoire mené auprès de patients atteints d'un mésothéliome pleural malin non résécable jamais traité (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)). Les patients ont reçu Opdivo à 3 mg/kg administré par perfusion intraveineuse pendant 30 minutes toutes les 2 semaines en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg administré par perfusion intraveineuse pendant 30 minutes toutes les 6 semaines pour une durée maximale de 2 ans (N = 300), ou un doublet de chimiothérapie à base de platine toutes les 3 semaines pendant 6 cycles (N = 284). La durée médiane du traitement chez les patients traités par Opdivo et l'ipilimumab a été de 5,6 mois (intervalle : de 0 mois à 26,2 mois) et de 3,5 mois (intervalle : de 0 mois à 4,7 mois) chez les patients ayant reçu la chimiothérapie; 48 % des patients ont reçu Opdivo en association avec l'ipilimumab pendant > 6 mois et 24 %, pendant > 1 an.

Des effets indésirables graves sont survenus chez 49 % des patients recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab, par rapport à 22 % des patients ayant reçu un doublet de chimiothérapie à base de platine. Parmi les patients traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab, les effets indésirables graves les plus fréquents ($\geq 2\%$) étaient les suivants : pyrexie, pneumonie, épanchement pleural, colite, pneumonite, lésion rénale aiguë, réaction à la perfusion et diarrhée. Des réactions indésirables mortelles sont survenues chez 3 patients (1 %) traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab et incluaient la pneumonie, l'insuffisance cardiaque aiguë et l'encéphalite.

Le traitement par Opdivo et/ou l'ipilimumab a été interrompu en raison d'effets indésirables chez 28 % des patients, l'administration de l'ipilimumab seul ayant été interrompue chez 6 % des patients. Le traitement à l'étude a été interrompu en raison d'événements indésirables chez 19 % des patients recevant un doublet de chimiothérapie à base de platine. En outre, l'administration d'au moins une dose a été suspendue en raison d'un effet indésirable (dose reportée ou réduite) chez 52 % des patients traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab comparativement à 42 % des patients ayant reçu un doublet de chimiothérapie à base de platine.

Adénocarcinome rénal au stade avancé ou métastatique (déjà traité) :

L'innocuité d'Opdivo a été évaluée dans le cadre d'un essai ouvert de phase III à répartition aléatoire (étude CHECKMATE-025). Au cours de cet essai, 803 patients atteints d'adénocarcinome rénal métastatique au stade avancé dont la maladie avait progressé pendant ou après 1 ou 2 traitements antiangiogéniques antérieurs ont reçu Opdivo à 3 mg/kg administré par voie intraveineuse toutes les 2 semaines (n = 406) ou l'évérolimus à 10 mg une fois par jour par voie orale (n = 397) (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)). La durée médiane du traitement était de 5,5 mois (intervalle : de 0 à 29,6+ mois) avec un nombre médian de 12 doses (intervalle : de 1 à 65) chez les patients traités par Opdivo, et elle était de 3,7 mois (intervalle : de 6 jours à 25,7+ mois) chez les patients traités par l'évérolimus.

Le traitement à l'étude a été abandonné en raison d'effets indésirables chez 8 % des patients traités par Opdivo et 13 % des patients traités par l'évérolimus. Des effets indésirables graves sont survenus chez 12 % des patients recevant Opdivo et 13 % des patients recevant l'évérolimus. Les effets indésirables graves les plus fréquents, signalés chez au moins 1 % des patients recevant Opdivo, étaient les suivants : pneumonite et diarrhée.

Aucun décès lié au traitement n'a été associé à Opdivo, contre deux pour l'évérolimus.

Adénocarcinome rénal au stade avancé ou métastatique (jamais traité) :

Étude CHECKMATE-214

L'innocuité d'Opdivo à 3 mg/kg, administré avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, a été évaluée dans le cadre de l'étude CHECKMATE-214, un essai ouvert à répartition aléatoire au cours duquel 1 082 patients atteints d'un adénocarcinome rénal au stade avancé jamais traité ont reçu Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg toutes les 3 semaines pour un total de 4 doses, puis Opdivo en monothérapie à raison de 3 mg/kg (n = 547) toutes les 2 semaines ou le sunitinib administré par voie orale à raison de 50 mg par jour pendant 4 semaines, suivies d'une pause sans traitement de 2 semaines, chaque cycle (n = 535) (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)). La durée médiane du traitement était de 7,9 mois (intervalle : de 1 jour à 21,4+ mois) chez les patients traités par l'association Opdivo et ipilimumab, et de 7,8 mois (intervalle : de 1 jour à 20,2+ mois) chez les patients traités par le sunitinib. Au total, 79 % des patients ont reçu les quatre doses d'ipilimumab en association avec Opdivo.

Le traitement à l'étude a été abandonné en raison d'effets indésirables chez 22 % des patients traités par l'association Opdivo et ipilimumab et 12 % des patients traités par le sunitinib. Des effets indésirables graves sont survenus chez 30 % des patients recevant l'association Opdivo et ipilimumab et 15 % des patients recevant le sunitinib. Les effets indésirables graves les plus fréquents, signalés chez au moins 1 % des patients, étaient les suivants : diarrhée, pneumonite, hypophysite, insuffisance surrénale, colite, hyponatrémie, hausse du taux d'ALT, pyrexie et nausées.

Dans l'étude CHECKMATE-214, des effets indésirables de grade 3 ou 4 ont été signalés chez 46 % des patients recevant l'association Opdivo et ipilimumab et chez 63 % des patients recevant le sunitinib. Parmi les patients recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab, 169/547 (31 %) ont présenté la première réaction indésirable de grade 3 ou 4 durant la phase initiale de traitement d'association. Parmi les 382 patients de ce groupe qui sont ensuite passés à la monothérapie, 144 (38 %) ont présenté au moins une réaction indésirable de grade 3 ou 4 durant la phase de traitement en monothérapie. Avec un suivi plus long (minimum de 41,4 mois), les résultats relatifs à l'innocuité observés chez les patients ayant reçu l'association Opdivo plus ipilimumab sont demeurés constants par rapport à l'analyse provisoire prédéterminée (suivi minimum de 17,5 mois). Après un suivi minimum de 41,4 mois, il y a eu huit décès associés à Opdivo en association avec l'ipilimumab, comparativement à quatre chez les patients recevant le sunitinib.

Étude CHECKMATE-9ER

L'innocuité d'Opdivo en association avec le cabozantinib a été évaluée dans l'étude CHECKMATE-9ER, une étude ouverte de phase III à répartition aléatoire menée chez des patients atteints d'un adénocarcinome rénal au stade avancé ou métastatique n'ayant jamais été traités. Les patients ont reçu Opdivo à 240 mg toutes les 2 semaines en association avec le cabozantinib à 40 mg par voie orale 1 fois par jour (n = 320) ou le sunitinib à 50 mg 1 fois par jour par voie orale pendant 4 semaines de traitement, suivies de 2 semaines sans traitement (n = 320) (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)). Le cabozantinib pouvait être interrompu ou réduit à 20 mg par jour ou à 20 mg tous les 2 jours. La durée médiane du traitement était de 14,3 mois (intervalle : de 0,2 à 27,3 mois) chez les patients traités par Opdivo et le cabozantinib et de 9,2 mois (intervalle : de 0,8 à 27,6 mois) chez les patients traités par le

sunitinib. Dans cet essai, 82,2 % des patients du groupe Opdivo et cabozantinib ont été exposés au traitement pendant plus de 6 mois et 60,3 % d'entre eux ont été exposés au traitement pendant plus d'un an.

Chez les patients traités par Opdivo en association avec le cabozantinib, on a observé des augmentations de grades 3 et 4 des taux d'ALT (9,8 %) et d'AST (7,9 %) à une fréquence plus élevée qu'avec Opdivo en monothérapie. Chez les patients présentant des augmentations de grade \geq 2 des taux d'ALT ou d'AST ($n = 83$) : le délai médian d'apparition était de 2,3 mois (intervalle : 2,0 à 88,3 semaines); 28 % ont reçu des corticostéroïdes à action générale pendant une durée médiane de 1,7 semaine (intervalle : 0,9 à 52,3 semaines); et 89 % des cas ont montré une résolution vers le grade 0 ou 1 après un délai médian de 2,1 semaines (intervalle : 0,4 à 83,6+ semaines). Parmi les 44 patients chez qui on a repris l'administration d'Opdivo en monothérapie ($n = 11$), du cabozantinib en monothérapie ($n = 9$) ou de l'association des deux agents ($n = 24$), on a observé une récurrence des augmentations des taux d'AST ou d'ALT de grade \geq 2 chez 2 patients recevant Opdivo, 2 patients recevant le cabozantinib et 7 patients recevant l'association Opdivo et cabozantinib (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#) et [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)).

Des effets indésirables de grade 3-4 sont survenus chez 70 % des patients recevant Opdivo et le cabozantinib. Les effets indésirables les plus fréquents ($\geq 5\%$) de grade 3-4 étaient les suivants : hypertension, hyponatrémie, syndrome d'érythrodysesthésie palmoplantaire, fatigue, diarrhée, augmentation du taux de lipase, augmentation des taux de transaminases, hypophosphatémie et embolie pulmonaire.

Des effets indésirables graves sont survenus chez 46 % des patients recevant Opdivo et le cabozantinib. Les effets indésirables graves les plus fréquents ($\geq 1\%$) étaient les suivants : diarrhée, pneumonite, embolie pulmonaire, pneumonie, insuffisance surrénale, hyponatrémie, infection des voies urinaires et pyrexie.

Il y a eu un (0,3 %) décès lié au traitement chez les patients recevant Opdivo et le cabozantinib. La cause du décès était une perforation de l'intestin grêle. Dans les 100 jours suivant la dernière dose du traitement à l'étude, 9 sujets (2,8 %) sont décédés d'une cause non liée à la progression de la maladie ou au traitement à l'étude et classifiée comme « autre » par l'investigateur, soit les suivantes : perforation intestinale, perforation intestinale secondaire à une radiolésion, hémorragie gastro-intestinale supérieure, arrêt cardiorespiratoire, arrêt cardiaque, choc septique, hyponatrémie, hypoglycémie et douleur.

Des effets indésirables entraînant l'arrêt permanent d'Opdivo, du cabozantinib ou des deux agents sont survenus chez 19,7 % des patients : 6,6 % recevant Opdivo seul, 7,5 % recevant le cabozantinib seul et 5,6 % recevant les deux médicaments en raison du même effet indésirable survenant au même moment. Des effets indésirables entraînant une interruption du traitement ou une réduction de la dose d'Opdivo, du cabozantinib ou des deux agents sont survenus chez 83,4 % des patients : 3,1 % recevant Opdivo seul, 46,3 % recevant le cabozantinib seul, 21,3 % recevant les deux médicaments en raison du même effet indésirable survenant au même moment, et 6,3 % recevant les deux médicaments de façon séquentielle. Au total, 56 % des sujets traités par le cabozantinib ont vu leur dose réduite, et le délai médian avant la première réduction de la dose en raison d'un effet indésirable était de 98 jours. Aucune réduction de la dose d'Opdivo n'était permise.

Épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou récurrent ou métastatique :

L'innocuité d'Opdivo a été évaluée dans le cadre d'un essai ouvert de phase III à répartition aléatoire (étude CHECKMATE-141) mené auprès de patients atteints d'un épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou récurrent ou métastatique dont la maladie a progressé pendant ou après un traitement à base de platine. Les patients ont reçu Opdivo ($n = 236$) à raison de 3 mg/kg toutes les 2 semaines, administré par voie intraveineuse sur 60 minutes, ou un des traitements suivants au choix de l'investigateur : cétuximab ($n = 13$) à raison d'une dose d'attaque de 400 mg/m² suivie de 250 mg/m² une fois par semaine, méthotrexate ($n = 46$) à raison de 40 à 60 mg/m² une fois par semaine ou docetaxel ($n = 52$) à raison de 30 à 40 mg/m² une fois par semaine (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)). La durée médiane du traitement était de 1,9 mois (intervalle : de 0,03 à 16,1+ mois) chez les patients ayant reçu Opdivo et de 1,9 mois (intervalle : de 0,03 à 9,1 mois) chez les patients ayant reçu un traitement choisi par l'investigateur. Dans cet essai, 18 % des patients ont reçu Opdivo pendant plus de 6 mois et 2,5 % l'ont reçu pendant plus de 1 an.

Dans l'étude CHECKMATE-141, le traitement à l'étude a été abandonné en raison d'effets indésirables chez 4 % des patients traités par Opdivo et 10 % des patients recevant le traitement choisi par l'investigateur. L'administration du médicament a été retardée en raison d'un effet indésirable chez 24 % des patients traités par Opdivo. Des effets indésirables graves sont survenus chez 7 % des patients recevant Opdivo et 15 % des patients recevant le traitement choisi par l'investigateur.

Il y a eu 2 décès liés au traitement associés à Opdivo (pneumonite et hypercalcémie), comparativement à aucun chez les patients recevant le traitement choisi par l'investigateur.

LHc :

L'innocuité d'Opdivo administré à raison de 3 mg/kg toutes les 2 semaines a été évaluée chez 266 patients adultes atteints de LHc (243 dans l'étude CHECKMATE-205 et 23 dans l'étude CHECKMATE-039) (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)). La durée médiane du traitement était de 18,6 mois (intervalle : de 12,1 à 20,5 mois). Les patients ont reçu un nombre médian de 23 doses (intervalle : de 1 à 48 doses).

Le traitement par Opdivo a été interrompu en raison d'effets indésirables chez 6,4 % des patients. Des effets indésirables graves sont survenus chez 10,9 % des patients recevant le nivolumab. Les effets indésirables graves les plus fréquents, signalés chez au moins 1 % des patients, étaient les réactions liées à la perfusion et la pneumonite.

CCRm ayant une IM-E ou une déficience du SRM de l'ADN (jamais traité) :

Étude CHECKMATE-8HW :

L'innocuité d'Opdivo en association avec l'ipilimumab a été évaluée dans le cadre de l'étude CHECKMATE-8HW, une étude ouverte de phase III à répartition aléatoire et à trois groupes menée auprès de patients atteints d'un CCR non résécable ou métastatique dont le statut à l'égard de l'IM-E ou de la déficience du SRM était connu et avait été établi conformément aux normes de pratique locales (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)). Au cours de cette étude, dans le contexte du traitement de première intention, l'innocuité a été évaluée chez 200 patients atteints d'un CCR métastatique qui ont

reçu Opdivo en association avec l'ipilimumab et chez 88 patients atteints d'un CCR métastatique qui ont reçu une chimiothérapie choisie par l'investigateur.

Les patients ont été traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab, à raison d'un maximum de 4 doses, puis par Opdivo en monothérapie jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable, ou pendant un maximum de 2 ans.

Le traitement à l'étude pouvait se poursuivre chez les patients qui le toléraient bien et qui, selon l'investigateur, en tiraient des bienfaits cliniques malgré une progression de leur maladie, établie conformément aux critères RECIST (*Response Evaluation Criteria in Solid Tumors*), version 1.1. Les patients ont reçu une chimiothérapie jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable.

La durée médiane du suivi était de 31,5 mois (intervalle : de 6,1 à 48,4 mois) dans la population visée par l'analyse de l'innocuité. La durée médiane d'exposition à Opdivo était de 13,5 mois (intervalle : de 0 à 32,3 mois) chez les patients traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab. Dans cet essai, 69 % des patients ont reçu le traitement pendant plus de 6 mois et 53 % l'ont reçu pendant plus de 1 an.

Des effets indésirables graves sont survenus chez 19 % des patients recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab. Les effets indésirables graves les plus fréquents, signalés chez ≥ 1 % des patients recevant ce traitement d'association, étaient les suivants : insuffisance surrénale (4,0 %), entérocolite à médiation immunitaire (2,5 %), hypophysite (1,5 %), pneumonite (1,5 %) et colite (1,0 %).

Des effets indésirables mortels sont survenus chez 2 (1 %) des patients traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab; il s'agissait d'une myocardite et d'une pneumonite (un cas signalé pour chacun de ces effets mortels).

Dans le groupe Opdivo + ipilimumab, 16,5 % des patients ont abandonné leur traitement et 28,0 % des patients ont vu leur traitement reporté en raison d'un effet indésirable.

Les effets indésirables les plus fréquents, signalés chez ≥ 10 % des patients traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab, étaient la fatigue, le prurit, la diarrhée, l'hypothyroïdie, l'éruption cutanée, l'insuffisance surrénale et l'augmentation des taux de transaminases.

CCRM ayant une IM-E ou une déficience du SRM de l'ADN (déjà traité) :

Étude CHECKMATE-142 :

L'innocuité d'Opdivo en association avec l'ipilimumab a été évaluée dans le cadre de l'étude CHECKMATE-142, une étude ouverte multicentrique, sans répartition aléatoire, avec groupes parallèles multiples (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)).

Dans le cadre de l'étude CHECKMATE-142, 119 patients atteints de CCRm ont reçu l'association Opdivo à 3 mg/kg et ipilimumab à 1 mg/kg toutes les 3 semaines pour un total de 4 doses, puis Opdivo à 3 mg/kg toutes les 2 semaines jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable. La durée médiane du traitement était de 24,9 mois (intervalle : de 0 à 44+ mois). Les patients ont reçu un

nombre médian de 51,0 doses (intervalle : de 1 à 93) d'Opdivo et de 4,0 doses (intervalle : de 1 à 4) d'ipilimumab.

Dans cette étude toujours en cours, 64,7 % des patients ont reçu Opdivo en association avec l'ipilimumab pendant plus de 1 an.

Le traitement par Opdivo a été interrompu en raison d'effets indésirables chez 13 % des patients recevant le traitement d'association. Des effets indésirables graves sont survenus chez 22,7 % des patients recevant le nivolumab en association avec l'ipilimumab. Les effets indésirables graves les plus fréquents ($\geq 1\%$) ont été les suivants : colite (2,5 %), douleur abdominale (1,7 %), hypophysite (1,7 %), pyrexie (2,5 %), hausse des transaminases (1,7 %), anémie (1,7 %) et lésion rénale aiguë (1,7 %).

Traitements adjuvants du cancer de l'œsophage ou de la jonction œsogastrique ayant été réséqué :

L'innocuité d'Opdivo a été évaluée dans le cadre de l'étude CHECKMATE-577, un essai multicentrique à répartition aléatoire, à double insu et contrôlé par placebo mené auprès de 792 patients traités pour un cancer de l'œsophage ou de la jonction œsogastrique ayant été réséqué qui présentaient une maladie résiduelle pathologique à la suite d'une CRT (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)). L'essai excluait les patients qui n'avaient reçu aucune CRT concomitante avant l'intervention chirurgicale, ou qui présentaient une maladie de stade IV résécable, une maladie auto-immune ou toute affection nécessitant un traitement à action générale par des corticostéroïdes (> 10 mg de prednisone par jour ou l'équivalent) ou d'autres médicaments immunosuppresseurs. Les patients ont reçu soit Opdivo à 240 mg soit un placebo par perfusion intraveineuse de 30 minutes toutes les 2 semaines pendant 16 semaines, suivi d'Opdivo à 480 mg ou d'un placebo par perfusion intraveineuse de 30 minutes toutes les 4 semaines à partir de la semaine 17. Les patients ont été traités jusqu'à l'apparition d'une récidive de la maladie ou d'une toxicité unacceptable, ou pendant une durée totale maximale de 1 an. La durée médiane d'exposition était de 10,14 mois (intervalle : de < 0,1 à 14,2 mois) chez les patients traités par Opdivo et de 8,99 mois (intervalle : de < 0,1 à 15 mois) chez les patients traités par le placebo. Parmi les patients qui ont reçu Opdivo, 61,1 % ont été exposés pendant plus de 6 mois et 54,3 %, pendant plus de 9 mois.

Dans l'étude CHECKMATE-577, des effets indésirables de grade 3 ou 4 ont été signalés chez 13,3 % des patients recevant Opdivo et chez 5,8 % des patients recevant le placebo. Des effets indésirables graves sont survenus chez 33 % des patients recevant Opdivo. Une réaction indésirable grave signalée chez $\geq 2\%$ des patients qui ont reçu Opdivo était la pneumonite. Un cas d'infarctus du myocarde mortel est survenu chez un patient traité par Opdivo qui présentait de multiples maladies concomitantes importantes.

Le traitement par Opdivo a été abandonné en raison de réactions indésirables chez 12 % des patients et reporté chez 28 % des patients.

Cancer de l'estomac, cancer de la jonction œsogastrique ou adénocarcinome œsophagien (jamais traités) :

Traitements de première intention du cancer de l'estomac, du cancer de la jonction œsogastrique ou de l'adénocarcinome œsophagien :

L'innocuité d'Opdivo administré en association avec une chimiothérapie a été évaluée dans l'étude CHECKMATE-649, un essai ouvert multicentrique à répartition aléatoire mené auprès de patients atteints d'un cancer de l'estomac, d'un cancer de la jonction œsogastrique ou d'un adénocarcinome œsophagien au stade avancé ou métastatique jamais traité (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)). Les patients atteints d'un cancer positif pour HER2, présentant un indice fonctionnel ECOG initial ≥ 2 ou ayant des métastases non traitées dans le SNC ont été exclus de l'essai. Les patients ont été répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo en association avec une chimiothérapie ou uniquement une chimiothérapie. Les patients ont reçu l'un des traitements suivants :

- Opdivo à 240 mg en association avec FOLFOX (fluorouracile, leucovorine et oxaliplatine) toutes les 2 semaines ou FOLFOX toutes les 2 semaines.
- Opdivo à 360 mg en association avec CapeOX (capécitabine et oxaliplatine) toutes les 3 semaines ou CapeOX toutes les 3 semaines.

Les patients ont reçu Opdivo en association avec une chimiothérapie ou une chimiothérapie seule jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité intolérable, ou jusqu'à 2 ans (pour le nivolumab seulement). Parmi les patients qui ont reçu Opdivo et une chimiothérapie (n = 782), 54 % ont été exposés pendant plus de 6 mois et 28 % pendant plus d'un an.

Des effets indésirables fatals sont survenus chez 16 patients (2 %) traités par Opdivo en association avec une chimiothérapie; il s'agissait notamment de pneumonite (4 patients), de neutropénie fébrile (2 patients), d'accident vasculaire cérébral (2 patients), de toxicité gastro-intestinale, de mucosite intestinale, de choc septique, de pneumonie, d'infection, de saignement gastro-intestinal, de thrombose vasculaire mésentérique et de coagulation intravasculaire disséminée. Des effets indésirables fatals sont survenus chez 4 patients (0,5 %) recevant la chimiothérapie seule; il s'agissait de thromboembolie pulmonaire, d'asthénie accompagnée d'hypoxie grave, de toxicité du médicament à l'étude avec diarrhée et de pneumonie interstitielle (1 patient pour chaque effet).

Dans le cadre de l'étude CHECKMATE-649, des effets indésirables de grade 3 ou 4 ont été signalés chez 59,1 % des patients ayant reçu Opdivo en association avec une chimiothérapie et chez 44,5 % des patients ayant reçu une chimiothérapie seule. Des effets indésirables graves sont survenus chez 22 % des patients recevant Opdivo en association avec une chimiothérapie. Le traitement par Opdivo en association avec une chimiothérapie a été interrompu en raison d'effets indésirables chez 36 % des patients, et l'administration d'au moins une dose a été suspendue chez 67 % des patients. La neuropathie périphérique et la neuropathie sensorielle périphérique sont les effets indésirables les plus fréquents qui ont conduit à l'arrêt du traitement par Opdivo en association avec une chimiothérapie.

Les effets indésirables graves les plus fréquents, signalés chez ≥ 2 % des patients recevant Opdivo en association avec une chimiothérapie étaient les suivants : diarrhée, neutropénie fébrile et pneumonite.

Après un suivi minimum de 12,1 mois, les effets indésirables les plus fréquents étaient la neuropathie périphérique (50 %), la neutropénie (43 %), les nausées (41 %), la thrombocytopénie (36 %), la fatigue (33 %), la diarrhée (32 %), l'anémie (28 %), les vomissements (25 %), la diminution de l'appétit (20 %), l'augmentation des transaminases (18 %), le rash (14 %), le syndrome d'érythrodysesthésie palmoplantaire (12 %) et la hausse du taux de lipase (11 %). La durée médiane du traitement était de

6,8 mois (IC à 95 % : 6,11; 7,36) pour le nivolumab en association avec une chimiothérapie et de 4,9 mois (IC à 95 % : 4,47; 5,29) pour la chimiothérapie.

Traitements adjuvants du carcinome urothélial :

L'innocuité d'Opdivo a été évaluée dans le cadre de l'étude CHECKMATE-274, un essai multicentrique de phase III à répartition aléatoire et à double insu évaluant le traitement adjuvant par Opdivo par rapport au placebo chez des patients adultes ayant subi une résection radicale d'un CU ayant pris naissance dans la vessie ou les voies urinaires supérieures (bassinet rénal ou uretère) et présentant un risque élevé de récidive (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)). L'étude CHECKMATE-274 comptait 709 patients (353 et 356 répartis aléatoirement dans les groupes Opdivo et placebo, respectivement), parmi lesquels 699 ont reçu au moins une dose du traitement à l'étude (351 dans le groupe Opdivo et 348 dans le groupe placebo). Les patients ont reçu Opdivo à raison de 240 mg par perfusion intraveineuse de 30 minutes toutes les 2 semaines jusqu'à l'apparition d'une récidive ou d'une toxicité, pendant au maximum 1 an. La durée médiane du traitement était de 8,77 mois (intervalle : de 0 à 12,5 mois) dans le groupe Opdivo et de 8,21 mois (intervalle : de 0 à 12,6 mois) dans le groupe placebo. Parmi tous les patients traités, le degré d'exposition était approximativement le même dans le groupe nivolumab et dans le groupe placebo (19,0 doses par rapport à 18,0 doses).

Vingt-deux patients (6,3 %) du groupe recevant le traitement et 17 patients (4,9 %) du groupe recevant le placebo sont décédés de causes autres que la progression de la maladie. Dans le groupe recevant le traitement, 2 patients (0,6 %) sont décédés d'une pneumonite dont la cause a été attribuée au traitement par Opdivo. Des décès qui ont été attribués à d'autres raisons et qui n'ont pas été considérés comme étant liés au médicament à l'étude ont été signalés chez 17 (4,8 %) des sujets du groupe nivolumab. Les causes de ces décès comprenaient la septicémie et le choc septique (3), la thromboembolie pulmonaire (2), la progression d'un nouveau cancer primitif du poumon, la détérioration générale de l'état clinique, la mort subite, les complications liées à une intervention chirurgicale, la perforation de l'intestin, la rupture de l'aorte abdominale, la méningite, l'insuffisance rénale et la septicémie, la syncope et l'insuffisance cardiaque, la fibrillation auriculaire avec réponse ventriculaire rapide, l'insuffisance cardiopulmonaire ainsi que l'insuffisance hépatique et le décès. La cause du décès chez 3 patients du groupe Opdivo est inconnue.

Le traitement par Opdivo a été abandonné en raison d'effets indésirables chez 13 % des patients; les effets indésirables le plus fréquemment rapportés étaient les suivants : pneumonite, rash, hausse du taux d'alanine aminotransférase et colite. Le traitement par Opdivo a été reporté en raison d'effets indésirables chez 16 % des patients; les effets indésirables le plus fréquemment rapportés étaient les suivants : diarrhée, hausse du taux d'alanine aminotransférase, hausse du taux de lipase, hausse du taux de créatinine sanguine et hyperthyroïdie.

Des effets indésirables graves sont survenus chez 9 % des patients. Les effets indésirables graves le plus fréquemment signalés ont été les suivants : pneumonite, colite et lésion rénale aiguë (0,9 % chacun). Les effets indésirables les plus fréquents (signalés chez ≥ 10 % des patients) ont été le rash, la fatigue/l'asthénie, le prurit, les troubles de la thyroïde et la diarrhée. Des effets indésirables de grade 3 ou 4 ont été signalés chez 17,9 % des patients traités par Opdivo et chez 7,2 % des patients recevant le placebo.

Traitements de première intention du carcinome urothélial non résécable ou métastatique :

L'innocuité d'Opdivo a été évaluée dans le cadre de l'étude CHECKMATE-901, un essai ouvert à répartition aléatoire mené auprès de 608 patients candidats au traitement par le cisplatine et atteints d'un carcinome urothelial non résécable ou métastatique (voir 14 ÉTUDES CLINIQUES). Les patients ont reçu soit Opdivo à raison de 360 mg en association avec le cisplatine et la gémcitabine toutes les 3 semaines pendant un maximum de 6 cycles, puis Opdivo en monothérapie à raison de 480 mg toutes les 4 semaines jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité intolérable, ou jusqu'à 2 ans (n = 304), soit une chimiothérapie à base de cisplatine et de gémcitabine toutes les 3 semaines pendant un maximum de 6 cycles (n = 288). Les patients qui arrêtaient uniquement le cisplatine pouvaient passer au carboplatine.

La durée médiane du traitement était de 7,4 mois (intervalle : de 0,0 à 47,9 mois) chez les patients qui recevaient Opdivo en association avec la chimiothérapie, et de 3,7 mois (intervalle : de 0,0 à 14,3 mois) chez les patients qui recevaient la chimiothérapie administrée seule.

Des effets indésirables graves liés au traitement sont survenus chez 24,7 % des patients traités par Opdivo en association avec la chimiothérapie. Les effets indésirables graves liés au traitement les plus fréquents, signalés chez ≥ 2 % des patients ayant reçu Opdivo en association avec la chimiothérapie, étaient les suivants : thrombocytopénie (4,0 %), lésion rénale aiguë (2,6 %) et anémie (2,0 %). Les effets indésirables liés au traitement les plus fréquents (signalés chez ≥ 20 % des patients) étaient l'anémie, la neutropénie, les nausées, la fatigue, la thrombocytopénie, une diminution de l'appétit, une diminution du nombre de globules blancs et l'éruption cutanée. Des effets indésirables liés au traitement de grade 3 ou 4 ont été signalés chez 61,5 % des patients traités par Opdivo en association avec la chimiothérapie et chez 51,4 % de ceux ayant reçu la chimiothérapie administrée seule.

Des réactions indésirables mortelles et considérées comme étant liées au traitement sont survenues chez 7 (2,3 %) patients traités par Opdivo en association avec la chimiothérapie. Elles incluaient une septicémie (2 patients), une myocardite, une insuffisance surrénalienne, une lésion rénale aiguë, une thrombocytopénie et un choc hypovolémique (1 patient pour chaque réaction). Il y a eu deux (0,7 %) décès en raison d'une insuffisance rénale aiguë et d'un choc septique (1 patient pour chaque réaction) parmi les patients ayant reçu la chimiothérapie seule.

Le traitement par Opdivo et/ou la chimiothérapie ont été abandonnés ou reportés en raison d'effets indésirables liés au traitement chez 21,1 % et 61,5 % des patients, respectivement. La chimiothérapie administrée en monothérapie a été abandonnée ou reportée en raison d'effets indésirables liés au traitement chez 17,4 % et 50,0 % des patients, respectivement.

Carcinome épidermoïde de l'œsophage non résécable ou métastatique :

L'innocuité d'Opdivo administré en association avec une chimiothérapie ou l'ipilimumab a été évaluée dans l'étude CHECKMATE-648, un essai ouvert multicentrique à répartition aléatoire et contrôlé par comparateur actif mené auprès de patients atteints d'un carcinome épidermoïde de l'œsophage

avancé non résécable, récurrent ou métastatique n'ayant pas reçu de traitement antérieur (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)).

Parmi les patients ayant reçu Opdivo en association avec l'ipilimumab ou une chimiothérapie, PD-L1 était exprimé par au moins 1 % des cellules tumorales chez 158 (49 %) et 156 (48 %) d'entre eux, respectivement.

Les patients ont reçu l'un des traitements suivants :

- Opdivo à 240 mg aux jours 1 et 15, 5-FU (fluorouracile) à 800 mg/m²/jour par voie intraveineuse du jour 1 au jour 5 (durant 5 jours) et cisplatine à 80 mg/m² par voie intraveineuse au jour 1 (d'un cycle de 4 semaines).
- Opdivo à 3 mg/kg toutes les 2 semaines, en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg toutes les 6 semaines.
- 5-FU (fluorouracile) à 800 mg/m²/jour par voie intraveineuse du jour 1 au jour 5 (durant 5 jours) et cisplatine à 80 mg/m² par voie intraveineuse au jour 1 (d'un cycle de 4 semaines).

Traitements de première intention de carcinome épidermoïde de l'œsophage non résécable ou métastatique : en association avec l'ipilimumab

Parmi les patients qui ont reçu Opdivo en association avec l'ipilimumab, 28 % ont été exposés pendant plus de 6 mois et 15 % pendant plus d'un an. La durée médiane de l'exposition était de 2,8 mois (intervalle : de 0 à 24 mois).

Des effets indésirables fatals liés au traitement sont survenus chez 5 (1,6 %) patients ayant reçu Opdivo en association avec l'ipilimumab et incluaient la pneumonite, la pneumopathie interstitielle, l'embolie pulmonaire et le syndrome de détresse respiratoire aigu. Des effets indésirables graves sont survenus chez 69 % des patients recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab. Le traitement par Opdivo et/ou l'ipilimumab a été abandonné ou reporté en raison d'effets indésirables chez 23 % et 47 % des patients, respectivement.

Les effets indésirables graves les plus fréquents signalés chez au moins 2 % des patients ayant reçu Opdivo en association avec l'ipilimumab étaient les suivants : pneumonie (9,6 %), pyrexie (4,3 %), pneumonite (4,0 %), pneumonie par aspiration (3,7 %), dysphagie (3,7 %), fonction hépatique anormale (2,8 %), diminution de l'appétit (2,8 %), insuffisance surrénale (2,5 %) et déshydratation (2,5 %). Les effets indésirables les plus fréquents signalés chez au moins 20 % des patients traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab étaient les suivants : rash, pyrexie, nausées, diarrhée, fatigue et constipation.

Traitements de première intention de carcinome épidermoïde de l'œsophage non résécable ou métastatique : en association avec une chimiothérapie à base de fluoropyrimidine et de platine

Parmi les patients qui ont reçu Opdivo en association avec une chimiothérapie, 48 % ont été exposés pendant plus de 6 mois et 20 %, pendant plus d'un an. La durée médiane de l'exposition était de 5,7 mois (intervalle : de 0,1 à 30,6 mois).

Des effets indésirables fatals liés au traitement sont survenus chez 5 (1,6 %) patients ayant reçu Opdivo en association avec une chimiothérapie et incluaient la pneumonite, la pneumatose intestinale, la

pneumonie et la lésion rénale aiguë. Des effets indésirables graves sont survenus chez 62 % des patients recevant Opdivo en association avec une chimiothérapie. Le traitement par Opdivo et/ou la chimiothérapie a été abandonné ou reporté en raison d'effets indésirables chez 39 % et 71 % des patients, respectivement.

Les effets indésirables graves les plus fréquents signalés chez au moins 2 % des patients ayant reçu Opdivo en association avec une chimiothérapie étaient les suivants : pneumonie (10,6 %), dysphagie (6,5 %), sténose œsophagienne (2,9 %), lésion rénale aiguë (2,9 %) et pyrexie (2,3 %). Les effets indésirables les plus fréquents signalés chez au moins 20 % des patients traités par Opdivo en association avec une chimiothérapie étaient les suivants : nausées, diminution de l'appétit, constipation, stomatite, fatigue, diarrhée et vomissements.

CHC non résécable ou avancé :

L'innocuité d'Opdivo administré en association avec l'ipilimumab a été évaluée dans l'étude CHECKMATE-9DW, un essai ouvert multicentrique de phase III à répartition aléatoire mené auprès de patients adultes atteints d'un CHC non résécable ou avancé. Les patients ont reçu soit Opdivo en association avec l'ipilimumab ($n = 332$), soit, au choix de l'investigateur, le sorafénib ($n = 50$) ou le lenvatinib ($n = 275$) (voir 14 ÉTUDES CLINIQUES).

Dans le groupe recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab, la durée médiane de l'exposition à Opdivo était de 4,7 mois (intervalle : de moins de 0,1 à 24,4 mois). Parmi les patients qui ont reçu Opdivo, 45 % ont été exposés pendant plus de 6 mois et 30 %, pendant plus d'un an. La durée médiane de l'exposition dans le groupe recevant le traitement de référence était de 6,9 mois (intervalle : de moins de 0,1 à 45,8 mois). Parmi les patients qui ont reçu le traitement de référence, 52 % ont été exposés pendant plus de 6 mois et 29 %, pendant plus d'un an. Des effets indésirables graves sont survenus chez 53 % des patients recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab. L'effet indésirable grave non hépatique le plus fréquemment signalé chez plus de 2 % des patients ayant reçu Opdivo en association avec l'ipilimumab était la colite (2,7 %). Des effets indésirables hépatiques graves sont survenus chez 17 % des patients traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab, y compris des effets indésirables de grade 3 ou 4 chez 16 % des patients. Les effets indésirables hépatiques graves de tous grades les plus fréquemment signalés étaient les ascites (2,4 %).

Des effets indésirables fatals liés au traitement sont survenus chez 12 (3,6 %) patients ayant reçu Opdivo en association avec l'ipilimumab et incluaient l'hépatite à médiation immunitaire, l'insuffisance hépatique, la cirrhose décompensée, la diarrhée/la colite, l'anémie hémolytique auto-immune et la dysautonomie. Trois décès (0,9 %) considérés comme étant liés au traitement sont survenus dans le groupe lenvatinib/sorafénib en raison d'un syndrome hépatorénal, d'un accident vasculaire cérébral ischémique et d'une atteinte rénale aiguë.

Le traitement par Opdivo et/ou l'ipilimumab a été abandonné chez 27 % des patients; des reports de dose ou des périodes d'interruption de la dose sont survenus chez 62 % des patients.

Les effets indésirables les plus fréquents signalés chez au moins 20 % des patients traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab étaient la hausse des taux de transaminases (36,1 %), le rash (35,8 %), le prurit (34,3 %), la fatigue (32,8 %) et la diarrhée (22,0 %).

8.2 Effets indésirables observés au cours des études cliniques

Les essais cliniques sont menés dans des conditions très particulières. Les taux d'effets indésirables qui y sont observés ne reflètent pas nécessairement les taux observés en pratique, et ces taux ne doivent pas être comparés aux taux observés dans le cadre d'essais cliniques portant sur un autre médicament. Les informations sur les effets indésirables provenant d'essais cliniques peuvent être utiles pour déterminer et estimer les taux de réactions indésirables aux médicaments lors d'une utilisation réelle.

Opdivo est associé le plus fréquemment à des réactions indésirables résultant d'une activité immunitaire accrue ou excessive (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#) pour la prise en charge des réactions indésirables à médiation immunitaire). La plupart de ces réactions indésirables, y compris les réactions graves, ont disparu après l'instauration d'un traitement médical approprié ou l'interruption du traitement par Opdivo (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)).

Mélanome non résécable ou métastatique :

Étude CHECKMATE-066 :

Lors de l'étude CHECKMATE-066 (Opdivo en monothérapie), les effets indésirables le plus fréquemment signalés (taux ≥ 15 %) ont été la fatigue, les nausées, la diarrhée, le prurit et le rash. La majorité des effets indésirables étaient légers ou modérés (grade 1 ou 2). Le traitement par Opdivo a été abandonné en raison d'effets indésirables chez 2,4 % des patients. L'administration du médicament a été retardée en raison d'un effet indésirable chez 15 % des patients traités par Opdivo.

Le Tableau 11 présente la liste des effets indésirables survenus chez au moins 1 % des patients lors de l'étude CHECKMATE-066.

Tableau 11 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients de l'étude CHECKMATE-066

Classe de système organique/ terme privilégié	Opdivo (n = 206)		Dacarbazine (n = 205)	
	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
	Pourcentage (%) de patients ^a			
Troubles généraux et réactions au point d'administration				
Fatigue	30,1	0	25,4	1,5
Pyrexie	7,3	0	5,4	0,5
Œdème	3,4	0,5	1,0	0
Troubles gastro-intestinaux				
Nausées	16,5	0	41,5	0
Diarrhée	16,0	1,0	15,6	0,5
Constipation	10,7	0	12,2	0
Vomissements	6,3	0,5	21,0	0,5
Douleur abdominale	4,4	0	2,4	0
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés				
Rash	20,9	1,0	4,9	0
Prurit	17,0	0,5	5,4	0
Vitiligo	10,7	0	0,5	0

Érythème	6,3	0	2,0	0
Sécheresse de la peau	4,4	0	1,0	0
Alopécie	3,4	0	1,0	0
Troubles du système nerveux				
Maux de tête	4,4	0	7,3	0
Neuropathie périphérique	2,9	0	5,4	0
Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif				
Douleur musculosquelettique	8,7	0,5	2,9	0
Arthralgie	5,8	0	1,5	0
Troubles du métabolisme et de la nutrition				
Diminution de l'appétit	5,3	0	9,3	0
Hyperglycémie	1,5	1,0	0	0
Troubles endocriniens				
Hypothyroïdie	4,4	0	0,5	0
Hyperthyroïdie	3,4	0,5	0	0
Hypopituitarisme	1,5	0	0	0
Blessure, empoisonnement et complications liées à une intervention				
Réactions liées à la perfusion	4,4	0	3,9	0
Infections et infestations				
Infection des voies respiratoires supérieures	1,9	0	0	0
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux				
Toux	2,9	0	1,0	0
Dyspnée	1,9	0	2,0	0
Pneumonite	1,5	0	0	0
Troubles rénaux et urinaires				
Insuffisance rénale	1,5	0,5	0	0

a. Les données relatives à l'incidence présentées dans ce tableau sont fondées sur les déclarations d'effets indésirables liés au médicament.

Étude CHECKMATE-067 :

Lors de l'analyse primaire (suivi minimal de 28 mois) de l'étude CHECKMATE-067 (Opdivo en monothérapie et en association avec l'ipilimumab), les effets indésirables les plus fréquents (signalés chez au moins 20 % des patients) dans le groupe recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab ou dans celui recevant Opdivo en monothérapie étaient la fatigue, le rash, la diarrhée, les nausées et le prurit. La fréquence globale des effets indésirables graves (EIG) a été plus élevée dans le groupe recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab (71,2 %) que dans les groupes recevant Opdivo en monothérapie (42,5 %) et l'ipilimumab en monothérapie (55,0 %). La fréquence globale des EIG liés au médicament a été plus élevée dans le groupe recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab (48,6 %) que dans les groupes recevant Opdivo en monothérapie (9,9 %) et l'ipilimumab en monothérapie (22,5 %). La fréquence globale des EI ayant entraîné l'abandon du traitement a été plus élevée dans le

groupe recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab (47,0 %) que dans les groupes recevant Opdivo en monothérapie (18,2 %) et l'ipilimumab en monothérapie (25,1 %).

Au total, 127 (40,6 %), 141 (45,0 %) et 195 (62,7 %) décès ont été signalés dans les groupes recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab, Opdivo en monothérapie et l'ipilimumab en monothérapie, respectivement, avant le verrouillage final de la base de données. La progression de la maladie a été la cause la plus courante de décès dans les trois groupes (109 [34,8 %], 123 [39,3 %] et 181 [52,8 %], respectivement). Deux décès liés au traitement sont survenus chez les patients recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab. Les causes des décès étaient une myocardite auto-immunitaire et une hépatotoxicité/nécrose hépatique. Il y a eu un décès lié au traitement chez les patients recevant Opdivo en monothérapie. La cause du décès était une neutropénie. Il y a eu un décès lié au traitement chez les patients recevant l'ipilimumab. La cause du décès était une perforation du côlon. Dans les 100 jours suivant la dernière dose du traitement à l'étude, 15 sujets (4,8 %) du groupe Opdivo en association avec l'ipilimumab sont décédés d'une cause classifiée comme « autre » par l'investigateur, dont les suivantes : embolie pulmonaire (3 cas), mort subite d'origine cardiaque, arrêt cardiorespiratoire, insuffisance respiratoire (2 cas), emphysème et fibrose pulmonaire, pneumonie (2 cas), hémorragie cérébrale, aggravation de l'état général, insuffisance polyviscérale, accident et euthanasie. Dans le groupe Opdivo en monothérapie, 7 sujets (2,2 %) sont décédés d'une cause classifiée comme « autre » par l'investigateur, soit les suivantes : saignement gastro-intestinal, saignement gastro-intestinal supérieur, trouble intra-abdominal, diverticulite perforée, hémorragie intracrânienne et hémorragie sous-arachnoïdienne, septicémie et syndrome d'activation macrophagique. Les décès dus à une cause classifiée comme « autre » n'ont pas été considérés comme liés au médicament à l'étude par l'investigateur.

Parmi les patients recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab, 196/313 (63 %) ont présenté la première réaction indésirable de grade 3 ou 4 durant la phase initiale du traitement d'association.

Parmi les 147 patients de ce groupe qui sont ensuite passés à la monothérapie, 71 (48 %) ont présenté au moins une réaction indésirable de grade 3 ou 4 durant la phase de traitement en monothérapie.

Comparativement à l'ensemble de la population à l'étude, aucune différence significative quant à l'innocuité n'a été observée en fonction du statut mutationnel *BRAF* ou du degré d'expression de PD-L1.

Le Tableau 12 présente la liste des effets indésirables survenus chez au moins 1 % des patients ayant reçu Opdivo ou l'ipilimumab au cours de l'étude CHECKMATE-067.

Tableau 12 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients de l'étude CHECKMATE-067

Classe de système organique Terme privilégié	Opdivo + ipilimumab (n = 313)		Opdivo (n = 313)		Ipilimumab (n = 311)	
	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
	Pourcentage (%) de patients ^a					
Troubles généraux et réactions au point d'administration						
Fatigue	45,7	4,2	40,9	1,3	33,4	1,6
Pyrexie	19,2	0,6	7,0	0	6,8	0,3
Frissons	7,0	0	3,8	0	3,2	0
Syndrome pseudo-grippal	2,9	0	3,5	0	3,5	0,3
Edème ^b	3,5	0	3,5	0	2,6	0,3
Malaise	2,9	0,3	1,0	0,3	0,3	0
Douleur	2,2	0	0,6	0	1,6	0
Détérioration de l'état physique général	1,0	0,3	0	0	0,3	0,3
Soif	1,3	0	0	0	0	0
Troubles gastro-intestinaux						
Diarrhée	45,4	9,6	21,4	2,9	33,8	5,8
Nausées	28,1	2,2	13,1	0	16,4	0,6
Vomissements	16,0	2,6	7,0	0,3	7,7	0,3
Douleur abdominale	12,8	0,3	8,3	0	11,3	1,0
Colite	13,1	8,6	2,9	1,3	11,6	8,4
Sécheresse de la bouche	6,1	0	4,2	0	2,3	0
Constipation	3,8	0	6,1	0	5,5	0
Stomatite	3,8	0,3	2,6	0	1,6	0
Dyspepsie	2,6	0	3,5	0	2,3	0
Gastrite	1,3	0,6	0	0	0,3	0
Distension abdominale	1,0	0	2,6	0	0,6	0
Pancréatite	1,0	0,3	1,0	1,0	0,3	0
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés						
Rash ^c	46,6	5,4	30,4	1,6	36,7	2,6
Prurit	35,8	1,9	21,4	0,3	36,3	0,3
Vitiligo	8,6	0	8,9	0,3	5,1	0
Sécheresse de la peau	4,8	0	5,4	0	3,5	0
Érythème	1,9	0,3	2,9	0	1,6	0,3
Hyperhidrose	3,8	0	1,0	0	1,3	0
Sueurs nocturnes	2,9	0	1,0	0	1,6	0
Eczéma	2,9	0	2,2	0,3	0,6	0
Alopécie	1,9	0	2,2	0	0	0
Hypopigmentation cutanée	1,6	0	2,2	0	0,6	0

Altération de la couleur des cheveux	1,3	0	1,3	0	0,3	0
Photosensibilité	1,0	0	0,3	0	0,3	0
Psoriasis	0,3	0	1,6	0	0,3	0
Urticaire	1,0	0	0	0	1,0	0
Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif						
Arthralgie	13,4	0,3	9,3	0,3	6,8	0
Douleur	8,6	0,3	10,9	0,3	8,4	0
musculosquelettique ^d						
Faiblesse musculaire	1,9	0,3	1,3	0	1,0	0
Spasmes musculaires	2,2	0,6	1,9	0	1,3	0
Raideur	1,0	0	1,0	0,3	0,3	0
musculosquelettique						
Myosite	1,0	0	0	0	0	0
Arthrite	0,3	0	1,0	0	0,3	0
Troubles du métabolisme et de la nutrition						
Diminution de l'appétit	19,2	1,3	11,5	0	13,2	0,3
Déshydratation	4,5	1,6	0,3	0	1,6	0,6
Hyperglycémie	2,6	1,3	0,6	0,3	0,6	0
Hyponatrémie	3,2	1,3	0,6	0,3	1,0	0,6
Hypoalbuminémie	1,9	0	0,6	0	0,6	0
Hypokaliémie	2,2	0,3	0,3	0,3	0,6	0,3
Hypomagnésémie	1,0	0	0,6	0	0,6	0
Diabète sucré	1,0	0,6	1,0	0,3	0	0
Hypocalcémie	1,6	0	0	0	0	0
Troubles endocriniens						
Hypothyroïdie	16,3	0,3	10,2	0	4,5	0
Hyperthyroïdie	10,9	1,0	4,8	0	1,0	0
Hypophysite	7,3	1,6	0,6	0,6	3,9	1,6
Thyroïdite	4,8	0,6	1,3	0	0,3	0
Insuffisance surrénales	3,5	1,9	1,0	0,3	1,3	0,3
Hypopituitarisme	1,6	1,0	0,3	0,3	1,3	0,6
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux						
Dyspnée	11,8	1,0	7,0	0,3	4,5	0
Toux	8,3	0	6,4	0,6	5,1	0
Pneumonite	7,3	1,0	1,6	0,3	1,9	0,3
Respiration sifflante	1,0	0	1,0	0	0,3	0
Troubles du système nerveux						
Maux de tête	10,9	0,6	7,7	0	8,0	0,3
Étourdissements	5,4	0	5,4	0	3,5	0
Neuropathie périphérique	5,8	0,3	3,5	0,3	1,9	0
Dysgueusie	4,5	0	5,8	0	2,9	0
Léthargie	3,2	0	1,6	0	1,6	0

Paresthésie	1,6	0	2,9	0,3	2,6	0
Syncope	1,3	0,3	0,3	0,3	0	0
Somnolence	1,0	0,3	0,3	0	0	0
Tremblements	1,0	0	0	0	0,3	0
Blessure, empoisonnement et complications liées à une intervention						
Réactions liées à la perfusion	2,9	0	2,6	0,3	2,6	0,3
Troubles sanguins et lymphatiques						
Anémie	4,4	0,6	1,6	0	2,6	0
Éosinophilie	2,2	0	0,6	0	0,3	0
Thrombocytopénie	2,2	0,6	1,9	0,3	0	0
Neutropénie	1,3	0,3	1,3	1,0 ^e	0,6	0,3
Troubles hépatobiliaires						
Hépatite	4,5	3,8	0,6	0,6	0,6	0,3
Hyperbilirubinémie	2,2	0	0,3	0	1,0	0
Hépatotoxicité	3,2	2,6	0,6	0,6	0,3	0
Lésion hépatocellulaire	1,0	0,6	1,0	0,6	0,3	0
Troubles oculaires						
Vision trouble	2,2	0	1,9	0	1,6	0
Sécheresse oculaire	1,3	0	2,2	0	1,6	0
Uvête	1,0	0	0,6	0	1,0	0,3
Troubles psychiatriques						
Anxiété	1,6	0	0,3	0	0,6	0
Confusion mentale	1,0	0	0,3	0	0	0
Dépression	1,6	0	1,0	0	0,6	0,3
Infections et infestations						
Infection des voies respiratoires supérieures	1,3	0	0,6	0	0,6	0
Conjonctivite	1,3	0	0,3	0	0,6	0
Pneumonie	1,0	0	0	0	0,3	0
Troubles vasculaires						
Hypotension	1,9	0,6	0,3	0,3	1,0	0
Hypertension	1,3	0,3	1,6	0,6	1,3	0,6
Bouffées de chaleur	1,6	0	1,0	0	1,6	0
Troubles rénaux et urinaires						
Lésion rénale aiguë	1,3	1,0	0	0	0,6	0
Troubles du système immunitaire						
Hypersensibilité	1,3	0	1,9	0	0,0	0
Troubles cardiaques						
Tachycardie	1,6	0	0	0	0,6	0
Palpitations	1,0	0	0,3	0	0,6	0

- a. Les données relatives à l'incidence présentées dans ce tableau sont fondées sur les déclarations d'effets

- b. « Œdème » est un terme composite qui inclut l'œdème périphérique, l'enflure périphérique et l'enflure.
- c. « Rash » est un terme composite qui inclut le rash maculopapuleux, le rash érythémateux, le rash prurigineux, le rash folliculaire, le rash maculaire, le rash morbilliforme, le rash papuleux, le rash papulosquameux, le rash vésiculaire, le rash généralisé, le rash exfoliatif, la dermatite, la dermatite acnéiforme, la dermatite allergique, la dermatite atopique, la dermatite bulleuse, la dermatite exfoliative, la dermatite psoriasiforme et l'éruption médicamenteuse.
- d. « Douleur musculosquelettique » est un terme composite qui inclut la dorsalgie, la douleur osseuse, la douleur thoracique musculosquelettique, le malaise musculosquelettique, la myalgie, la douleur cervicale, la douleur aux membres et la douleur à la colonne vertébrale.
- e. Inclut un cas de grade 5 (voir **Troubles sanguins et lymphatiques - Neutropénie**).

Sur la base d'un suivi de 60 mois, aucun nouveau problème d'innocuité n'a été relevé et, par conséquent, aucun changement significatif n'est survenu dans le profil d'innocuité d'Opdivo et d'Opdivo en association avec l'ipilimumab.

Étude CHECKMATE-037 :

Lors de l'étude CHECKMATE-037 (Opdivo en monothérapie), les effets indésirables le plus fréquemment signalés (taux $\geq 15\%$) ont été la fatigue, les nausées, la diarrhée, le prurit et le rash. La majorité des effets indésirables étaient légers ou modérés (grade 1 ou 2). Le traitement par Opdivo a été interrompu en raison d'effets indésirables chez 2 % des patients recevant Opdivo et 8 % des patients recevant une chimiothérapie. L'administration du médicament a été retardée en raison d'un effet indésirable chez 10 % des patients traités par Opdivo. Des effets indésirables graves sont survenus chez 6 % des patients recevant Opdivo. Des réactions indésirables de grades 3 et 4 sont survenues chez 5 % des patients recevant Opdivo.

La fréquence des effets indésirables dans la classe de système organique des troubles cardiaques, sans égard à la causalité, a été plus élevée dans le groupe traité par Opdivo (27/268; 10,1 %, tous grades confondus, 4,1 % pour les EI de grades 3 à 5) que dans le groupe recevant la chimiothérapie (1/102; 1 %, tous grades confondus) au sein de la population atteinte d'un mélanome métastatique après le traitement par un inhibiteur de CTLA4/BRAF (étude CHECKMATE-037). Le taux d'incidence des événements cardiaques par 100 années-personnes d'exposition a été de 13,4 dans le groupe traité par Opdivo par rapport à 0 dans le groupe recevant la chimiothérapie. Des événements cardiaques graves ont été signalés chez 4,5 % des patients dans le groupe traité par Opdivo par rapport à 0 dans le groupe recevant la chimiothérapie. Un effet indésirable cardiaque grave (arythmie ventriculaire) a été considéré comme lié à Opdivo par les investigateurs.

Lors de l'analyse finale de l'étude CHECKMATE-037, aucun nouveau problème d'innocuité n'a été relevé et, après un suivi additionnel, aucun changement significatif n'est survenu dans le profil d'innocuité d'Opdivo.

Le Tableau 13 présente la liste des effets indésirables survenus chez au moins 1 % des patients lors de l'étude CHECKMATE-037.

Tableau 13 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients de l'étude CHECKMATE-037

Classe de système organique Terme privilégié	Opdivo (n = 268)		Chimiothérapie (n = 102)	
	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
	Pourcentage (%) de patients ^a			
Troubles généraux et réactions au point d'administration				
Fatigue	29,5	0,7	40,2	3,9
Pyrexie	3,4	0	4,9	1,0
Œdème	3,0	0	1,0	0
Troubles gastro-intestinaux				
Diarrhée	11,2	0,4	14,7	2,0
Nausées	9,3	0	37,3	2,0
Vomissements	3,4	0,4	19,6	2,0
Douleur abdominale	2,6	0,4	2,9	0
Constipation	2,2	0	13,7	1,0
Stomatite	1,1	0	2,9	0
Colite	1,1	0,7	0	0
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés				
Rash	16,8	0,4	6,9	0
Prurit	16,0	0	2,0	0
Vitiligo	5,2	0	0	0
Sécheresse de la peau	4,9	0	0	0
Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif				
Arthralgie	5,6	0,4	11,8	1,0
Douleur musculosquelettique	5,2	0	9,8	0
Troubles du métabolisme et de la nutrition				
Diminution de l'appétit	5,2	0	15,7	0
Hyperglycémie	1,1	0,7	0	0
Troubles endocriniens				
Hypothyroïdie	5,6	0	0	0
Hyperthyroïdie	1,9	0	1,0	0
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux				
Dyspnée	3,7	0	7,8	0
Toux	2,6	0	0	0
Pneumonite	2,2	0	0	0
Troubles du système nerveux				
Neuropathie périphérique	2,6	0,4	22,5	2,0
Maux de tête	2,6	0	2,9	0
Étourdissements	1,5	0	2,9	0

Épreuves de laboratoire				
Hausse du taux de lipase	1,5	1,1	2,0	1,0
Hausse du taux d'amylase	1,1	0,7	0	0
Blessure, empoisonnement et complications liées à une intervention				
Réactions liées à la perfusion	1,1	0,4	6,9	0
Infections et infestations				
Infection des voies respiratoires supérieures	1,1	0	0	0
Troubles de la vue				
Uvête	1,5	0,4	0	0

- a. Les données relatives à l'incidence présentées dans ce tableau sont fondées sur les déclarations d'effets indésirables liés au médicament.

Dans l'ensemble, on n'a observé aucune différence quant au type ou à la fréquence des réactions indésirables signalées dans le cadre des études CHECKMATE-066 et CHECKMATE-037. La fréquence des effets indésirables cardiaques était plus faible dans le groupe Opdivo que dans le groupe dacarbazine au sein de la population atteinte d'un mélanome métastatique n'ayant reçu aucun traitement antérieur (étude CHECKMATE-066).

Le profil d'innocuité d'Opdivo administré en association avec l'ipilimumab lors de l'étude CHECKMATE-069 était conforme au profil observé lors de l'étude CHECKMATE-067.

Traitements adjuvant du mélanome :

Étude CHECKMATE-238 :

Au cours de l'étude CHECKMATE-238, les réactions indésirables le plus fréquemment signalées (taux $\geq 10\%$) dans le groupe recevant Opdivo ont été la fatigue, le rash, la diarrhée, le prurit, les nausées, l'arthralgie, les douleurs musculosquelettiques et l'hypothyroïdie. La majorité des réactions indésirables étaient d'intensité légère ou modérée (grade 1 ou 2). Des réactions indésirables de grade 3 ou 4 ont été signalées chez 14 % des patients traités par Opdivo et chez 46 % des patients recevant l'ipilimumab.

Le traitement à l'étude a été abandonné en raison de réactions indésirables chez 8 % des patients traités par Opdivo et 42 % des patients traités par l'ipilimumab. Dans le groupe Opdivo, les réactions indésirables ayant entraîné l'abandon du traitement le plus fréquemment signalées (fréquence $\geq 1\%$) ont été la diarrhée (1,5 %) et la colite (1,1 %). L'administration du médicament a été retardée (omission ou réduction de la dose) en raison d'un effet indésirable chez 20 % des patients traités par Opdivo. Les réactions indésirables ayant entraîné le retard de l'administration du médicament le plus fréquemment signalées (fréquence $\geq 1\%$) ont été la diarrhée (3,3 %), la hausse du taux d'ALT (2,9 %), la hausse du taux d'AST (2,4 %), l'hypothyroïdie (2,0 %), l'hyperthyroïdie (1,8 %), l'arthralgie (1,5 %), la hausse des taux de lipase (1,3 %) et d'amylase (1,1 %).

Des réactions indésirables graves sont survenues chez 5 % des patients recevant Opdivo et chez 31 % de ceux recevant l'ipilimumab. Les réactions indésirables graves le plus fréquemment signalées

(fréquence ≥ 0,5 %) chez les patients traités par Opdivo ont été la diarrhée (0,7 %) et la pneumonite (0,7 %).

Le Tableau 14 présente la liste des réactions indésirables survenues chez au moins 1 % des patients lors de l'étude CHECKMATE-238 lors de l'analyse provisoire prédéfinie (18 mois de suivi minimum). Lors de l'analyse finale de l'étude CHECKMATE-238, laquelle comportait un suivi minimal de 48 mois, aucun nouveau problème d'innocuité n'a été relevé et, après un suivi supplémentaire, aucun changement significatif n'est survenu dans le profil d'innocuité d'Opdivo.

Tableau 14 : Réactions indésirables signalées chez au moins 1 % des patients de l'étude CHECKMATE-238

Classe de système organique terme privilégié	Opdivo (n = 452)		Ipilimumab (n = 453)	
	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
Pourcentage (%) de patients^a				
Troubles généraux et réactions au point d'administration				
Fatigue ^b	46,5	0,7	44,4	1,8
Symptômes pseudogrippaux	2,0	0	2,4	0,2
Pyrexie	1,5	0	11,9	0,4
Douleur à la poitrine	1,1	0	0,4	0
Douleur	1,1	0,2	1,5	0
Troubles gastro-intestinaux				
Diarrhée	24,3	1,5	45,9	9,5
Nausées	15,0	0,2	20,1	0
Douleur abdominale ^c	9,3	0	13,0	0,2
Sécheresse buccale	5,3	0	3,1	0
Stomatite	3,3	0,2	1,8	0
Dyspepsie	2,9	0	3,8	0
Vomissements	2,7	0,2	9,7	0,4
Constipation	2,4	0	2,2	0
Colite	2,0	0,7	11,3	8,6
Distension abdominale	1,8	0	2,0	0
Flatulences	1,1	0	0,7	0
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés				
Rash ^d	28,5	1,1	42,8	4,9
Prurit	23,2	0	33,6	1,1
Érythème	4,4	0	3,5	0
Vitiligo	4,2	0	1,8	0
Eczéma	2,9	0	1,8	0,2
Alopécie	1,8	0	2,9	0
Sécheresse de la peau	1,8	0	1,5	0,4
Prurit généralisé	1,8	0	1,5	0
Troubles du système nerveux				
Maux de tête	9,7	0,2	17,4	1,5

Étourdissements	3,5	0	3,5	0
Dysgueusie	2,7	0	2,6	0
Paresthésie	2,7	0	2,2	0
Neuropathie périphérique	1,1	0	3,3	0
Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif				
Arthralgie	12,6	0,2	10,8	0,4
Douleur musculosquelettique ^e	11,3	0,4	9,5	0,2
Raideur musculosquelettique	1,1	0	0,9	0
Tendinite	1,1	0	0	0
Troubles du métabolisme et de la nutrition				
Diminution de l'appétit	4,0	0	8,6	0,2
Hyponatrémie	1,1	0	1,5	0,7
Troubles endocriniens				
Hypothyroïdie ^f	11,1	0,2	6,8	0,4
Hyperthyroïdie	8,4	0,2	4,0	0,2
Thyroïdite	2,2	0	1,8	0,2
Hypophysite	1,5	0,4	10,6	2,4
Insuffisance surrénaire	1,1	0,2	2,6	0,7
Blessure, empoisonnement et complications liées à une intervention				
Réactions liées à la perfusion	2,0	0	1,5	0
Troubles de la vue				
Sécheresse oculaire	2,2	0	1,5	0
Vision trouble	1,3	0	2,2	0
Troubles psychiatriques				
Insomnie	1,8	0	1,8	0
Troubles vasculaires				
Bouffées de chaleur	1,5	0	3,3	0
Troubles cardiaques				
Palpitations	1,3	0	0,2	0
Troubles du système immunitaire				
Sarcoïdose	1,1	0,2	0,2	0
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux				
Dyspnée	4,2	0,4	5,3	0
Toux	2,2	0	5,1	0
Pneumonite	1,3	0	2,4	0,9
Troubles sanguins et lymphatiques				
Anémie	1,1	0	2,2	0,2

- a. Les données relatives à l'incidence présentées dans ce tableau sont fondées sur les déclarations de réactions indésirables liées au médicament (CTCAE, version 4.0).
- b. Inclut l'asthénie.
- c. Inclut la gêne abdominale, la douleur dans la partie inférieure ou supérieure de l'abdomen et la sensibilité abdominale.

- d. Inclut la dermatite, décrite comme étant acnéiforme, allergique, bulleuse ou exfoliative, et le rash, décrit comme étant généralisé, érythémateux, maculaire, papuleux, maculopapuleux, prurigineux, pustuleux, vésiculaire ou en papillon, ainsi que la toxidermie.
- e. Inclut la dorsalgie, l'ostéalgie, la douleur thoracique musculosquelettique, le malaise musculosquelettique, la myalgie, la douleur cervicale, la douleur à la colonne vertébrale et la douleur aux extrémités.
- f. Inclut l'hypothyroïdie secondaire et l'hypothyroïdie auto-immune.

Étude CHECKMATE-76K :

Au cours de l'étude CHECKMATE-76K, les réactions indésirables le plus fréquemment signalées (fréquence ≥ 10 %) dans le groupe recevant Opdivo ont été la fatigue, le prurit, la diarrhée, le rash, l'arthralgie et l'hypothyroïdie. La majorité des réactions indésirables étaient d'intensité légère ou modérée (grade 1 ou 2). Des réactions indésirables de grade 3 ou 4 ont été signalées chez 10,3 % des patients traités par Opdivo et chez 2,3 % des patients recevant le placebo. Un effet indésirable fatal a été signalé chez 1 patient (0,2 %) traité par Opdivo (insuffisance cardiaque et lésion rénale aiguë).

Des réactions indésirables graves ont été signalées chez 4,8 % des patients traités par Opdivo et chez 1,1 % des patients recevant le placebo. Les réactions indésirables graves le plus fréquemment signalées (fréquence > 1 %) chez les patients traités par Opdivo ont été la colite, la diarrhée, l'insuffisance surrénale et la myocardite.

Le traitement à l'étude a été abandonné en raison de réactions indésirables chez 14,7 % des patients traités par Opdivo et chez 2,7 % des patients recevant le placebo. Dans le groupe Opdivo, les réactions indésirables ayant entraîné l'abandon du traitement le plus fréquemment signalées (fréquence ≥ 1 %) ont été l'arthralgie (1,7 %), la diarrhée (1,1 %), la colite (1,0 %), la hausse du taux d'ALT (1,0 %), la hausse du taux d'AST (1,0 %) et le rash (1,0 %). L'administration du médicament a été retardée (omission de la dose) en raison d'un effet indésirable chez 15,6 % des patients traités par Opdivo. Les réactions indésirables ayant entraîné le retard de l'administration du médicament le plus fréquemment signalées (fréquence ≥ 1 %) chez les patients traités par Opdivo ont été la diarrhée (1,7 %), l'arthralgie (1,5 %), la hausse du taux d'ALT (1,3 %), la hausse du taux sanguin de créatinine phosphokinase (1,3 %), l'hypothyroïdie (1,1 %) et l'hyperthyroïdie (1,0 %).

Le Tableau 15 présente la liste des réactions indésirables qui ont été signalées chez au moins 1 % des patients traités par Opdivo lors de l'étude CHECKMATE-76K (7,8 mois de suivi minimum).

Tableau 15 : Réactions indésirables signalées chez au moins 1 % des patients de l'étude CHECKMATE 76K

Classe de système organique terme privilégié	Opdivo (n = 524)		Placebo (n = 264)	
	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
	Pourcentage (%) de patients ^a			
Troubles généraux et réactions au point d'administration				
Fatigue ^b	27,1	0	26,9	0,4
Troubles gastro-intestinaux				

Diarrhée	15,3	0,8	9,5	0
Nausées	7,4	0	2,7	0
Sécheresse de la bouche	6,9	0	2,7	0
Douleur abdominale ^c	1,9	0	2,3	0
Stomatite ^d	1,9	0	1,1	0
Colite ^e	1,5	0,4	0	0
Constipation	1,5	0	0,8	0
Pancréatite ^f	1,1	0,2	0	0
Vomissements	1,1	0	0,8	0
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés				
Rash ^g	20,2	1,3	9,8	0
Prurit	18,5	0,2	9,5	0
Eczéma ^h	2,1	0	0,8	0
Sécheresse de la peau	1,7	0,2	1,1	0
Vitiligo	1,7	0	1,1	0
Kératose lichénoïde	1,0	0	0,4	0
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux				
Toux ⁱ	3,1	0	0,4	0
Dyspnée ^j	2,7	0	0	0
Pneumonite ^k	1,3	0,2	0,4	0
Blessure, empoisonnement et complications liées à une intervention				
Réactions liées à la perfusion	5,2	0	0,8	0
Troubles du système nerveux				
Maux de tête	4,0	0	3,8	0
Étourdissements	2,1	0	1,5	0
Troubles de la vue				
Sécheresse oculaire ^l	2,3	0	0,4	0
Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif				
Arthralgie	10,3	0,2	5,7	0
Douleur musculosquelettique ^m	7,3	0	8,3	0
Arthrite	2,3	0	0	0
Spasmes musculaires	1,3	0	0,8	0
Troubles endocriniens				
Hypothyroïdie ⁿ	10,5	0	0	0
Hyperthyroïdie	6,9	0,2	1,1	0
Insuffisance surrénale	1,9	0,4	1,1	0
Troubles de la thyroïde	1,0	0	0	0
Thyroïdite ^o	1,0	0	0	0
Troubles hépatobiliaires				
Hépatite ^p	1,1	0,6	0,8	0,4

Troubles du métabolisme et de la

nutrition

Diminution de l'appétit	3,4	0	0,8	0
Hypophosphatémie	1,3	0,2	1,9	0

Troubles sanguins et lymphatiques

Éosinophilie ^q	3,1	0	0,4	0
Thrombocytopénie ^r	1,5	0,2	0,4	0

Épreuves de laboratoire

Hausse des taux de transaminases ^s	7,8	1,3	5,3	0,4
Hausse du taux sanguin de créatinine phosphokinase	5,7	1,1	4,9	0
Hausse du taux de lipase	3,4	0,8	3,0	1,1
Hausse du taux de thyréostimuline	2,5	0	1,9	0
Hausse du taux d'amylase	1,9	0,2	1,5	0
Hausse du taux de la gamma-glutamyltransférase	1,7	0,6	0	0
Hausse du taux sanguin de bilirubine	1,3	0	0	0
Hausse du taux de phosphatase alcaline sanguine	1,1	0,4	0	0
Hausse du taux de créatinine sanguine	1,1	0	0	0
Diminution du taux de thyréostimuline	1,1	0	0	0

- a. Les données relatives à l'incidence présentées dans ce tableau sont fondées sur les déclarations d'effets indésirables liés au médicament (CTCAE, version 5.0).
- b. Inclut la fatigue et l'asthénie.
- c. Inclut la douleur abdominale, la gêne abdominale, la douleur dans la partie inférieure de l'abdomen et la douleur dans la partie supérieure de l'abdomen.
- d. Inclut la stomatite, l'ulcère aphteux, l'ulcération buccale et l'inflammation des muqueuses.
- e. Inclut la colite et la colite auto-immune.
- f. Inclut la pancréatite et la pancréatite auto-immune.
- g. Inclut le rash, la dermatite, la dermatite acnéiforme, la dermatite allergique, la dermatite psoriasiforme, le rash érythémateux, le rash folliculaire, le rash maculaire, le rash papuleux, le rash maculopapuleux, le rash prurigineux, le rash pustuleux et le rash vésiculaire.
- h. Inclut l'eczéma, l'eczéma dyshydrosiforme et l'eczéma nummulaire.
- i. Inclut la toux et la toux productive.
- j. Inclut la dyspnée et la dyspnée à l'effort.
- k. Inclut la pneumonite et la pneumopathie interstitielle.
- l. Inclut la sécheresse oculaire.
- m. Inclut la douleur musculosquelettique, la dorsalgie, la douleur osseuse, la douleur thoracique musculosquelettique, le malaise musculosquelettique, la myalgie, la douleur cervicale, la douleur à la colonne vertébrale, la douleur sacro-iliaque, la douleur aux membres et la douleur au tendon.
- n. Inclut l'hypothyroïdie et l'hypothyroïdie auto-immune.
- o. Inclut la thyroïdite et la thyroïdite auto-immune.
- p. Inclut l'hépatite et l'hépatite auto-immune.
- q. Inclut l'éosinophilie et la hausse de la numération des éosinophiles.

- r. Inclut la thrombocytopénie et la baisse de la numération plaquettaire.
- s. Inclut la hausse du taux de transaminases, l'hypertransaminasémie, la hausse de l'aspartate aminotransférase et la hausse de lalanine aminotransférase.

CPNPC métastatique :

CPNPC métastatique (déjà traité) :

Chez les patients qui ont reçu Opdivo en monothérapie à raison de 3 mg/kg lors des études CHECKMATE-017 et CHECKMATE-057, les réactions indésirables au médicament le plus fréquemment signalées (taux ≥ 10 %) ont été la fatigue, les nausées, le rash et la diminution de l'appétit (Tableau 16). La majorité des réactions indésirables au médicament étaient légères ou modérées (grade 1 ou 2).

Le Tableau 16 présente la liste des effets indésirables liés au médicament survenus chez au moins 1 % des patients traités par Opdivo au cours des études CHECKMATE-017 et CHECKMATE-057.

Tableau 16 : Effets indésirables liés au médicament signalés chez au moins 1 % des patients des études CHECKMATE-017 et CHECKMATE-057

Effet indésirable	Opdivo (n = 418)		Docetaxel (n = 397)	
	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
Pourcentage (%) de patients				
Troubles généraux et réactions au point d'administration				
Fatigue ^a	26	1	45	8
Pyrexie	3	0	7	0,3
Œdème ^b	3	0	11	0,3
Troubles gastro-intestinaux				
Nausées	11	0,5	25	1
Diarrhée	8	0,5	22	2
Vomissements	5	0	9	0,3
Constipation	4	0	7	0,5
Stomatite	3	0	14	2
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés				
Rash ^c	11	0,7	10	0,8
Prurit	7	0	1	0
Urticaire	1	0	0,5	0
Troubles du métabolisme et de la nutrition				
Diminution de l'appétit	11	0,2	17	1
Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif				
Douleur musculosquelettique ^d	6	0,2	18	1
Arthralgie ^e	6	0	6	0

Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux				
Pneumonite	4	1	0,5 ^f	0,3
Toux	4	0,2	1	0
Dyspnée	3	0,5	3	0,3
Troubles du système nerveux				
Neuropathie périphérique	4	0	22	2
Maux de tête	1	0	2	0
Troubles endocriniens				
Hypothyroïdie	6	0	0	0
Hyperthyroïdie	1	0	0	0
Blessure, empoisonnement et complications liées à une intervention				
Réactions liées à la perfusion	2	0	2	0,3

^a Inclut l'asthénie.

^b Inclut l'œdème du visage, l'œdème périphérique, l'enflure locale, l'œdème localisé, l'œdème orbitaire, l'œdème généralisé, l'enflure périphérique, l'enflure du visage.

^c Inclut le rash maculopapuleux, le rash érythémateux, le rash maculaire, le rash papuleux, le rash pustuleux, le rash prurigineux, le rash généralisé, la dermatite, la dermatite exfoliative, la dermatite acnéiforme, la dermatite bulleuse, l'éruption médicamenteuse, l'éruption cutanée toxique et l'erythème.

^d Inclut la dorsalgie, la douleur osseuse, la douleur thoracique musculosquelettique, le malaise musculosquelettique, la myalgie, la douleur cervicale, la douleur aux membres et la douleur à la colonne vertébrale.

^e Inclut l'arthrite et l'arthrose.

^f Inclut un cas de grade 5.

Essai sur le CPNPC squameux métastatique :

Les effets indésirables les plus fréquents (signalés chez au moins 10 % des patients) pendant l'étude CHECKMATE-063 étaient la fatigue, la diminution de l'appétit, les nausées, la diarrhée et le rash.

CPNPC métastatique (jamais traité) :

Étude CHECKMATE-227 :

Le Tableau 17 présente la liste des effets indésirables survenus chez au moins 1 % des patients traités par l'association Opdivo et ipilimumab dans le cadre de l'étude CHECKMATE-227.

Tableau 17 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab dans le cadre de l'étude CHECKMATE-227

Classe de système organique Terme privilégié	Opdivo + ipilimumab (n = 576)		Doublet de chimiothérapie à base de platine (n = 570)	
	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
Pourcentage (%) de patients^a				

Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés				
Rash ^b	28,0	3,1	8,4	0,2
Prurit	14,2	0,5	1,1	0
Sécheresse de la peau	5,4	0,2	1,1	0
Érythème	1,9	0,2	0,5	0
Eczéma ^c	1,4	0,5	0	0
Prurit généralisé	1,0	0	0,2	0
Troubles généraux et réactions au point d'administration				
Fatigue ^d	23,8	3,0	31,1	2,3
Pyrexie	7,5	0,3	3,2	0
Œdème ^e	2,8	0	5,8	0
Malaise	1,6	0	3,9	0
Frissons	1,2	0	0,2	0
Xérose	1,0	0	0	0
Troubles gastro-intestinaux				
Diarrhée	17,0	1,7	9,6	0,7
Nausées	9,9	0,5	36,1	2,1
Vomissements	4,9	0,3	13,5	2,3
Constipation	4,5	0	14,9	0,4
Stomatite ^f	3,5	0,2	8,9	1,1
Douleur abdominale ^g	2,8	0,2	2,6	0
Sécheresse de la bouche	2,8	0	0,4	0
Colite	2,3	0,7	0	0
Pancréatite ^h	1,0	0,7	0	0
Troubles endocriniens				
Hypothyroïdie	12,5	0,3	0	0
Hyperthyroïdie	8,3	0	0	0
Insuffisance surrénale	3,3	1,7	0	0
Hypophysite	2,1	1,0	0	0
Hypopituitarisme	1,2	0,5	0	0
Troubles du métabolisme et de la nutrition				
Diminution de l'appétit	13,2	0,7	19,6	1,2
Hyponatrémie	3,1	1,7	1,9	0,5
Déshydratation	1,2	0,5	1,2	0,2
Hypoalbuminémie	1,2	0	1,1	0,2
Hypokaliémie	1,2	0,3	1,1	0,4
Diabète sucré	1,0	0,7	0	0
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastiniaux				
Pneumonite ⁱ	8,3 ^o	3,3	1,1	0,5
Dyspnée	2,6	0,2	1,4	0
Toux	2,1	0,2	0,4	0
Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif				

Arthralgie	5,0	0,7	0,4	0
Douleur musculosquelettique ^j	4,2	0,2	2,6	0
Arthrite ^k	1,4	0,7	0	0
Troubles du système immunitaire				
Réaction liée à la perfusion	3,3	0	0,9	0,2
Épreuves de laboratoire				
Augmentation des taux de transaminases ^l	11,5	4,5	5,8	0,2
Hausse du taux de lipase	7,5	4,0	0,9	0,4
Hausse du taux d'amylase	6,3	3,0	0,9	0,2
Hausse du taux de créatinine sanguine	2,4	0	3,3	0
Hausse du taux de phosphatase alcaline sanguine	2,3	0,7	1,1	0
Perte de poids	2,1	0,2	1,8	0,2
Baisse du nombre de leucocytes	1,6	0	0,2	0
Hausse du taux de thyréostimuline	1,0	0	0	0
Troubles hépatobiliaires				
Hépatite	2,1	1,9	0	0
Troubles du système nerveux				
Dysgueusie	2,1	0	5,1	0
Maux de tête	1,9	0	1,4	0
Paresthésie	1,4	0	1,9	0
Troubles rénaux et urinaires				
Insuffisance rénale (y compris lésion rénale aiguë)	1,4	0,3	1,4	0,4
Troubles sanguins et lymphatiques				
Anémie ^m	4,0	1,4	33,3	11,6
Thrombocytopénie ⁿ	1,4	0,3	17,9	7,7
Infections et infestations				
Conjonctivite	1,0	0	1,8	0
Troubles du système immunitaire				
Réaction liée à la perfusion	3,3	0	0,9	0,2
Troubles hépatobiliaires				
Hépatite	2,1	1,9	0	0
Troubles de la vue				
Sécheresse oculaire	1,6	0	1,2	0

a Les données relatives à l'incidence présentées dans ce tableau sont fondées sur les déclarations d'effets indésirables liés au médicament (CTCAE, version 4.0).

b Inclut le rash maculopapuleux, le rash érythémateux, le rash maculaire, le rash papuleux, le rash pustuleux, le rash exfoliatif, le rash prurigineux, le rash généralisé, le rash nodulaire, la dermatite, la dermatite auto-immune, la dermatite acnéiforme, la dermatite allergique, la dermatite atopique, la dermatite bulleuse, la dermatite psoriasiforme et l'éruption médicamenteuse.

c Inclut l'eczéma, l'eczéma dyshydrosiforme et l'eczéma nummulaire.

d Inclut la fatigue et l'asthénie.

e Inclut l'œdème, l'œdème périphérique, l'œdème généralisé, l'enflure périphérique et l'enflure.

f Inclut la stomatite, l'ulcération buccale et l'inflammation des muqueuses.

- g Inclut la douleur abdominale, la gêne abdominale, la douleur dans la partie inférieure de l'abdomen, la douleur dans la partie supérieure de l'abdomen et la sensibilité abdominale.
- h Inclut la pancréatite, la pancréatite auto-immune et la pancréatite aiguë.
- i Inclut la pneumonite et la pneumopathie interstitielle.
- j Inclut la douleur musculosquelettique, la dorsalgie, la douleur osseuse, la douleur thoracique musculosquelettique, le malaise musculosquelettique, la myalgie, la douleur cervicale, la douleur aux membres et la douleur à la colonne vertébrale.
- k Inclut l'arthrite, l'arthrite auto-immune et la polyarthrite.
- l Inclut la hausse des taux de transaminases, la hausse du taux d'alanine aminotransférase et la hausse du taux d'aspartate aminotransférase.
- m Inclut l'anémie, l'augmentation du taux d'hémoglobine et l'anémie ferriprive.
- n Inclut la thrombocytopénie et la diminution du nombre de plaquettes.
- o Inclut quatre cas de grade 5.

CHECKMATE-9LA :

Dans l'étude CHECKMATE-9LA, les réactions indésirables le plus fréquemment signalées (fréquence ≥ 10 %) chez les patients qui ont reçu Opdivo en association avec l'ipilimumab et un doublet de chimiothérapie à base de platine étaient les suivants : fatigue, nausées, rash, anémie, diarrhée, prurit, diminution de l'appétit, hypothyroïdie, neutropénie et vomissements.

Le Tableau 18 présente la liste des effets indésirables survenus chez au moins 1 % des patients traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab et un doublet de chimiothérapie à base de platine lors de l'étude CHECKMATE-9LA.

Tableau 18 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab et un doublet de chimiothérapie à base de platine lors de l'étude CHECKMATE-9LA

Classe de système organique Terme privilégié	Opdivo et ipilimumab et doublet de chimiothérapie à base de platine (n = 358)		Doublet de chimiothérapie à base de platine (n = 349)	
	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
Pourcentage (%) de patients^a				
Troubles gastro-intestinaux				
Nausées	26,3	1,4	36,1	0,9
Diarrhée	20,4 ⁿ	3,9	12,0	1,1
Vomissements	13,1	1,7	14,6	1,4
Constipation	8,9	0	10,9	0
Stomatite	6,4	0,6	4,6	0,9
Douleur abdominale ^b	4,2	0,3	4,0	0
Colite	3,4	1,4	0,3	0
Sécheresse de la bouche	2,2	0	0	0
Pancréatite	1,1	0,8	0	0

Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés

Rash ^c	25,4	3,6	4,9	0,3
Prurit	18,4	0,8	1,1	0
Alopécie	8,9	0,8	8,9	0,6
Sécheresse de la peau	3,6	0	0,3	0
Érythème	1,7	0	0,6	0
Urticaire	1,4	0	0,3	0
Sueurs nocturnes	1,1	0	0	0
Toxicité cutanée	1,1	0	0,3	0

Troubles généraux et réactions au point d'administration

Fatigue ^d	36,0	3,1	28,1	2,9
Pyrexie	5,6	0	3,2	0,3
Malaise	2,5	0	4,3	0
Œdème ^e	1,7	0	5,2	0

Troubles sanguins et lymphatiques

Anémie	22,6	5,6	37,5	13,8
Neutropénie	13,7	8,7	20,3	11,5
Thrombocytopénie	6,7	3,1	13,5	3,4
Neutropénie fébrile	3,9	3,9	3,2	2,9
Lymphopénie ⁱ	2,0	0,3	1,4	0,3

Troubles du métabolisme et de la nutrition

Diminution de l'appétit	15,6	1,1	15,2	1,1
Déshydratation	3,1	1,4	2,	0,6
Hypomagnésémie	2,8	0	3,2	0
Hypoalbuminémie	1,7	0	0,9	0
Hypokaliémie	1,4	0	1,4	0,3
Hyponatrémie	1,4	0,6	1,1	1,1
Hypophosphatémie	1,1	0,3	0	0

Troubles endocriniens

Hypothyroïdie	14,5	0,3	1	0
Hyperthyroïdie	7,5	0	0	0
Insuffisance surrénale	3,6	1,4	0	0
Hypophysite	1,4	0,8	0	0
Thyroïdite	1,4	0	0	0

Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif

Douleur musculosquelettique ^j	8,9	0,3	6,3	0
Arthralgie	7,3	0,3	3,4	0,3
Arthrite ^k	1,7	0,6	0,3	0

Troubles du système nerveux

Dysgueusie	3,9	0	2,6	0
Neuropathie périphérique	3,9	0	6,9	0,3

Étourdissements	3,	0	0,9	0
Maux de tête	2,0	0,3	0,6	0
Paresthésie	1,11	0	3,7	0
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastiniaux				
Pneumonite	5,3	1,4	1,1	0,3
Dyspnée	2,5	0,6	1,1	0
Toux	1,4	0	0,3	0
Infections et infestations				
Conjonctivite	2,2	0	2,3	0
Pneumonie	1,7	0,6	0,9	0,9
Folliculite	1,1	0	0	0
Candidose buccale	1,1	0	0,9	0
Infection des voies respiratoires	1,1	0,8	0,9	0,3
Troubles hépatobiliaires				
Hépatotoxicité	2,8	1,4	0,6	0
Hépatite	1,7	1,	0	0
Lésion hépatocellulaire	1,4	0,84	0,3	0
Troubles du système immunitaire				
Réactions liées à la perfusion	3,4	0,6	0,9	0,6
Hypersensibilité	1,7	0	0,3	0
Épreuves de laboratoire				
Augmentation des taux de transaminases ^m	8,1	2,0	4,3	0,6
Hausse du taux d'amylase	5,0	2,2	1,4	0
Hausse du taux de lipase	5,0	3,6	0,9	0,3
Hausse du taux de créatinine sanguine	4,5	0,3	4,0	0
Perte de poids		0	2,3	0
Hausse du taux de phosphatase alcaline sanguine	3,9	0	2,6	0
	2,8	0,8	2,3	0,6
Baisse du nombre de leucocytes		2,8		
Hausse du taux de thyréostimuline	2,0	0	0	0
Troubles rénaux et urinaires				
Lésion rénale aiguë	1,7	1,4	1,4	0,6
Insuffisance rénale	1,7	0,3	0,6	0,6
Troubles oculaires				
Sécheresse oculaire	1,7	0	1,4	0

- a. Les données relatives à l'incidence présentées dans ce tableau sont fondées sur les déclarations d'effets indésirables liés au médicament (CTCAE, version 4.0).
- b. Inclut la douleur abdominale, la gêne abdominale, la douleur dans la partie inférieure de l'abdomen et la douleur dans la partie supérieure de l'abdomen.
- c. Inclut le rash, le rash maculopapuleux, le rash érythémateux, le rash maculaire, le rash papuleux, le rash prurigineux, le rash généralisé, le rash morbilliforme, la dermatite, la dermatite acnéiforme, la dermatite allergique, la dermatite atopique, la dermatite bulleuse et l'éruption médicamenteuse.
- d. Inclut la fatigue et l'asthénie.

- e. Inclut l'œdème, l'œdème périphérique, l'œdème généralisé, l'enflure périphérique et l'enflure.
- f. Inclut l'anémie, l'augmentation du taux d'hémoglobine et l'anémie ferriprive.
- g. Inclut la neutropénie et la diminution du nombre de neutrophiles
- h. Inclut la thrombocytopénie et la diminution du nombre de plaquettes.
- i. Inclut la lymphopénie et la diminution du nombre de lymphocytes.
- j. Inclut la douleur musculosquelettique, la dorsalgie, la douleur osseuse, la douleur thoracique musculosquelettique, la myalgie, la douleur cervicale, la douleur aux extrémités et la douleur à la colonne vertébrale
- k. Inclut l'arthrite et la polyarthrite.
- l. Inclut l'infection des voies respiratoires, l'infection des voies respiratoires supérieures, la rhinopharyngite, la pharyngite et la rhinite.
- m. Inclut la hausse des taux de transaminases, la hausse du taux d'alanine aminotransférase et la hausse du taux d'alanine aminotransférase.
- n. Inclut un cas de grade 5.

Traitements néoadjuvant du CPNPC

Étude CHECKMATE-816 :

Dans l'étude CHECKMATE-816, les réactions indésirables le plus fréquemment signalées (fréquence ≥ 10 %) chez les patients qui ont reçu Opdivo en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine ont été les suivantes : nausées, constipation, vomissements, fatigue, malaise, diminution de l'appétit, rash, alopécie et neuropathie périphérique.

Le Tableau 19 présente la liste des réactions indésirables survenues chez au moins 1 % des patients traités par Opdivo en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine lors de l'étude CHECKMATE-816.

Tableau 19 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients traités par Opdivo en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine lors de l'étude CHECKMATE-816

Classe de système organique Terme privilégié	Opdivo et doublet de chimiothérapie à base de platine (n = 176)		Doublet de chimiothérapie à base de platine (n = 176)	
	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
	Pourcentage (%) de patients ^a			
Troubles sanguins et lymphatiques				
Neutropénie ^b	29,5	15,9	36,9	22,2
Anémie	24,4	3,4	23,3	3,4
Thrombocytopénie ^d	9,7	2,3	10,2	1,1
Leucopénie	8,5	0,6	6,3	1,7
Neutropénie fébrile	1,7	1,7	3,4	3,4
Myélosuppression	1,1	1,1	0,6	0,6
Troubles gastro-intestinaux				
Nausées	33,0	0,6	41,5	0,6
Constipation	21,0	0	20,5	1,1

Vomissements	8,5	1,1	10,8	0,6
Diarrhée	5,7	0,6	11,4	2,3
Douleur abdominale ^e	4,0	0	4,0	0,6
Stomatite ^f	2,8	0	3,4	0
Dyspepsie	2,3	0	2,8	0
Sécheresse de la bouche	1,1	0	0,6	0
Malaise épigastrique	1,1	0	0	0
Troubles généraux et réactions au point d'administration				
Fatigue ^h	21,6	1,7	17,6	0,6
Malaise	13,6	0,6	12,5	0,6
Pyrexie	3,4	0	6,3	0
Œdème	2,3	0	4,5	0
Douleur	1,1	0,6	2,8	0,6
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés				
Rash ^j	19,3	2,3	6,8	0
Alopécie	9,7	0	14,2	0
Prurit ^k	4,5	0	1,1	0
Érythème	1,1	0	0	0
Érythème polymorphe	1,1	0	0,6	0
Troubles du métabolisme et de la nutrition				
Diminution de l'appétit	16,5	1,1	21,6	2,3
Hypomagnésémie ^l	3,4	0,6	5,7	0
Hypoglycémie	2,3	1,1	0	0
Hyponatrémie	1,7	1,1	2,8	1,1
Hypoalbuminémie	1,1	0	1,7	0
Troubles du système nerveux				
Neuropathie périphérique ⁿ	12,5	0	5,1	0
Étourdissements ^o	3,4	0	2,3	0
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux				
Hoquet	6,8	0	13,6	0
Dyspnée	1,7	0	1,7	0
Épistaxis	1,1	0	0	0
Pneumonite ^p	1,1	0	0	0
Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif				
Douleur musculosquelettique ^q	4,5	0	2,3	0
Arthralgie	2,3	0,6	4,0	0
Faiblesse musculaire	1,7	0	1,7	0
Troubles endocriniens				
Hyperthyroïdie	2,3	0	0	0
Hypothyroïdie	1,1	0	0	0
Thyroïdite ^r	1,1	0	0	0
Infections et infestations				

Pneumonie ^s	1,1	0	1,1	0,6
Troubles du système immunitaire				
Hypersensibilité	3,4	1,7	0,6	0,6
Blessure, empoisonnement et complications liées à une intervention				
Réaction liée à la perfusion	2,8	0,6	2,3	0,6
Troubles vasculaires				
Vascularite	1,7	0	0	0
Troubles de l'oreille et du labyrinthe				
Acouphènes	2,8	0	5,1	0
Troubles rénaux et urinaires				
Insuffisance rénale	1,1	0	0,6	0
Troubles cardiaques				
Fibrillation auriculaire	1,1	0	0,6	0
Troubles hépatobiliaires				
Fonction hépatique anormale	1,1	0	0,6	0

- a. Les données relatives à l'incidence présentées dans ce tableau sont fondées sur les déclarations d'effets indésirables liés au médicament (CTCAE, version 4.0).
- b. Inclut la neutropénie et la diminution du nombre de neutrophiles.
- c. Inclut l'anémie, la diminution du taux d'hémoglobine et la carence en fer.
- d. Inclut la thrombocytopénie et la diminution du nombre de plaquettes.
- e. Inclut la douleur abdominale, la gêne abdominale et la douleur dans la partie supérieure de l'abdomen.
- f. Inclut la stomatite, l'ulcération buccale et l'inflammation des muqueuses.
- g. Inclut la dyspepsie et le reflux gastro-œsophagien pathologique.
- h. Inclut la fatigue et l'asthénie.
- i. Inclut l'œdème, l'œdème généralisé, l'œdème périphérique, l'enflure périphérique et l'enflure.
- j. Inclut le rash, la dermatite atopique, la dermatite bulleuse, l'éruption médicamenteuse, le rash maculopapuleux, le rash prurigineux, la dermatite et la dermatite acnéiforme.
- k. Inclut le prurit et le prurit allergique.
- l. Inclut l'hypomagnésémie et la diminution du taux sanguin de magnésium.
- m. Inclut la diminution du taux sanguin d'albumine.
- n. Inclut la neuropathie périphérique, la dysesthésie, l'hypoesthésie, la neuropathie motrice périphérique et la neuropathie sensorielle périphérique.
- o. Inclut les étourdissements et les vertiges.
- p. Inclut la pneumonite et la pneumopathie interstitielle.
- q. Inclut la douleur musculosquelettique, la douleur thoracique musculosquelettique, la dorsalgie, la myalgie, la douleur cervicale et la douleur aux extrémités.
- r. Inclut la thyroïdite et la thyroïdite auto-immune.
- s. Inclut la pneumonie, la pneumonie bactérienne et la pneumonie à influenza.

Mésothéliome pleural malin non résécable :

Dans l'étude CHECKMATE-743, les réactions indésirables le plus fréquemment signalées (fréquence ≥ 10 %) chez les patients qui ont reçu Opdivo en association avec l'ipilimumab et une chimiothérapie étaient les suivants : rash, fatigue, diarrhée, prurit, hypothyroïdie et nausées.

Tableau 20 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab dans le cadre de l'étude CHECKMATE-743

Classe de système organique Terme privilégié	Opdivo et ipilimumab (n = 300)		Chimiothérapie (n = 284)	
	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
	Pourcentage (%) de patients ^a			
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés				
Rash ^b	27,3	2,3	7,8	0,4
Prurit ^c	16,3	1,0	0,4	0
Sécheresse de la peau	2,3	0	0,4	0
Érythème	2,0	0	1,8	0
Troubles gastro-intestinaux				
Diarrhée ^d	22,0	5,3	8,1	1,1
Nausées	10,0	0,3	36,6	2,5
Constipation	4,0	0	14,8	0,4
Douleur abdominale ^e	3,0	0	3,5	0,4
Sécheresse de la bouche	2,7	0	0,4	0
Vomissements	2,7	0	14,4	2,1
Stomatite ^f	2,0	0	8,5	1,1
Dyspepsie ^g	1,0	0	1,1	0
Pancréatite ^h	1,0	0	0	0
Troubles généraux et réactions au point d'administration				
Fatigue ⁱ	21,7	1,0	33,1	5,6
Pyrexie ^j	5,3	0	1,8	0,4
Œdème ^k	3,3	0	3,5	0
Frissons	1,7	0	0	0
Xérose	1,7	0	0	0
Symptômes pseudogrippaux	1,0	0	0	0
Épreuves de laboratoire				
Hausse du taux de lipase	6,7	4,3	0,4	0,4
Augmentation des taux de transaminases ^l	6,7	2,0	1,1	0
Hausse du taux d'amylase	5,7	2,3	0,4	0
Hausse du taux de créatinine sanguine	4,0	0	4,9	0
Hausse du taux de phosphatase alcaline sanguine	2,7	0,3	0,7	0
Hausse du taux sanguin de bilirubine	1,3	0,3	0	0
Hausse de la gamma-glutamyltransférase	1,3	0,7	0,4	0
Troubles endocriniens				
Hypothyroïdie ^m	12,0	0	0	0
Hyperthyroïdie	3,7	0	0	0
Insuffisance surrénale	2,0	0,3	0	0
Hypophysite	2,0	0	0	0
Hypopituitarisme	2,0	1,0	0	0
Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif				

Douleur musculosquelettique ⁿ	10,7	0,3	1,8	0
Arthralgie	7,3	0,3	0	0
Arthrite ^o	2,0	1,0	0	0
Troubles du métabolisme et de la nutrition				
Diminution de l'appétit	9,7	0,7	17,6	0,7
Hyponatrémie	1,7	0,7	2,1	0,7
Hyperglycémie	1,0	0,3	0,7	0
Hypokaliémie ^p	1,0	0	0,7	0
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux				
Pneumonite ^q	6,7	0,7	0	0
Dyspnée ^r	1,7	0	0,7	0,4
Toux ^s	1,3	0	0,7	0
Blessure, empoisonnement et complications liées à une intervention				
Réaction liée à la perfusion	8,0	1,0	0,7	0
Troubles hépatobiliaires				
Fonction hépatique anormale	3,0	1,7	0,7	0
Hépatite ^t	2,3	1,7	0	0
Lésions au foie d'origine médicamenteuse	1,0	0,7	0,4	0
Troubles du système nerveux				
Maux de tête	1,3	0	0,7	0
Étourdissements ^u	1,0	0	2,1	0
Dysgueusie	1,0	0	6,7	0
Neuropathie périphérique ^v	1,0	0	3,5	0
Troubles sanguins et lymphatiques				
Anémie ^w	2,0	0,3	36,3	11,3
Thrombocytopénie ^x	1,3	0,7	10,2	4,2
Éosinophilie	1,0	0	0	0
Lymphopénie ^y	1,0	0	2,1	0,7
Troubles du système immunitaire				
Hypersensibilité ^z	4,0	0,3	1,8	0
Troubles rénaux et urinaires				
Lésion rénale aiguë	2,0	1,3	1,1	0

- a. Les données relatives à l'incidence présentées dans ce tableau sont fondées sur les déclarations d'effets indésirables liés au médicament (CTCAE, version 4.0).
- b. Inclut le rash, l'acné, la dermatite, la dermatite acnéiforme, la dermatite allergique, la dermatite de contact, l'eczéma, le rash érythémateux, le rash maculaire, le rash maculopapuleux, le rash papuleux, le rash prurigineux, l'exfoliation cutanée, la réaction cutanée, la toxicité cutanée, l'éruption cutanée toxique et l'urticaire.
- c. Inclut le prurit et le prurit allergique.
- d. Inclut la diarrhée, la colite, la colite ulcéreuse, l'entérite et l'entérocolite.
- e. Inclut la douleur abdominale, la gêne abdominale, la douleur dans la partie inférieure de l'abdomen, la douleur dans la partie supérieure de l'abdomen et la douleur gastro-intestinale.
- f. Inclut la stomatite, l'ulcération buccale et l'inflammation des muqueuses.
- g. Inclut la dyspepsie et le reflux gastro-œsophagien pathologique.
- h. Inclut la pancréatite et la pancréatite auto-immune.
- i. Inclut la fatigue et l'asthénie.
- j. Inclut la pyrexie et la fièvre associée aux tumeurs.
- k. Inclut l'œdème, l'œdème généralisé, l'œdème périphérique et l'enflure périphérique.
- l. Inclut la hausse des taux de transaminases, la hausse du taux d'alanine aminotransférase et la hausse du taux d'aspartate aminotransférase.
- m. Inclut l'hypothyroïdie, l'hypothyroïdie auto-immune, la thyroïdite auto-immune, la hausse du taux sanguin de thyréostimuline sanguine et la baisse du taux de tri-iodothyronine libre.
- n. Inclut la douleur musculosquelettique, la dorsalgie, la douleur osseuse, la douleur au flanc, les contractions musculaires involontaires, les spasmes musculaires, les fasciculations musculaires, la

douleur thoracique musculosquelettique, la raideur musculosquelettique, la myalgie, la douleur cervicale, la douleur thoracique non cardiaque, la douleur aux membres, la pseudopolyarthrite rhizomélique et la douleur à la colonne vertébrale.

- o. Inclut l'arthrite, l'arthrose, et la polyarthrite.
- p. Inclut l'hypokaliémie et la diminution du potassium sanguin.
- q. Inclut la pneumonite, la pneumonite à médiation immunitaire et la pneumopathie interstitielle.
- r. Inclut la dyspnée et la dyspnée à l'effort.
- s. Inclut la toux et la toux productive.
- t. Inclut l'hépatite, l'hépatite auto-immune et l'hépatite à médiation immunitaire.
- u. Inclut les étourdissements, les vertiges positionnels et les vertiges.
- v. Inclut la neuropathie périphérique, la dysesthésie, l'hypoesthésie, la neuropathie motrice périphérique et la neuropathie sensorielle périphérique.
- w. Inclut l'anémie, l'anémie secondaire aux maladies chroniques, la diminution du taux d'hémoglobine, l'anémie ferriprive et l'anémie normocytaire.
- x. Inclut la thrombocytopénie et la diminution du nombre de plaquettes.
- y. Inclut la lymphopénie et la diminution du nombre de lymphocytes.
- z. Inclut l'hypersensibilité et la réaction d'hypersensibilité liée à la perfusion.

Adénocarcinome rénal au stade avancé ou métastatique :

Déjà traité :

Le Tableau 21 présente la liste des effets indésirables survenus chez au moins 1 % des patients lors de l'étude pivot sur l'adénocarcinome rénal, CHECKMATE-025.

Tableau 21 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients de l'étude CHECKMATE-025

Classe de système organique Terme privilégié	Opdivo (n = 406)		Évérolimus (n = 397)	
	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
	Pourcentage (%) de patients ^a			
Troubles généraux et réactions au point d'administration				
Fatigue	36,7	2,7	39,0	4,0
Pyrexie	8,6	0	9,3	0,5
Œdème	5,7	0	15,4	0,5
Frissons	4,9	0	2,8	0
Douleur thoracique	2,2	0	1,5	0
Syndrome grippal	1,7	0,5	1,0	0
Malaise	1,5	0	1,8	0
Douleur	1,2	0,5	0,8	0
Troubles gastro-intestinaux				
Nausées	14,0	0,2	16,6	0,8
Diarrhée	12,3	1,2	21,2	1,3
Constipation	5,9	0,2	5,3	0
Vomissements	5,9	0	9,1	0,3
Stomatite	4,7	0	45,6	7,3
Douleur abdominale	3,9	0	4,0	0
Sécheresse de la bouche	3,9	0	3,5	0
Dyspepsie	2,0	0	2,5	0

Colite	1,7	0,7	0	0
Distension abdominale	1,5	0	0	0
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés				
Rash	18,2	1,0	30,7	1,0
Prurit	14,0	0	9,8	0
Sécheresse de la peau	6,4	0	8,3	0
Érythème	2,7	0	1,5	0,3
Alopécie	1,2	0	1,0	0
Hyperhidrose	1,2	0	0,3	0
Sueurs nocturnes	1,0	0	1,0	0
Syndrome d'érythrodysesthésie palmoplantaire	1,0	0	5,5	0
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux				
Toux	9,6	0	20,7	0
Dyspnée	9,1	1,0	15,6	0,5
Pneumonite	4,4	1,5	17,6	3,3
Dysphonie	1,7	0	0,8	0
Congestion nasale	1,0	0	0,5	0
Respiration sifflante	1,0	0	0,5	0
Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif				
Douleur musculosquelettique	9,4	0,5	5,5	0
Arthralgie	6,7	0,2	3,5	0
Arthrite	1,7	0,2	0,3	0
Enflure des articulations	1,7	0	0,5	0
Spasmes musculaires	1,7	0	0,8	0
Faiblesse musculaire	1,0	0,2	0	0
Raideur musculosquelettique	1,0	0,2	0	0
Troubles du métabolisme et de la nutrition				
Diminution de l'appétit	11,8	0,5	20,7	1,0
Hyperglycémie	2,2	1,2	11,6	3,8
Hypertriglycéridémie	1,2	0	19,1	5,8
Hyponatrémie	1,2	0,5	0,5	0,3
Troubles du système nerveux				
Maux de tête	5,9	0	4,8	0,3
Étourdissements	3,2	0	3,0	0
Dysgueusie	2,7	0	12,8	0
Neuropathie périphérique	2,0	0	2,3	0
Troubles sanguins et lymphatiques				
Anémie	8,4	1,7	24,9	7,8
Lymphopénie	2,7	0,7	2,0	0,5
Thrombocytopénie	1,2	0,2	6,5	1,0
Neutropénie	1,0	0	2,3	0,5
Troubles endocriniens				
Hypothyroïdie	5,9	0,2	0,5	0
Hyperthyroïdie	1,7	0	0,3	0

Insuffisance surrénale	1,5	0,5	0	0
Infections et infestations				
Infection des voies respiratoires supérieures	2,2	0	2,0	0
Pneumonie	1,0	0	3,5	1,5
Troubles oculaires				
Sécheresse oculaire	1,5	0	1,3	0
Augmentation du larmoiement	1,2	0	1,5	0
Troubles vasculaires				
Hypertension	2,0	0,7	2,3	1,0
Bouffées de chaleur	1,7	0	0,5	0
Hypotension	1,7	0	0	0
Blessure, empoisonnement et complications liées à une intervention				
Réactions liées à la perfusion	3,2	0	0	0
Troubles du système immunitaire				
Hypersensibilité	2,2	0,2	0,3	0
Troubles psychiatriques				
Insomnie	1,0	0	1,3	0
Troubles rénaux et urinaires				
Pollakiurie	1,0	0	0,3	0

^a Les données relatives à l'incidence présentées dans ce tableau sont fondées sur les déclarations d'effets indésirables liés au médicament.

Jamais traité :

CHECKMATE-214

Le Tableau 22 présente la liste des effets indésirables survenus chez au moins 1 % des patients traités par l'association Opdivo et ipilimumab dans l'étude CHECKMATE-214 lors de l'analyse provisoire prédefinie (17,5 mois de suivi minimum). Aucun nouveau problème d'innocuité n'a été observé au cours d'un suivi plus long (minimum de 41,4 mois) et, par conséquent, après un suivi additionnel, le profil d'innocuité d'Opdivo en association avec l'ipilimumab est demeuré constants par rapport à l'analyse provisoire prédefinie.

Tableau 22 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients de l'étude CHECKMATE-214

Classe de système organique Terme privilégié	Opdivo + ipilimumab (n = 547)		Sunitinib (n = 535)	
	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
	Pourcentage (%) de patients ^a			
Troubles généraux et réactions au point d'administration				
Fatigue	47,5	5,5	62,1	11,2
Pyrexie	14,4	0,4	6,2	0,2
Œdème	4,9	0,2	8,6	0,4
Symptômes pseudogrippaux	4,8	0,4	2,4	0,2
Frissons	3,3	0	3,7	0,2
Douleur	2,0	0	3,2	0
Douleur à la poitrine	1,8	0	1,9	0,2
Malaise	1,5	0	4,7	0
Troubles gastro-intestinaux				
Diarrhée	26,5	3,8	52,0	5,2
Nausées	19,9	1,5	37,8	1,1
Vomissements	10,8	0,7	20,6	1,9
Douleur abdominale	9,0	0,4	14,4	0,2
Stomatite	6,8	0	53,1	5,4
Constipation	6,4	0	7,3	0
Sécheresse de la bouche	5,7	0	6,0	0
Dyspepsie	3,8	0,2	27,1	0
Colite	3,7	2,2	0,4	0
Dysphagie	1,5	0	1,7	0,2
Pancréatite	1,3	0,4	1,3	0,7
Distension abdominale	1,1	0	3,9	0
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés				
Rash	33,8	3,5	19,8	0,6
Prurit	28,2	0,5	9,2	0
Sécheresse de la peau	7,3	0	8,6	0
Érythème	2,7	0	0,9	0
Hyperhidrose	1,5	0	1,3	0
Sueurs nocturnes	1,5	0	0,4	0
Urticaire	1,5	0,2	0,4	0
Prurit généralisé	1,5	0	0,4	0
Troubles endocriniens				
Hypothyroïdie	15,7	0,4	25,0	0,2
Hyperthyroïdie	11,2	0,7	2,2	0
Insuffisance surrénale	5,3	2,0	0	0
Hypophysite	4,0	2,7	0	0
Thyroïdite	3,3	0,2	0	0

Troubles du métabolisme et de la nutrition

Diminution de l'appétit	13,7	1,3	24,9	0,9
Hyperglycémie	5,1	1,5	1,9	0
Hyponatrémie	4,4	2,9	3,7	2,2
Déshydratation	3,1	1,1	3,6	1,5
Hyperkaliémie	2,6	0,7	2,2	0,4
Diabète sucré	1,8	1,1	0	0
Hypomagnésémie	1,8	0,2	3,6	0,6
Hypoalbuminémie	1,3	0	1,7	0
Hypokaliémie	1,3	0,4	1,7	0,2
Hypophosphatémie	1,3	0,2	3,4	0,4

Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif

Douleur musculosquelettique	14,8	1,5	14,0	0,4
Arthralgie	13,9	0,9	7,3	0
Spasmes musculaires	4,0	0	3,2	0
Arthrite	2,0	0,2	0,4	0
Faiblesse musculaire	1,8	0	1,3	0,4

Troubles du système nerveux

Maux de tête	9,7	0,7	12,1	0,2
Étourdissements	6,0	0,4	6,0	0,4
Dysgueusie	5,7	0	33,5	0,2
Neuropathie périphérique	4,0	0,2	5,8	0,4
Paresthésie	3,3	0,4	3,9	0

Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux

Toux	8,4	0	6,2	0
Dyspnée	6,8	0,2	8,2	0,4
Pneumonite	6,2	1,1	0,2	0
Dysphonie	1,3	0	3,9	0,2
Épanchement pleural	1,3	0	0,2	0,2
Douleur buccopharyngée	1,1	0	2,4	0,2

Troubles sanguins et lymphatiques

Anémie	6,4	0,4	15,9	4,5
Lymphopénie	1,5	0,4	4,5	2,4
Neutropénie	1,1	0,4	19,3	10,3
Thrombocytopénie	1,1	0,2	29,5	11,2

Infections et infestations

Conjonctivite	1,5	0	0,7	0
Pneumonie	1,5	0,2	0,4	0
Infection des voies respiratoires supérieures	1,5	0,2	0,6	0

Troubles de la vue

Vision trouble	1,6	0	0,4	0
Sécheresse oculaire	1,5	0	1,1	0

Troubles vasculaires

Hypertension	2,2	0,7	40,7	16,1
Hypotension	2,2	0,7	0,7	0,2
Bouffées de chaleur	1,6	0	1,3	0
Troubles rénaux et urinaires				
Lésion rénale aiguë	1,8	0,7	1,7	0,6
Troubles psychiatriques				
Insomnie	1,6	0	2,1	0
Confusion mentale	1,1	0	0	0
Blessure, empoisonnement et complications liées à une intervention				
Réaction liée à la perfusion	2,6	0	0	0
Troubles hépatobiliaires				
Hépatite	1,3	0,9	0,2	0,2
Troubles cardiaques				
Palpitations	1,3	0	0,9	0
Tachycardie	1,3	0	0,4	0
Troubles du système immunitaire				
Hypersensibilité	1,6	0	1,1	0,4

a. Les données relatives à l'incidence présentées dans ce tableau sont fondées sur les déclarations d'effets indésirables liés au médicament.

Étude CHECKMATE-9ER

Tableau 23 énumère les effets indésirables survenus chez plus de 10 % des patients traités par l'association Opdivo et cabozantinib dans l'étude CHECKMATE-9ER (suivi minimum de 10,6 mois).

Tableau 23 : Effets indésirables signalés chez ≥ 10 % des patients dans l'étude CHECKMATE-9ER

Classe de système organique Terme privilégié	Opdivo + cabozantinib (n = 320)		Sunitinib (n = 320)	
	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
	Pourcentage (%) de patients ^a			
Troubles sanguins et lymphatiques				
Anémie	15	2	25	4
Thrombocytopénie	12	1	36	9
Troubles endocriniens				
Hypothyroïdie ^b	34	0	30	0
Hyperthyroïdie	10	1	3	0
Troubles gastro-intestinaux				
Diarrhée	64	7	47	4
Stomatite ^c	37	3	46	4
Nausées	27	1	31	0
Douleur abdominale ^d	22	2	15	0

Vomissements	17	2	21	0
Dyspepsie ^e	15	0	22	0
Constipation	12	1	13	0
Troubles généraux et réactions au point d'administration				
Fatigue ^f	51	8	50	8
Pyrexie	12	1	9	1
Œdème	12	0	10	0
Infections et infestations				
Infection des voies respiratoires supérieures	20	0	8	0
Investigations				
Perte de poids	11	1	3	0
Troubles du métabolisme et de la nutrition				
Diminution de l'appétit	28	2	20	1
Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif				
Douleur musculosquelettique ^g	33	4	29	3
Arthralgie	18	0	9	0
Spasmes musculaires	12	0	2	0
Troubles du système nerveux				
Dysgueusie	24	0	22	0
Maux de tête	16	0	12	1
Étourdissements	13	1	6	0
Troubles rénaux et urinaires				
Protéinurie	10	3	8	2
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux				
Toux	20	0	17	0
Dysphonie	17	0	3	0
Dyspnée	11	0	9	2
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés				
Syndrome d'érythrodysesthésie palmoplantaire	40	8	41	8
Éruption cutanée ^h	36	3	14	0
Prurit	19	0	4	0
Troubles vasculaires				
Hypertension ⁱ	36	13	39	14

- a. Les données relatives à l'incidence présentées dans ce tableau sont fondées sur les déclarations d'effets indésirables survenus en cours de traitement, indépendamment du lien avec le médicament à l'étude.
- b. Inclut l'hyperthyroïdie primaire.
- c. Le terme composite « stomatite » inclut les affections suivantes : inflammation des muqueuses, ulcère aphteux, ulcère buccal.
- d. Inclut la gêne abdominale, la douleur dans la partie inférieure de l'abdomen et la douleur dans la partie supérieure de l'abdomen.
- e. Inclut le reflux gastro-œsophagien.
- f. Inclut l'asthénie.
- g. Le terme composite « douleur musculosquelettique » inclut la dorsalgie, la douleur osseuse, la douleur thoracique musculosquelettique, le malaise musculosquelettique, la myalgie, la douleur cervicale, la douleur aux membres et la douleur à la colonne vertébrale.
- h. Le terme composite « éruption cutanée » inclut les affections suivantes : dermatite, dermatite acnéiforme, dermatite bulleuse, rash exfoliatif, rash érythémateux, rash folliculaire, rash maculaire, rash maculopapuleux, rash papuleux, et rash prurigineux.
- i. Inclut l'augmentation de la tension artérielle et l'augmentation de la tension artérielle systolique.

Épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou récurrent ou métastatique :

Le Tableau 24 présente la liste des effets indésirables survenus chez au moins 1 % des patients lors de l'étude pivot CHECKMATE-141 sur l'épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou :

Tableau 24 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients de l'étude CHECKMATE-141

Classe de système organique Terme privilégié	Opdivo (n = 236)		Choix de l'investigateur ^a (n = 111)	
	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
	Pourcentage (%) de patients ^b			
Troubles généraux et réactions au point d'administration				
Fatigue	17,8	2,5	31,5	4,5
Pyrexie	1,7	0	3,6	1,8
Œdème	2,5	0	1,8	0
Troubles gastro-intestinaux				
Nausées	8,5	0	20,7	0,9
Diarrhée	6,8	0	13,5	1,8
Stomatite	3,8	0,4	21,6	4,5
Vomissements	3,4	0	7,2	0
Dysphagie	1,7	0,4	0	0
Constipation	1,3	0	3,6	0
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés				
Rash	10,6	0	12,6	1,8
Prurit	7,2	0	0	0
Sécheresse de la peau	3,0	0	9,0	0

Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux				
Toux	2,5	0,4	0	0
Pneumonite	2,1	0,8	0,9	0
Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif				
Arthralgie	2,1	0	0	0
Troubles du métabolisme et de la nutrition				
Diminution de l'appétit	7,2	0	7,2	0
Hyponatrémie	1,7	0,8	3,6	2,7
Hypomagnésémie	1,3	0	3,6	0
Épreuves de laboratoire				
Hausse du taux de lipase	2,5	1,7	0	0
Augmentation des taux de transaminases	1,7	0,8	2,7	0,9
Perte de poids	1,7	0	5,4	0
Thyréostimuline	1,3	0	0	0
Troubles du système nerveux				
Maux de tête	1,7	0,4	0,9	0
Troubles sanguins et lymphatiques				
Anémie	5,1	1,3	16,2	4,5
Lymphopénie	2,5	1,3	3,6	3,6
Thrombocytopénie	2,5	0	6,3	2,7
Troubles endocriniens				
Hypothyroïdie	4,2	0,4	0,9	0
Troubles vasculaires				
Hypertension	1,7	0,4	0	0
Blessure, empoisonnement et complications liées à une intervention				
Réactions liées à la perfusion	1,3	0	1,8	0,9

^a Cétuximab, méthotrexate ou docetaxel.

^b Les données relatives à l'incidence présentées dans ce tableau sont fondées sur les déclarations d'effets indésirables liés au médicament.

LHc :

Études CHECKMATE-205 et CHECKMATE-039 :

Les effets indésirables les plus fréquents (signalés chez au moins 10 % des patients) étaient la fatigue, la diarrhée, les nausées, le rash, le prurit et les réactions liées à la perfusion. Lors de l'analyse finale et du suivi subséquent (suivi minimum de 61,9 mois) de l'étude CHECKMATE-205, aucun nouveau problème d'innocuité n'a été relevé et, après un suivi additionnel, aucun changement significatif n'est survenu dans le profil d'innocuité d'Opdivo. Les effets indésirables survenus chez au moins 1 % des patients dans le cadre des études CHECKMATE-205 et CHECKMATE-039 sont résumés au Tableau 25.

Tableau 25 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients des études CHECKMATE-205 et CHECKMATE-039

Classe de système organique Terme privilégié	Opdivo (n = 266)	
	Pourcentage (%) de patients	
	Tous grades	Grades 3-4
Troubles généraux et réactions au point d'administration		
Fatigue ^a	22,9	0,8
Pyrexie	9,4	0
Frissons	3,0	0
Œdème	2,3	0
Douleur	1,5	0
Douleur thoracique	1,1	0
Malaise	1,1	0
Troubles gastro-intestinaux		
Diarrhée	14,7	0,8
Nausées	10,5	0
Vomissements	7,9	0,4
Douleur abdominale ^b	6,0	0,8
Stomatite	4,9	0,4
Constipation	4,1	0
Sécheresse de la bouche	1,5	0
Dyspepsie	1,5	0
Colite	1,1	0,8
Pancréatite	1,1	0,4
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés		
Rash ^c	14,7	1,1
Prurit	10,2	0
Alopécie	2,6	0
Urticaire	1,1	0
Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif		
Douleur musculosquelettique ^d	7,9	0
Arthralgie	7,5	0
Arthrite	1,9	0,4
Spasmes musculaires	1,5	0
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux		
Toux	6,0	0
Pneumonite	4,5	0
Dyspnée ^e	4,1	0,8
Douleur buccopharyngée	1,9	0
Troubles endocriniens		
Hypothyroïdie	9,4	0
Hyperthyroïdie	1,9	0

Troubles du système nerveux		
Maux de tête	5,6	0
Neuropathie périphérique ^e	4,9	0,4
Amnésie	1,1	0
Dysgueusie	1,1	0
Syncope	1,1	0,8
Blessure, empoisonnement et complications liées à une intervention		
Réactions liées à la perfusion	13,2	0,4
Troubles du métabolisme et de la nutrition		
Diminution de l'appétit	3,4	0
Hyperglycémie	2,3	0
Hypercalcémie	1,5	0,4
Hypophosphatémie	1,1	0,4
Infections et infestations		
Infection des voies respiratoires supérieures	3,0	0
Pneumonie	1,5	0,8
Infection des voies respiratoires ^f	1,1	0
Infection des voies urinaires	1,1	0
Épreuves de laboratoire		
Gain de poids	1,1	0
Troubles du système immunitaire		
Hypersensibilité	2,3	0,4
Troubles hépatobiliaires		
Hépatite	1,9	1,5
Troubles vasculaires		
Bouffées de chaleur	1,1	0
Néoplasmes bénins, malins et non précisés		
Douleur liée à la tumeur	1,1	0

^a Inclut l'asthénie.

^b Inclut la gêne abdominale et la douleur abdominale haute.

^c Inclut la dermatite, la dermatite acnéiforme, la dermatite exfoliative, le rash maculaire, le rash maculopapuleux, le rash papuleux et le rash prurigineux.

^d Inclut la dorsalgie, la douleur osseuse, la douleur thoracique musculosquelettique, le malaise musculosquelettique, la myalgie, la douleur cervicale et la douleur aux membres.

^e Inclut l'hyperesthésie, l'hypoesthésie, la neuropathie motrice périphérique et la neuropathie sensorielle périphérique.

^f Inclut la rhinopharyngite, la pharyngite et la rhinite.

Des complications, parfois mortelles, sont survenues chez certains patients ayant reçu une ACSH après la prise d'Opdivo.

Parmi 40 patients ayant subi une ACSH après avoir cessé le traitement par Opdivo évalués dans le cadre de deux études portant sur le LHC, une maladie aiguë du greffon contre l'hôte de grade 3 ou 4 a été observée chez sept d'entre eux (17,5 %). Une maladie suraiguë du greffon contre l'hôte, définie comme une maladie aiguë du greffon contre l'hôte survenant dans les 14 jours suivant la perfusion de cellules souches, a été signalée chez deux patients (5 %). Un syndrome fébrile nécessitant des stéroïdes, sans cause infectieuse identifiée, a été signalé chez six patients (15 %) dans les six semaines suivant la

greffe; cinq patients ont répondu aux stéroïdes. Une maladie veino-occlusive hépatique est survenue chez un patient, qui est décédé des suites d'une maladie du greffon contre l'hôte et d'une défaillance polyviscérale. Six des 40 patients (15 %) sont décédés de complications liées à l'ACSH après la prise d'Opdivo. Les 40 patients ont fait l'objet d'un suivi médian de 2,9 mois (intervalle : de 0 à 17 mois) après l'ACS.

À la suite d'une mise à jour des renseignements sur l'innocuité tirés de l'analyse finale (médiane 5,6 mois [intervalle : 0 à 19 mois]) de l'étude CHECKMATE-205, 9 patients additionnels avaient subi une ACSH, ce qui a fait augmenter les taux de maladie aiguë du greffon contre l'hôte de grade 3 ou 4 (13 patients sur 49, soit 26,5 %) et de maladie suraiguë du greffon contre l'hôte (3 patients sur 49, soit 6 %). En outre, à la lumière du rapport final de l'étude CHECKMATE-205, le nombre de décès signalés attribuables à des complications de l'ACSH après la prise d'Opdivo a été mis à jour. Il est passé à 9 patients sur 49 (18,4 %).

À la suite d'une mise à jour subséquente des renseignements sur l'innocuité reposant sur un suivi plus long (médiane : 43,8 mois [intervalle : de 0 à 68 mois]) dans le cadre de l'étude CHECKMATE-205, 13 autres patients ont reçu une ACSH, ce qui s'est traduit par des taux plus élevés de maladie aiguë du greffon contre l'hôte de grade 3 ou 4 (17/62 patients, soit 27,4 %) et de maladie suraiguë du greffon contre l'hôte (4/62 patients, soit 6,5 %). Le nombre de décès signalés attribuables à des complications d'une ACSH après le traitement par Opdivo a été mis à jour, passant à 19 patients sur 62 (soit 30,6 %).

CCRM ayant une IM-E ou une déficience du SRM de l'ADN :

Jamais traité :

Étude CHECKMATE-8HW :

Le Tableau 26 présente la liste des effets indésirables survenus chez au moins 1 % des patients traités par l'association Opdivo + ipilimumab dans l'étude CHECKMATE-8HW.

Tableau 26 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab lors de l'étude CHECKMATE-8HW

Effets indésirables Classe de système organique Terme privilégié	Opdivo + ipilimumab (n = 200)		Chimiothérapie (n = 88)	
	Tous grades (%)	Grades 3-4 (%)	Tous grades (%)	Grades 3-4 (%)
Troubles généraux et réactions au point d'administration				
Fatigue ^a	26,5	1,5	47,7	5,7
Pyrexie	1,5	0	1,1	0
Xérosis	1,5	0	1,1	0
Malaise	1,0	0	2,3	0
Œdème	1,0	0	2,3	0
Troubles gastro-intestinaux				
Diarrhée	21,0	1,0	51,1	4,5
Nausées	5,0	0	46,6	2,3
Douleur abdominale ^b	4,0	0,5	4,5	0
Sécheresse de la bouche	3,0	0	2,3	0

Tableau 26 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab lors de l'étude CHECKMATE-8HW

Effets indésirables Classe de système organique Terme privilégié	Opdivo + ipilimumab (n = 200)		Chimiothérapie (n = 88)	
	Tous grades (%)	Grades 3-4 (%)	Tous grades (%)	Grades 3-4 (%)
Constipation	2,5	0	6,8	0
Entérocolite à médiation immunitaire ^c	2,5	2,5	0	0
Stomatite ^d	2,5	0	19,3	0
Colite	2,0	0,5	1,1	1,1
Vomissements	2,0	0	20,5	1,1
Rectite	1,0	0	0	0
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés				
Prurit	22,5	0	4,5	0
Rash ^e	15,0	2,0	11,4	2,3
Sécheresse de la peau	5,0	0	1,1	0
Lésion cutanée	2,0	0	0	0
Alopécie	1,5	0	11,4	0
Érythème	1,5	0	2,3	0
Atteinte unguéale ^f	1,0	0	2,3	0
Exfoliation cutanée	1,0	0	1,1	0
Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif				
Arthralgie	9,0	0,5	2,3	0
Douleur musculosquelettique ^g	3,0	0	3,4	0
Arthrite ^h	2,0	0	0	0
Myosite	1,0	0,5	0	0
Troubles endocriniens				
Hypothyroïdie	16,0	1,0	0	0
Insuffisance surrénale	10,0	3,0	0	0
Hyperthyroïdie	9,0	0	0	0
Hypophysite	4,5	2,0	0	0
Thyroïdite	1,5	0,5	0	0
Déficit en glucocorticoïdes	1,0	0,5	0	0
Troubles du métabolisme et de la nutrition				
Diminution de l'appétit	5,0	0,5	22,7	1,1
Hyperkaliémie ⁱ	2,0	0	2,3	1,1
Hyponatrémie	2,0	0	2,3	1,1
Hypophosphatémie	1,5	0,5	0	0
Diabète sucré ^j	1,0	0	0	0
Hyperglycémie	1,0	0,5	1,1	0
Hypocalcémie	1,0	0	0	0
Troubles du système nerveux				
Étourdissements ^k	3,0	0	1,1	0

Tableau 26 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab lors de l'étude CHECKMATE-8HW

Effets indésirables Classe de système organique Terme privilégié	Opdivo + ipilimumab (n = 200)		Chimiothérapie (n = 88)	
	Tous grades (%)	Grades 3-4 (%)	Tous grades (%)	Grades 3-4 (%)
Maux de tête	2,0	0,5	5,7	0
Neuropathie périphérique ^l	1,0	0	22,7	1,1
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux				
Toux	2,5	0	0	0
Pneumonite	2,5	1,0	0	0
Dyspnée ^m	2,0	0	1,1	0
Troubles hépatobiliaires				
Hépatotoxicité	2,5	0	0	0
Hépatite ⁿ	2,0	1,5	0	0
Hépatite cytolytique	1,0	1,0	0	0
Troubles sanguins et lymphatiques				
Anémie	2,5	0	15,9	3,4
Neutropénie ^o	2,0	0,5	35,2	17,0
Épreuves de laboratoire				
Augmentation des taux de transaminases ^p	11,5	1,5	5,7	0
Hausse du taux de lipase	8,0	2,5	3,4	0
Hausse du taux d'amylase	6,5	1,0	3,4	0
Hausse du taux sanguin de bilirubine	3,0	0	0	0
Hausse du taux de phosphatase alcaline sanguine	2,5	0,5	0	0
Hausse du taux de créatinine sanguine	2,0	0	1,1	0
Hausse de la gamma-glutamyltransférase	1,5	0,5	0	0
Taux sanguin de thyréostimuline	1,0	0	0	0
Hausse de l'azote uréique dans le sang	1,0	0	4,5	0
Perte de poids	1,0	0	0	0
Infections et infestations				
Conjonctivite	1,0	0	0	0
Blessure, empoisonnement et complications liées à une intervention				
Réaction liée à la perfusion	3,5	0	6,8	1,1
Troubles oculaires				
Sécheresse oculaire	1,0	0	1,1	0
Troubles du système immunitaire				

Tableau 26 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab lors de l'étude CHECKMATE-8HW

Effets indésirables Classe de système organique Terme privilégié	Opdivo + ipilimumab (n = 200)		Chimiothérapie (n = 88)	
	Tous grades (%)	Grades 3-4 (%)	Tous grades (%)	Grades 3-4 (%)
Hypersensibilité ^q	1,5	0	2,3	0
Néoplasmes bénins, malins et non précisés				
Douleur liée à la tumeur	1,0	0	0	0
Troubles rénaux et urinaires				
Insuffisance rénale ^r	1,0	0,5	1,1	0
Troubles vasculaires				
Thrombose ^s	1,0	0,5	2,3	0
Troubles cardiaques				
Myocardite ^t	1,0	1,0	1,1	1,1

Les données relatives à l'incidence présentées dans ce tableau sont fondées sur les déclarations d'effets indésirables liés au médicament (CTCAE, version 5.0).

- a. Inclut la fatigue et l'asthénie.
- b. Inclut la douleur abdominale, la gêne abdominale et la douleur dans la partie supérieure de l'abdomen.
- c. Inclut l'entérocolite à médiation immunitaire et l'entérocolite.
- d. Inclut la stomatite, l'ulcère aphteux, l'ulcération buccale et l'inflammation des muqueuses.
- e. Inclut le rash, la dermatite, la dermatite acnéiforme, la dermatite allergique, la dermatite psoriasiforme, la toxidermie, le rash maculopapuleux, le rash papuleux et le rash prurigineux.
- f. Inclut l'atteinte unguéale, la koïlonychie, la dystrophie unguéale et l'onychalgie.
- g. Inclut la douleur musculosquelettique, la dorsalgie, la myalgie et la douleur cervicale.
- h. Inclut l'arthrite et la polyarthrite.
- i. Inclut l'hyperkaliémie.
- j. Inclut le diabète sucré et le diabète de type 1.
- k. Inclut les étourdissements et les vertiges.
- l. Inclut la neuropathie périphérique, la dysesthésie au contact du froid, la dysesthésie et la neuropathie sensorielle périphérique.
- m. Inclut la dyspnée et la dyspnée à l'effort.
- n. Inclut l'hépatite, l'hépatite à médiation immunitaire et l'hépatite auto-immune.
- o. Inclut la neutropénie et la diminution du nombre de neutrophiles.
- p. Inclut la hausse du taux d'alanine aminotransférase, la hausse du taux d'aspartate aminotransférase et l'hypertransaminasémie.
- q. Inclut l'hypersensibilité, l'hypersensibilité au médicament et la réaction anaphylactique.
- r. Inclut l'insuffisance rénale et la lésion rénale aiguë.
- s. Inclut la thrombose, la thrombose de la veine jugulaire, la thrombose veineuse pelvienne et la thrombose de l'artère pulmonaire.
- t. Inclut la myocardite à médiation immunitaire et la myocardite.

Déjà traité :

Étude CHECKMATE-142 :

Parmi tous les patients atteints d'un CCR qui ont reçu le nivolumab à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg (n = 119), les effets indésirables les plus fréquents ($\geq 10\%$) étaient la fatigue

(28,6 %), le rash (25,3 %), la diarrhée (25,2 %), le prurit (20,2 %), l'hypothyroïdie (17,6 %), la pyrexie (15,1 %), l'hyperthyroïdie (14,3 %), les nausées (13,4 %), la diminution de l'appétit (10,9 %) et l'anémie (10,1 %). La majorité des réactions indésirables étaient d'intensité légère ou modérée (grade 1 ou 2); 31,9 % des réactions indésirables étaient de grade 3 ou 4.

Le Tableau 27Tableau 28 présente les effets indésirables survenus chez au moins 1 % des patients traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab de l'étude CHECKMATE-142.

Tableau 27: Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients de l'étude CHECKMATE-142

Opdivo + ipilimumab ^a (n = 119)		
Classe de système organique Terme privilégié	Tous grades	Grades 3-4
	Pourcentage (%) de patients	
Troubles généraux et réactions au point d'administration		
Fatigue	34 (28,6)	3 (2,5)
Pyrexie	18 (15,1)	0
Symptômes pseudogrippaux	6 (5,0)	0
Frissons	5 (4,2)	0
Œdème facial	2 (1,7)	0
Œdème	2 (1,7)	0
Douleur	2 (1,7)	0
Troubles gastro-intestinaux		
Diarrhée	30 (25,2)	3 (2,5)
Nausées	16 (13,4)	1 (0,8)
Vomissements	8 (6,7)	1 (0,8)
Douleur abdominale	8 (6,7)	2 (1,7)
Stomatite	5 (4,2)	0
Sécheresse de la bouche	7 (5,9)	0
Dyspepsie	4 (3,4)	0
Constipation	4 (3,4)	0
Colite	3 (2,5)	3 (2,5)
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés		
Rash	30 (25,3)	2 (2,5)
Prurit	24 (20,2)	2 (1,7)

Sécheresse de la peau	11 (9,2)	0
Érythème	4 (3,4)	0
Alopécie	2 (1,7)	0
Troubles endocriniens		
Hypothyroïdie	21 (17,6)	1 (0,8)
Hyperthyroïdie	17 (14,3)	0
Insuffisance surrénale	8 (6,7)	1 (0,8)
Hypophysite	4 (3,4)	2 (1,7)
Thyroïdite	4 (3,4)	2 (1,7)
Trouble auto-immun de la thyroïde	2 (1,7)	1 (0,8)
Troubles sanguins et lymphatiques		
Anémie	12 (10,1)	3 (2,5)
Neutropénie	5 (4,2)	0
Thrombocytopénie	10 (8,4)	1 (0,8)
Lymphopénie	3 (2,5)	0
Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif		
Arthralgie	10 (8,4)	1 (0,8)
Douleur musculosquelettique ^b	10 (8,4)	1 (0,8)
Raideur articulaire	2 (1,7)	0
Troubles du métabolisme et de la nutrition		
Diminution de l'appétit	13 (10,9)	2 (1,7)
Hypomagnésémie	3 (2,5)	0
Déshydratation	2 (1,7)	1 (0,8)
Hypocalcémie	2 (1,7)	0
Hyponatrémie	2 (1,7)	2 (1,7)
Troubles du système nerveux		
Étourdissements	4 (3,4)	0
Maux de tête	7 (5,9)	0
Neuropathie périphérique	4 (3,4)	0

Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux		
Pneumonite	7 (5,9)	1 (0,8)
Dyspnée	3 (2,5)	2 (1,7)
Troubles hépatobiliaires		
Hépatite	3 (2,5)	3 (2,5)
Blessure, empoisonnement et complications liées à une intervention		
Réaction liée à la perfusion	4 (3,4)	0
Troubles rénaux et urinaires		
Lésion rénale aiguë	2 (1,7)	2 (1,7)
Troubles du système immunitaire		
Sarcoïdose	2 (1,7)	0
Troubles oculaires		
Vision trouble	2 (1,7)	0

- a. Nivolumab en association avec l'ipilimumab pour les 4 premières doses, puis nivolumab en monothérapie.
- b. « Douleur musculosquelettique » est un terme composite qui inclut la dorsalgie, la douleur osseuse, la douleur thoracique musculosquelettique, le malaise musculosquelettique, la myalgie, la douleur cervicale, la douleur aux membres et la douleur à la colonne vertébrale.

Traitements adjuvant du cancer de l'œsophage ou de la jonction œsogastrique ayant été réséqué

Le Tableau 28 résume les effets indésirables observés dans l'étude CHECKMATE-577 :

Tableau 28 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients dans l'étude CHECKMATE-577

Classe de système organique Terme privilégié	Opdivo (n = 532)		Placebo (n = 260)	
	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
Pourcentage (%) de patients^a				
Troubles généraux et réactions au point d'administration				
Fatigue ^b	22,0	1,1	12,7	0,4
Symptômes pseudogrippaux	1,5	0,2	0,8	0
Pyrexie	1,5	0	0,8	0
Troubles gastro-intestinaux				
Diarrhée	16,5	0,4	15,0	0,8
Nausées	8,8	0	5,0	0
Vomissements	4,1	0,2	3,1	0
Sécheresse de la bouche	3,0	0	1,2	0
Douleur abdominale ^c	2,4	0	2,3	0
Stomatite	2,3	0,2	1,9	0
Constipation	1,3	0	0,4	0
Dyspepsie ^d	1,1	0	0,8	0,4
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés				
Rash ^e	16,0	0,9	5,8	0,4
Prurit	10,0	0,4	3,5	0
Sécheresse de la peau	3,2	0,2	1,2	0
Eczéma	1,1	0	0,4	0
Érythème	1,1	0	0,4	0
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux				
Dyspnée ^f	4,1	0,4	1,2	0
Pneumonite	4,1	0,9	1,5	0,4
Toux ^g	3,6	0	2,7	0

Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif				
Arthralgie	5,6	0,2	1,5	0
Douleur musculosquelettique ^h	5,5	0	2,3	0
Troubles du métabolisme et de la nutrition				
Perte d'appétit	4,9	0	1,9	0
Hyperglycémie	1,1	0,4	0	0
Épreuves de laboratoire				
Augmentation des taux de transaminases ⁱ	7,0	0,6	4,2	0,8
Hausse du taux d'amylase	4,3	1,7	0,8	0
Hausse du taux de phosphatase alcaline	3,2	0,2	1,2	0
Hausse du taux de lipase	2,6	1,3	1,9	0,8
Perte de poids	2,1	0	0	0
Baisse du nombre de leucocytes	1,9	0,2	0,4	0
Hausse du taux de thyréostimuline sanguine	1,5	0	0,4	0
Hausse du taux de créatinine	1,1	0	0,8	0
Troubles du système nerveux				
Maux de tête	2,1	0	3,5	0
Neuropathie périphérique	1,7	0,2	1,9	0
Étourdissements	1,5	0	1,9	0
Troubles sanguins et lymphatiques				
Lymphopénie ^j	3,0	1,1	1,9	0,4
Neutropénie ^k	2,3	0	1,5	0
Anémie ^l	1,5	0	1,2	0
Troubles endocriniens				
Hypothyroïdie	9,4	0	1,5	0
Hyperthyroïdie	6,8	0	0,4	0
Thyroïdite	1,5	0,4	0	0
Blessure, empoisonnement et complications liées à une intervention				

Réaction liée à la perfusion	1,5	0	0,8	0
<hr/>				
a. Les données relatives à l'incidence présentées dans ce tableau sont fondées sur les déclarations d'effets indésirables liés au médicament.				
b. Inclut l'asthénie.				
c. Inclut la douleur dans la partie supérieure de l'abdomen, la douleur dans la partie inférieure de l'abdomen et la gêne abdominale.				
d. Inclut le reflux gastro-œsophagien.				
e. Inclut le rash pustuleux, la dermatite, la dermatite acnéiforme, la dermatite allergique, la dermatite bulleuse, le rash exfoliatif, le rash érythémateux, le rash maculaire, le rash maculopapuleux, le rash papuleux et le rash prurigineux.				
f. Inclut la dyspnée à l'effort.				
g. Inclut la toux productive.				
h. Inclut la dorsalgie, la douleur osseuse, la douleur thoracique musculosquelettique, le malaise musculosquelettique, la myalgie, la myalgie intercostale, la douleur cervicale, la douleur aux membres et la douleur à la colonne vertébrale.				
i. Inclut la hausse du taux d'alanine aminotransférase et la hausse du taux d'aspartate aminotransférase.				
j. Inclut la lymphopénie et la diminution du nombre de lymphocytes.				
k. Inclut la neutropénie et la diminution du nombre de neutrophiles				
l. Inclut l'anémie, l'augmentation du taux d'hémoglobine et l'anémie ferriprive.				

Cancer de l'estomac, cancer de la jonction œsogastrique ou adénocarcinome œsophagien (jamais traités)

Le Tableau 29 présente la liste des effets indésirables survenus chez au moins 1 % des patients lors de l'étude CHECKMATE-649 :

Tableau 29 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients de l'étude CHECKMATE-649

Classe de système organique Terme privilégié	Opdivo en association avec une chimiothérapie à base de fluoropyrimidine et de platine (n = 782)		Chimiothérapie à base de fluoropyrimidine et de platine (n = 767)	
	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
Troubles généraux et réactions au point d'administration				
Fatigue	33,4	4,7	31,7	3,5
Pyrexie	8,2	0,5	2,9	0,1
Œdème (inclus l'œdème périphérique)	3,3	0	1,3	0
Troubles gastro-intestinaux				
Nausées	41,3	2,6	38,1	2,5
Diarrhée	32,4	4,5	26,9	3,1
Vomissements	24,9	2,2	21,6	3,1
Stomatite	14,7	1,7	12,0	0,8
Constipation	9,3	0,3	8,0	0
Douleur abdominale	7,3	0,5	7,0	0,4

Sécheresse de la bouche	2,8	0,1	0,9	0
Colite	1,8	1,0	0,1	0
Troubles				
de la peau et des tissus sous-cutanés				
Rash ^a	13,9	1,7	2,9	0,1
Syndrome d'érythrodysesthésie palmo-plantaire	12,0	1,4	10,6	0,8
Prurit	6,9	0,1	1,0	0
Hyperpigmentation cutanée	3,5	0,1	1,6	0
Alopécie	2,7	0	1,8	0,1
Sécheresse de la peau	2,4	0	2,0	0
Érythème	1,4	0,3	0,4	0
Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif				
Douleur musculosquelettique ^b	3,8	0,3	1,8	0
Arthralgie	2,7	0	0,8	0,1
Faiblesse musculaire	1,5	0,1	1,3	0
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux				
Pneumonite	5,0	1,8	0,5	0,1
Toux	3,2	0	1,6	0
Dyspnée	2,9	0,4	1,0	0
Troubles endocriniens				
Hypothyroïdie	9,0	0	0,3	0
Hyperthyroïdie	3,3	0	0	0
Troubles du système nerveux				
Neuropathie périphérique	49,9	6,5	43,9	4,7
Paresthésie	7,5	0,3	8,0	0,1
Maux de tête	5,1	0,3	2,2	0,1
Étourdissements	2,8	0	3,1	0,1
Troubles de la vue				
Sécheresse oculaire	1,8	0,1	0,4	0
Vision trouble	1,2	0	0,1	0
Troubles sanguins et lymphatiques				
Neutropénie fébrile	2,6	2,2	1,2	1,2
Troubles du métabolisme et de la nutrition				
Diminution de l'appétit	20,1	1,8	18,1	1,7
Infections et infestations				
Pneumonie	2,2	0,5	0,7	0,3
Troubles du système immunitaire				
Hypersensibilité	6,8	0,6	2,1	0,7
Réaction liée à la perfusion	0,4	0,1	0,1	0,1
Troubles vasculaires				
Thrombose	1,4	0,1	0,7	0,1

Hypertension	1,2	0,6	0,7	0,3
Épreuves de laboratoire				
Hausse du taux de lipase	11,4	5,8	4,4	2,1
Hausse du taux d'amylase	9,1	2,7	2,9	0,3
Hausse du taux de phosphatase alcaline	6,6	0,6	4,4	0,3

^a « Rash » est un terme composite qui inclut le rash maculopapuleux, le rash érythémateux, le rash prurigineux, le rash maculaire, le rash morbilliforme, le rash papuleux, le rash généralisé, la dermatite, la dermatite acnéiforme, la dermatite allergique, la dermatite atopique, la dermatite bulleuse, l'éruption médicamenteuse, le rash exfoliatif, le rash nodulaire et le rash vésiculaire.

^b « Douleur musculosquelettique » est un terme composite qui inclut la dorsalgie, la douleur osseuse, la douleur thoracique musculosquelettique, la myalgie, la douleur cervicale, la douleur aux membres, la douleur à la colonne vertébrale et le malaise musculosquelettique.

Carcinome urothelial :

Le Tableau 30 présente la liste des effets indésirables survenus chez au moins 1 % des patients traités par Opdivo dans l'étude CHECKMATE-274.

Tableau 30 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients de l'étude CHECKMATE-274

Effet indésirable	Opdivo (n = 351)		PLACEBO (n = 348)	
	Tous grades (%)	Grades 3-4 (%)	Tous grades (%)	Grades 3-4 (%)
Classe de système organique/ terme privilégié				
Rash ^b	29,1	1,7	9,8	0
Prurit	23,1	0	11,5	0
Sécheresse de la peau	3,1	0	2,3	0
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés				
Rash ^b	29,1	1,7	9,8	0
Prurit	23,1	0	11,5	0
Sécheresse de la peau	3,1	0	2,3	0
Troubles généraux et réactions au point d'administration				
Fatigue/asthénie ^c	23,6	0,9	16,4	0
Œdème périphérique	2,3	0	0,6	0
Symptômes pseudogrippaux	1,7	0	1,1	0
Pyrexie	1,7	0	0,6	0
Troubles gastro-intestinaux				
Diarrhée ^d	18,2	1,7	11,2	0,9
Nausées	6,8	0	3,7	0
Douleur abdominale ^e	3,4	0	2,6	0
Sécheresse de la bouche	3,1	0	0,6	0

Vomissements	3,1	0	2,0	0
Constipation	2,6	0,3	1,1	0
Épreuves de laboratoire				
Hausse du taux de lipase	9,7	5,1	5,7	2,6
Hausse du taux d'amylase	9,4	3,7	5,7	1,4
Hausse du taux de phosphatase alcaline	2,3	0,3	0,6	0
Perte de poids	1,4	0	0,3	0
Hausse du taux d'acide urique sanguin	1,1	0	1,1	0,3
Diminution du nombre de lymphocytes	1,1	0	0,9	0,3
Diminution du nombre de plaquettes	1,1	0,3	0,3	0
Gain de poids	1,1	0	1,4	0
Troubles endocriniens				
Troubles de la thyroïde ^f	18,5	0	3,4	0
Troubles du métabolisme et de la nutrition				
Diminution de l'appétit	5,7	0,6	3,2	0
Hyponatrémie	1,4	0,6	0,9	0
Hyperglycémie	1,1	0	2,9	0,6
Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif				
Douleur musculosquelettique ^g	7,4	0,3	2,3	0
Arthralgie	4,6	0,3	4,6	0
Arthrite	1,1	0	0	0
Troubles hépatobiliaires				
Hépatite ^h	7,4	1,7	4,6	0,3
Troubles du système nerveux				
Maux de tête	2,6	0	1,7	0
Neuropathie périphérique	1,4	0	0,6	0
Dysgueusie	1,1	0	0,6	0
Étourdissements ⁱ	2,0	0	2,0	0

Troubles rénaux et urinaires				
Insuffisance rénale ^j	7,1	1,1	3,4	0
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux				
Pneumonite	4,6	0,9	1,4	0
Dyspnée ^k	3,4	0	0,6	0
Toux ^l	2,3	0	0,9	0
Troubles sanguins et lymphatiques				
Anémie	2,3	0	1,4	0
Blessure, empoisonnement et complications liées à une intervention				
Réactions liées à la perfusion	3,7	0,6	0,6	0
Infections et infestations				
Pneumonie	1,1	0	0,3	0
Troubles vasculaires				
Hypertension	1,1	0,3	0	0

- a. Les données relatives à l'incidence présentées dans ce tableau sont fondées sur les déclarations d'effets indésirables liés au médicament (CTCAE, version 4.0).
- b. Inclut l'acné, les vésicules, la dermatite, la dermatite acnéiforme, la dermatite allergique, la dermatite de contact, l'eczéma, l'eczéma astéatotique, l'eczéma nummulaire, l'érythème, l'érythème polymorphe, le lichen scléreux, la kératose lichénoïde, la pemphigoïde, la réaction de photosensibilité, les troubles de la pigmentation, le psoriasis, le rash, le rash érythémateux, le rash maculaire, le rash maculopapuleux, le rash papuleux, le rash prurigineux, la rosacée, l'exfoliation cutanée, la lésion cutanée, la réaction cutanée, l'éruption cutanée toxique et l'urticaire.
- c. Inclut la fatigue et l'asthénie.
- d. Inclut la colite, la colite microscopique, la diarrhée, la duodénite, l'entérite et l'entérocolite à médiation immunitaire.
- e. Inclut la douleur abdominale, la gêne abdominale, la douleur dans la partie inférieure de l'abdomen, la douleur dans la partie supérieure de l'abdomen et la sensibilité abdominale.
- f. Inclut la baisse du taux sanguin de thyréostimuline, la hausse du taux sanguin de thyréostimuline, le goitre, l'hyperthyroïdie, l'hypothyroïdie, la masse thyroïdienne, la thyroïdite et la thyroïdite subaiguë.
- g. Inclut la douleur musculosquelettique, la dorsalgie, la douleur osseuse, la douleur thoracique musculosquelettique, le malaise musculosquelettique, la myalgie, la douleur cervicale, la douleur aux membres et la douleur à la colonne vertébrale.
- h. Inclut la hausse du taux d'aspartate aminotransférase, la hausse du taux d'alanine aminotransférase, la hausse du taux sanguin de bilirubine, la cholangite, les lésions au foie d'origine médicamenteuse, l'insuffisance hépatique, la fonction hépatique anormale, l'hépatite, la lésion hépatocellulaire, l'hyperbilirubinémie, la hausse de la gamma-glutamyltransférase, la lésion hépatique et la hausse des taux de transaminases.
- i. Inclut les étourdissements, les vertiges positionnels et les vertiges.

- j. Inclut la lésion rénale aiguë, la néphrite auto-immune, la hausse du taux de créatinine sanguine, la diminution du débit de filtration glomérulaire, la néphrite à médiation immunitaire, la néphrite, l'insuffisance rénale et l'atteinte rénale.
- k. Inclut la dyspnée et la dyspnée à l'effort.
- l. Inclut la toux, la toux productive et le syndrome de toux des voies respiratoires supérieures.

Traitements de première intention du carcinome urothelial non résécable ou métastatique :

Le Tableau 31 présente la liste des effets indésirables survenus chez au moins 1 % des patients traités par Opdivo dans l'étude CHECKMATE-901.

Tableau 31 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients lors de l'étude CHECKMATE-901

Effet indésirable	Opdivo en association avec le cisplatine et la gémcitabine (n = 304)	Cisplatine et gémcitabine (n = 288)		
Classe de système organique Terme privilégié	Tous grades (%)	Grades 3-4 (%)	Tous grades (%)	Grades 3-4 (%)
Troubles sanguins et lymphatiques				
Anémie ^a	57,6	22,0	47,6	17,7
Neutropénie ^b	53,0	33,2	47,9	25,7
Thrombocytopénie ^c	34,5	13,8	26,7	9,4
Leucopénie	12,5	2,3	11,5	1,7
Lymphopénie ^d	6,9	2,6	4,9	1,4
Neutropénie fébrile	2,0	1,6	0,7	0,7
Myélosuppression	1,3	0,7	1,7	1,4
Troubles gastro-intestinaux				
Nausées	46,7	0,3	47,9	1,0
Vomissements	18,1	1,3	16,7	2,1
Constipation	14,5	0	13,9	0,3
Diarrhée	13,2	1,3	8,7	0
Stomatite ^e	5,9	0,3	3,8	0
Douleur abdominale ^f	3,9	0	4,5	0,3
Dyspepsie ^g	3,0	0	2,4	0
Sécheresse de la bouche	2,3	0	0,3	0
Dysesthésie buccale	1,0	0	0	0
Troubles généraux et réactions au point d'administration				
Fatigue ^h	39,1	3,0	36,8	3,1
Œdème ⁱ	6,3	0	3,1	0
Malaise	4,9	0,3	3,8	0
Pyrexie ^j	4,3	0,3	5,2	0
Xérosis	2,0	0	0,3	0
Douleur	1,0	0,3	0	0
Épreuves de laboratoire				
Diminution du nombre de globules blancs	21,1	9,9	13,9	3,8

Tableau 31 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients lors de l'étude CHECKMATE-901

Effet indésirable	Opdivo en association avec le cisplatine et la gemcitabine (n = 304)		Cisplatine et gemcitabine (n = 288)	
Classe de système organique Terme privilégié	Tous grades (%)	Grades 3-4 (%)	Tous grades (%)	Grades 3-4 (%)
Hausse du taux de créatinine sanguine	12,8	0,3	12,5	0
Hausse des taux de transaminases ^k	10,2	2,0	5,2	0,7
Hausse du taux d'amylase	7,6	1,6	3,1	0,3
Hausse du taux de lipase	7,2	2,0	3,5	0,7
Hausse du taux de thyréostimuline sanguine	4,6	0	0	0
Perte de poids	4,3	0	4,5	0
Hausse du taux de phosphatase alcaline sanguine	2,6	0	2,1	0
Hausse du taux de lactate déshydrogénase sanguine	1,3	0	0,7	0
Diminution du taux de sodium sanguin	1,3	0,3	0,3	0,3
Hausse de la gamma-glutamyltransférase	1,3	0,7	1,7	0
Augmentation du nombre de plaquettes	1,0	0	0,3	0
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés				
Rash ^l	20,1	2,3	4,5	0,3
Prurit ^m	14,8	0,7	2,8	0
Alopécie	5,6	0	8,7	0
Sécheresse de la peau	2,6	0	0	0
Érythème	1,0	0	0	0
Lésion cutanée	1,0	0	0	0
Troubles du métabolisme et de la nutrition				
Diminution de l'appétit	22,4	1,3	15,6	0,3
Hypomagnésémie ⁿ	5,3	0,7	7,3	0,3
Hyponatrémie	4,3	2,0	2,8	1,0
Hypoalbuminémie ^o	2,3	0	1,0	0
Hypokaliémie ^p	2,3	0,3	2,1	0
Déshydratation	1,6	0,3	0,7	0,3
Hyperkaliémie ^q	1,6	0,3	0,3	0
Hyperglycémie	1,3	0,7	0	0
Hypoprotéinémie	1,0	0	0,3	0
Troubles du système nerveux				
Neuropathie périphérique	12,2	0,7	7,3	0

Tableau 31 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients lors de l'étude CHECKMATE-901

Effet indésirable	Opdivo en association avec le cisplatine et la gemcitabine (n = 304)		Cisplatine et gemcitabine (n = 288)	
Classe de système organique Terme privilégié	Tous grades (%)	Grades 3-4 (%)	Tous grades (%)	Grades 3-4 (%)
Dysgueusie	5,3	0	3,8	0
Paresthésie	4,6	0	4,9	0,3
Étourdissements ^r	3,6	0	4,5	0
Maux de tête	3,3	0	2,1	0
Troubles endocriniens				
Hypothyroïdie	13,2	0	0	0
Hyperthyroïdie	6,6	0,3	0	0
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux				
Hoquet	3,6	0,3	2,4	0
Dyspnée	3,0	0	2,1	0
Toux ^s	2,3	0	0	0
Embolie pulmonaire	2,0	1,6	3,8	2,1
Pneumonite ^t	1,3	0	0	0
Épistaxis	1,0	0,7	0	0
Troubles rénaux et urinaires				
Insuffisance rénale ^u	7,6	3,3	6,9	1,0
Atteinte rénale	2,0	0	0,7	0
Hématurie	1,1	0,3	1,0	0,3
Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif				
Douleur musculosquelettique ^v	4,9	0,3	2,4	0
Arthralgie	3,9	0	0,7	0
Arthrite ^w	1,0	0	0	0
Troubles vasculaires				
Hypotension ^x	2,0	0,7	0,7	0
Douleur vasculaire	2,0	0	0,3	0
Bouffées de chaleur ^y	1,3	0	0,7	0
Phlébite	1,3	0	1,0	0
Hypertension ^z	1,0	0,3	0,7	0,3
Vascularite	1,0	0	0,7	0
Infections et infestations				
Septicémie ^{aa}	2,0	1,6	0,3	0,3
Infection des voies respiratoires supérieures ^{bb}	1,6	0	0,3	0,3
Infection des voies urinaires ^{cc}	1,6	0,3	2,4	1,4
Pneumonie ^{dd}	1,3	0,3	1,0	0,7
Troubles de l'oreille et du labyrinthe				
Acouphènes	4,6	0	6,3	0
Surdité	1,0	0	1,7	0

Tableau 31 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients lors de l'étude CHECKMATE-901

Effet indésirable	Opdivo en association avec le cisplatine et la gemcitabine (n = 304)		Cisplatine et gemcitabine (n = 288)	
Classe de système organique Terme privilégié	Tous grades (%)	Grades 3-4 (%)	Tous grades (%)	Grades 3-4 (%)
Hypoacusie	1,0	0	1,7	0,3
Troubles cardiaques				
Myocardite ^{ee}	1,0	0,7	0	0
Troubles hépatobiliaires				
Fonction hépatique anormale	1,0	0,3	0	0
Blessure, empoisonnement et complications liées à une intervention				
Réaction liée à la perfusion	2,6	0	1,4	0
Troubles psychiatriques				
Insomnie	1,0	0	1,4	0

Les données relatives à l'incidence présentées dans ce tableau sont fondées sur les déclarations d'effets indésirables liés au médicament.

Grades de toxicité selon l'échelle CTCAE (Common Terminology Criteria for Adverse Events) du National Cancer Institute (NCI), version 4.

- a. Inclut l'anémie et la diminution de l'hémoglobine.
- b. Inclut la neutropénie et la diminution du nombre de neutrophiles.
- c. Inclut la thrombocytopénie et la baisse de la numération plaquettaire.
- d. Inclut la lymphopénie et la diminution du nombre de lymphocytes.
- e. Inclut la stomatite, l'ulcère aphteux, l'ulcération buccale et l'inflammation des muqueuses.
- f. Inclut la douleur abdominale, la gêne abdominale, la douleur dans la partie inférieure de l'abdomen et la douleur dans la partie supérieure de l'abdomen.
- g. Inclut la dyspepsie et le reflux gastro-œsophagien pathologique.
- h. Inclut la fatigue et l'asthénie.
- i. Inclut l'œdème, l'œdème périphérique, l'enflure périphérique et l'enflure.
- j. Inclut la pyrexie, l'augmentation de la température corporelle et la fièvre associée aux tumeurs.
- k. Inclut la hausse du taux dalanine aminotransférase et la hausse du taux d'aspartate aminotransférase.
- l. Inclut l'éruption cutanée, décrite comme étant d'origine médicamenteuse, exfoliative, érythémateuse, maculaire, maculopapuleuse, papuleuse et pustuleuse, ainsi que la dermatite, décrite comme étant acnéiforme, allergique et atopique.
- m. Inclut le prurit et le prurit allergique.
- n. Inclut l'hypomagnésémie et la diminution du taux sanguin de magnésium.
- o. Inclut l'hypoalbuminémie et la diminution du taux sanguin d'albumine.
- p. Inclut l'hypokaliémie et la diminution du taux de potassium sanguin.
- q. Inclut l'hyperkaliémie et l'augmentation du taux de potassium sanguin.
- r. Inclut les étourdissements et les vertiges.
- s. Inclut la toux et la toux productive.
- t. Inclut la pneumonite et la pneumopathie interstitielle.
- u. Inclut l'insuffisance rénale et la lésion rénale aiguë.

- v. Inclut la douleur musculosquelettique, la dorsalgie, la douleur osseuse, la douleur thoracique musculosquelettique, la myalgie, la douleur cervicale, la douleur aux extrémités, la douleur sacroiliaque et la douleur à la colonne vertébrale.
- w. Inclut l'arthrite et l'arthrose.
- x. Inclut l'hypotension et l'hypotension orthostatique.
- y. Inclut les bouffées vasomotrices et les bouffées de chaleur.
- z. Inclut l'hypertension et l'augmentation de la tension artérielle.
- aa. Inclut la septicémie, la septicémie abdominale, la septicémie bactérienne, la septicémie à Klebsiella, la septicémie pulmonaire, le choc septique et la septicémie à staphylocoque.
- bb. Inclut l'infection des voies respiratoires supérieures, la rhinopharyngite, la pharyngite et la rhinite.
- cc. Inclut l'infection des voies urinaires.
- dd. Inclut la pneumonie et la pneumonie bactérienne.
- ee. Inclut la myocardite et la myocardite à médiation immunitaire.

Carcinome épidermoïde de l'œsophage non résécable ou métastatique

Le Tableau 32 présente la liste des effets indésirables survenus chez au moins 1 % des patients faisant partie des groupes recevant Opdivo ou du groupe recevant la chimiothérapie dans le cadre de l'étude CHECKMATE-648 :

Tableau 32 : Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients de l'étude CHECKMATE-648

Classe de système organique Terme privilégié	Opdivo + ipilimumab (n = 322)		Opdivo + cisplatin et 5-FU (n = 310)		Cisplatin et 5-FU (n = 304)	
	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
Pourcentage (%) de patients^a						
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés						
Rash ^b	25,2	3,1	10,0	0,3	2,3	0
Prurit	13,4	0,9	7,4	0	0,7	0
Sécheresse de la peau	2,5	0,6	2,3	0	2,0	0
Érythème polymorphe	1,2	0,3	0	0	0,3	0
Alopécie	0,6	0	10,0	0	10,5	0
Troubles gastro-intestinaux						
Diarrhée	9,9	0,6	19,4	1,0	15,1	2,0
Nausées	8,1	0,3	58,7	3,5	52,0	2,6
Stomatite ^c	5,9	0	41,6	8,7	32,9	3,0
Vomissements	5,6	1,2	18,1	2,3	16,1	3,0
Constipation	2,2	0,3	19,0	0,6	21,7	0,3
Colite	1,9	0,6	1,9	1,3	0	0
Pancréatite	1,2	0,9	0	0	0	0
Troubles endocriniens						
Hypothyroïdie	13,4	0	5,8	0	0	0
Hyperthyroïdie	6,2	0,6	2,3	0	0	0
Insuffisance surrénale	4,3	2,2	1,9	0	0	0
Hypopituitarisme	3,4	1,6	0,6	0	0	0
Hypophysite	2,8	1,6	0	0	0	0
Thyroïdite	2,5	0,3	0	0	0	0
Troubles généraux et réactions au point d'administration						
Fatigue ^d	11,2	1,6	25,5	2,9	20,7	4,3
Pyrexie ^e	8,1	0,3	2,6	0	3,3	0
Œdème	0	0	6,8	0	5,3	0
Épreuves de laboratoire						
Hausse du taux d'amylase	2,5	1,2	1,0	0,3	0	0
Hausse du taux de phosphatase alcaline sanguine	2,5	0	2,9	0	1,3	0
Hausse du taux de créatinine sanguine	1,6	0	12,6	0,3	10,5	0,3
Hausse du taux de lipase	<u>1,6</u>	<u>1,6</u>	0,6	0,3	0	0

Classe de système organique Terme privilégié	Opdivo + ipilimumab (n = 322)		Opdivo + cisplatine et 5-FU (n = 310)		Cisplatine et 5-FU (n = 304)	
	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
Pourcentage (%) de patients ^a						
Troubles du métabolisme et de la nutrition						
Diminution de l'appétit	5,9	1,6	42,6	4,2	42,8	3,0
Hyponatrémie	2,8	2,5	9,4	5,5	6,3	3,0
Hyperglycémie	2,2	0,6	0,3	0	0,7	0
Hypoalbuminémie	1,9	0	1,6	0	1,3	0
Diabète	1,6	0,6	0,6	0,6	0	0
Hypokaliémie ^f	1,6	0,6	4,5	1,6	4,9	1,6
Hypomagnésémie	0,9	0	1,9	0,3	2,3	0,7
Hypophosphatémie	0,9	0	2,3	1,9	1,0	0,3
Hypocalcémie	0,3	0	1,6	0,6	0,7	0
Hyperkaliémie	0	0	1,0	0	2,0	0
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux						
Pneumonite	8,1	2,8	5,8	0,6	0	0
Toux ^g	1,2	0	1,3	0	0,7	0
Troubles sanguins et lymphatiques						
Thrombocytopénie	1,9	0	13,9	1,3	11,8	2,3
Neutropénie	0,6	0	29,7	10,6	23,4	10,2
Leucopénie	0,3	0	3,2	0,6	3,3	0,3
Neutropénie fébrile	0	0	1,6	1,6	1,3	1,3
Troubles hépatobiliaires						
Hépatite	1,2	1,2	0	0	0	0
Infections et infestations						
Pneumonie ^h	1,6	0,6	2,6 ⁱ	1,3	3,0	0
Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif						
Douleur musculosquelettique ^j	2,8	0	0,6	0	0,7	0
Troubles du système nerveux						
Maux de tête	1,9	0,3	2,6	0	1,0	0
Neuropathie périphérique ^k	0,6	0	16,5	0	11,8	1,0
Étourdissements	0,3	0	2,6	0	5,3	0
Léthargie	0,3	0	1,0	0	0	0
Blessure, empoisonnement et complications liés à une intervention						
Réaction liée à la perfusion	2,5	0	1,3	0	0,3	0

	Opdivo + ipilimumab (n = 322)		Opdivo + cisplatine et 5-FU (n = 310)		Cisplatine et 5-FU (n = 304)	
Classe de système organique Terme privilégié	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
Pourcentage (%) de patients ^a						
Troubles rénaux et urinaires						
Insuffisance rénale	0,6	0,6	5,2	1,9	5,6	1,0
Néphropathie	0	0	1,0	0,3	0,7	0
Troubles vasculaires						
Hypertension	0	0	1,6	0,3	1,0	0

^a Les données relatives à l'incidence présentées dans ce tableau sont fondées sur les déclarations d'effets indésirables liés au médicament.

^b Inclut le rash, la dermatite, la dermatite acnéiforme, la dermatite allergique, la dermatite bulleuse, le rash médicamenteux, le rash avec desquamation, le rash érythémateux, le rash folliculaire, le rash maculaire, le rash maculopapuleux, le rash papuleux et le rash prurigineux.

^c Inclut la stomatite, l'ulcère aphéteux, l'ulcère buccal et l'inflammation des muqueuses.

^d Inclut la fatigue et l'asthénie.

^e Inclut la pyrexie et la fièvre associée aux tumeurs.

^f Inclut l'hypokaliémie et la diminution du taux de potassium sanguin.

^g Inclut la toux et la toux productive.

^h Inclut la pneumonie, la pneumonie organisée, la pneumonie bactérienne et la pneumonie à Pseudomonas.

ⁱ Inclut un événement de grade 5.

^j Inclut la dorsalgie, la douleur osseuse, la douleur thoracique musculosquelettique, la myalgie, la douleur cervicale, la douleur aux membres et la douleur à la colonne vertébrale.

^k Inclut la neuropathie périphérique, l'hyperesthésie, l'hypoesthésie, la neuropathie motrice périphérique, la neuropathie sensorimotrice périphérique et la neuropathie sensorielle périphérique.

Traitements de première intention du carcinome hépatocellulaire non résécable ou avancé :

Le Tableau 33 présente la liste des effets indésirables survenus chez au moins 1 % des patients recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab ou recevant le traitement de référence dans l'étude CHECKMATE-9DW.

Tableau 33 Effets indésirables signalés chez au moins 1 % des patients dans l'étude CHECKMATE-9DW

Classe de système organique Terme privilégié	Opdivo (n = 332)		Choix de l'investigateur (lenvatinib ou sorafénib) (n = 335)	
	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
	Pourcentage (%) de patients ^a			
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés				
Rash ^b	31,0	3,3	13,2	0,9
Prurit	28,0	1,5	3,1	0
Sécheresse de la peau	1,8	0	2,5	0
Syndrome d'érythrodysesthésie palmoplantaire	1,8	0	30,5	3,4
Eczéma ^c	1,2	0,3	0,6	0
Épreuves de laboratoire				
Hausse des taux de transaminases ^d	24,7	9,3	10,8	1,8
Hausse du taux de lipase	11,1	5,1	5,5	1,2
Hausse du taux d'amylase	9,3	0,9	2,8	0,3
Hausse du taux sanguin de bilirubine	4,2	0,3	7,1	1,5
Hausse du taux sanguin de thyréostimuline	2,1	0	2,8	0
Perte de poids	2,1	0	11,4	1,5
Hausse du taux sanguin de phosphatase alcaline	1,2	0	0,9	0,3
Troubles endocriniens				
Hypothyroïdie ^e	12,3	0	24,3	0
Hyperthyroïdie	10,2	0,6	1,5	0
Thyroïdite ^f	5,4	0,6	4,0	0
Insuffisance surrénale	3,9	0,9	0	0
Hypophysite	1,5	0,3	0	0
Troubles gastro-intestinaux				
Diarrhée	14,2	1,2	35,1	3,1
Nausées	5,7	0	9,5	0,6
Colite	4,2	2,4	0	0
Stomatite ^g	3,6	0	12,9	0,6
Vomissements	2,7	0,3	5,5	0,3
Pancréatite ^h	2,4	1,2	0,3	0,3
Douleur abdominale ⁱ	1,8	0,3	9,8	0,3
Sécheresse de la bouche	1,8	0	2,2	0
Constipation	1,5	0	4,9	0
Troubles généraux et réactions au point d'administration				
Fatigue ^j	18,4	0,3	30,5	3,4
Pyrexie ^k	3,9	0	1,8	0,3
Malaise	1,8	0,3	3,4	0,3
Xérose	1,5	0	0	0
Œdème ^l	1,2	0	4,0	0,6

Troubles hépatobiliaires				
Hépatite	2,7	1,8	0	0
Hépatite à médiation immunitaire	2,4	2,1	0	0
Insuffisance hépatique ^m	1,8	1,8	0,3	0,3
Hyperbilirubinémie	1,8	0,6	1,8	0,3
Fonction hépatique anormale	1,2	0,9	0,3	0,3
Troubles du métabolisme et de la nutrition				
Diminution de l'appétit	6,9	0,3	21,5	1,5
Hyperglycémie ⁿ	1,5	0,6	0,3	0
Hypokaliémie ^o	1,2	0	0,9	0
Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif				
Arthralgie	5,1	0,3	5,8	0,3
Douleur musculosquelettique ^p	4,8	0	5,2	0
Troubles sanguins et lymphatiques				
Éosinophilie	2,7	0	0,3	0
Thrombocytopénie ^q	1,8	0,3	15,4	2,8
Lymphopénier	1,5	0,6	1,2	0,6
Neutropénies	1,5	0,9	4,6	2,2
Anémiет	1,2	0	4,9	0,9
Troubles du système nerveux				
Maux de tête	1,5	0	4,3	0,3
Étourdissements ^r	1,2	0	2,5	0
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux				
Pneumonite ^v	2,1	0,3	0	0
Dyspnée ^w	1,2	0,3	0,6	0,3
Blessure, empoisonnement et complications liés à une intervention				
Réaction liée à la perfusion	2,1	0	0,3	0
Troubles vasculaires				
Hypertension ^x	1,5	0	41,5	11,7

- a. Les données relatives à l'incidence présentées dans ce tableau sont fondées sur les déclarations d'effets indésirables liés au traitement.
- b. Inclut le rash, le rash érythémateux, le rash maculaire, le rash maculopapuleux, le rash papuleux, le rash prurigineux, le rash vésiculaire, le rash pustuleux, la dermatite, la dermatite acnéiforme, la dermatite atopique et l'éruption médicamenteuse.
- c. Inclut l'eczéma et l'eczéma nummulaire.
- d. Inclut la hausse des taux de transaminases, l'hypertransaminasémie, la hausse du taux d'alanine aminotransférase et la hausse du taux d'aspartate aminotransférase.
- e. Inclut l'hypothyroïdie et l'hypothyroïdie primaire.
- f. Inclut la thyroïdite, la thyroïdite subaiguë et la thyroïdite auto-immune.
- g. Inclut la stomatite, l'ulcère aphteux, l'ulcération buccale, l'inflammation des muqueuses et l'ulcération des muqueuses.
- h. Inclut la pancréatite, la pancréatite aiguë et la pancréatite auto-immune.
- i. Inclut la douleur abdominale, la gêne abdominale, la douleur dans la partie inférieure de

- l'abdomen et la douleur dans la partie supérieure de l'abdomen.
- j. Inclut la fatigue et l'asthénie.
 - k. Inclut la pyrexie et la fièvre associée aux tumeurs.
 - l. Inclut l'œdème, l'œdème généralisé, l'œdème périphérique et l'enflure périphérique.
 - m. Inclut l'insuffisance hépatique et l'insuffisance hépatique aiguë.
 - n. Inclut l'hyperglycémie et la baisse du taux sanguin de glucose.
 - o. Inclut l'hypokaliémie et la baisse du taux sanguin de potassium.
 - p. Inclut la douleur musculosquelettique, la dorsalgie, la douleur osseuse, la douleur thoracique musculosquelettique, le malaise musculosquelettique, la myalgie, la douleur cervicale et la douleur aux membres.
 - q. Inclut la thrombocytopénie et la baisse de la numération plaquettaire.
 - r. Inclut la lymphopénie et la diminution du nombre de lymphocytes.
 - s. Inclut la neutropénie et la diminution du nombre de neutrophiles.
 - t. Inclut l'anémie et la diminution de l'hémoglobine.
 - u. Inclut les étourdissements, les vertiges positionnels et les vertiges.
 - v. Inclut la pneumonite et la pneumopathie interstitielle.
 - w. Inclut la dyspnée et la dyspnée à l'effort.
 - x. Inclut l'hypertension, l'augmentation de la tension artérielle et l'hypertension essentielle.

Description des réactions indésirables à médiation immunitaire

Les données suivantes sur les réactions indésirables à médiation immunitaire proviennent de patients traités par Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab au cours d'études cliniques sur différents types de tumeurs (mélanome, CPNPC, MPM, adénocarcinome rénal, épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou, LHC, CCR et cancer de l'œsophage et de la jonction œsogastrique), et comprennent des données sur les indications pour le traitement du LHC (études CHECKMATE-205 et CHECKMATE-039) et du CCR (étude CHECKMATE-142), approuvées avec conditions. Les analyses comprennent également des données sur l'innocuité provenant des études terminées portant sur d'autres types de tumeur. Les taux de réactions indésirables à médiation immunitaire étaient généralement comparables pour les différents types de tumeurs chez les patients traités par Opdivo en monothérapie. Pour chaque type de tumeur, les réactions indésirables à médiation immunitaire le plus fréquemment signalées étaient les suivantes :

- Adénocarcinome rénal : réactions hépatiques (11,3 %), rénales (6,9 %) et pulmonaires [pneumonite en particulier] (3,9 %).
- Mélanome métastatique à gène *BRAF* de type sauvage : réactions gastro-intestinales (17,7 %) et cutanées (38,4 %).
- Traitement adjuvant du mélanome (stade III/IV) : réactions cutanées (44,5 %) et gastro-intestinales (25,2 %).
- Traitement adjuvant du mélanome (stade IIB/IIC) : réactions cutanées (34,5 %), endocriniennes (20,6 %), gastro-intestinales (16,2 %) et hépatiques (11,3 %).
- CPNPC : réactions pulmonaires [pneumonite en particulier] (3,6 %).
- Épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou : réactions endocriniennes (11,0 %) et gastro-intestinales (14,8 %).

- Cancer de l’œsophage ou de la jonction œsogastrique : réactions cutanées (24,4 %), gastro-intestinales (17,1 %), endocrinianes (17,5 %) et hépatiques (9,2 %).
- CU : réactions cutanées (40,7 %), endocrinianes (19,1 %) et gastro-intestinales (18,5 %).

La fréquence des réactions indésirables à médiation immunitaire observées chez les patients atteints d’un cancer de l’œsophage ou de la jonction œsogastrique est conforme à celle établie dans le traitement des autres types de tumeurs.

Chez les patients atteints de mélanome recevant Opdivo à 1 mg/kg en association avec l’ipilimumab à 3 mg/kg dans l’étude CHECKMATE-067, la fréquence des résultats anormaux aux épreuves de la fonction hépatique et de la fonction thyroïdienne a été plus élevée dans le groupe recevant Opdivo en association avec l’ipilimumab que dans les groupes recevant une monothérapie. Les anomalies hépatiques de grade 3 ou 4 étaient également plus fréquemment signalées dans le groupe recevant Opdivo en association avec l’ipilimumab (19,8 %) que dans les groupes recevant Opdivo en monothérapie (2,6 %) et l’ipilimumab en monothérapie (1,6 %). Chez les patients recevant Opdivo en monothérapie, les effets indésirables les plus fréquents ont été de nature cutanée, gastro-intestinale et endocrinienne (45,7 %, 22,4 % et 17,3 %, respectivement). Chez les patients recevant Opdivo à 1 mg/kg en association avec l’ipilimumab à 3 mg/kg, les effets indésirables les plus fréquents ont été de nature cutanée, gastro-intestinale et endocrinienne (65,0 %, 46,7 % et 31,5 %, respectivement).

Chez les patients atteints d’un adénocarcinome rénal recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l’ipilimumab à 1 mg/kg, les effets indésirables les plus fréquents ont été de nature cutanée, endocrinienne et gastro-intestinale (48,8 %, 32,5 % et 28,2 %, respectivement).

Chez les patients atteints d’un adénocarcinome rénal au stade avancé ou métastatique recevant Opdivo à 240 mg toutes les 2 semaines en association avec le cabozantinib à 40 mg 1 fois par jour, les effets indésirables les plus fréquents ont été de nature cutanée, gastro-intestinale, endocrinienne et hépatique (tous grades confondus) (62,2 %, 57,5 %, 42,8 % et 40,0 %, respectivement). Des chevauchements de la toxicité sont observés avec Opdivo et le cabozantinib. Les lignes directrices de prise en charge médicale pour les deux agents doivent être suivies (voir la monographie de produit du cabozantinib).

Chez les patients atteints d’un CPNPC recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l’ipilimumab à 1 mg/kg, les effets indésirables les plus fréquents ont été de nature cutanée, endocrinienne, gastro-intestinale et hépatique (34,0 %, 23,8 %, 18,2 % et 15,8 %, respectivement).

Chez les patients atteints d’un CPNPC recevant Opdivo à 360 mg en association avec l’ipilimumab à 1 mg/kg et un doublet de chimiothérapie à base de platine, les effets indésirables les plus fréquents ont été de nature cutanée, endocrinienne, gastro-intestinale et hépatique (37,7 %, 24,0 %, 22,3 % et 13,4 %, respectivement).

Chez les patients atteints d’un CPNPC résécable recevant Opdivo à 360 mg en association avec une chimiothérapie en tant que traitement néoadjuvant, les réactions indésirables les plus fréquentes ont été de nature cutanée, hépatique et rénale (22,2 %, 7,4 % et 7,4 %, respectivement).

Chez les patients atteints d’un MPM recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l’ipilimumab à 1 mg/kg, les effets indésirables les plus fréquents étaient de nature cutanée, gastro-intestinale, endocrinienne, et hépatique (36,0 %, 22,0 %, 17,3 % et 12,0 %, respectivement).

Chez les patients atteints d'un CCR recevant Opdivo à 240 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, les effets indésirables les plus fréquents ont été de nature cutanée, endocrinienne, gastro-intestinale et hépatique (34,5 %, 33,5 %, 23,0 % et 19,5 %, respectivement).

Chez les patients atteints d'un CCR recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, les réactions indésirables les plus fréquentes ont été de nature cutanée, endocrinienne, gastro-intestinale et hépatique (35,3 %, 31,9 %, 25,2 % et 23,5 %, respectivement).

Chez les patients atteints d'un cancer de l'estomac ou de la jonction œsogastrique ou d'un adénocarcinome œsophagien recevant Opdivo à 240 mg ou à 360 mg en association avec une chimiothérapie, les effets indésirables les plus fréquents ont été de nature gastro-intestinale, cutanée, hépatique et endocrinienne (33,5 %, 27,4 %, 26 % et 13,7 %, respectivement).

Chez les patients atteints d'un carcinome épidermoïde de l'œsophage recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, les réactions indésirables les plus fréquentes ont été de nature cutanée, endocrinienne, et hépatique (34,2 %, 27,3 % et 13,0 %, respectivement).

Chez les patients atteints d'un carcinome épidermoïde de l'œsophage recevant Opdivo à 240 mg en association avec une chimiothérapie, les effets indésirables les plus fréquents ont été de nature hépatique, gastro-intestinale et cutanée (23,9 %, 20,6 % et 17,4 %, respectivement).

Chez les patients atteints d'un carcinome urothelial non résécable ou métastatique recevant Opdivo à 360 mg en association avec le cisplatine et la gemcitabine, les effets indésirables les plus fréquents ont été de nature cutanée, endocrinienne et rénale (31,6 %, 21,1 % et 19,1 %, respectivement).

Chez les patients atteints d'un CHC recevant Opdivo à 1 mg/kg en association avec 3 mg/kg d'ipilimumab, les effets indésirables les plus fréquents ont été de nature cutanée, hépatique et endocrinienne (51,8 %, 34,3 % et 28,3 % respectivement).

Les lignes directrices de prise en charge de ces réactions indésirables sont décrites au Tableau 9.

Endocrinopathies à médiation immunitaire

Opdivo en monothérapie :

Chez les patients traités par Opdivo en monothérapie, l'incidence des endocrinopathies (troubles de la thyroïde, des glandes surrénales et de l'hypophyse et diabète) était de 13,6 % (683/5 018). L'incidence des troubles de la thyroïde, dont l'hypothyroïdie et l'hyperthyroïdie, était de 12,4% (620/5 018). La majorité des cas étaient de grade 1 ou 2 et ont été signalés chez 6,3 % (315/5 018) et 5,9 % (296/5 018) des patients, respectivement. Des troubles de la thyroïde de grade 3 ont été signalés chez 0,2 % (9/5 018) des patients. Des cas d'hypophysite (4 cas de grade 1, 7 cas de grade 2, 9 cas de grade 3 et 1 cas de grade 4), d'hypopituitarisme (6 cas de grade 2 et 2 cas de grade 3), d'insuffisance surrénale, y compris d'insuffisance corticosurrénale secondaire et d'insuffisance corticosurrénale aiguë (2 cas de grade 1, 23 cas de grade 2 et 10 cas de grade 3) ont été signalés. L'incidence des cas de diabète sucré, y compris de diabète de type 1 et d'acidocétose diabétique, était de 0,3 % (17/5 018) [1 cas de grade 1, 3 cas de grade 2, 10 cas de grade 3 et 3 cas de grade 4]. Aucun cas de grade 5 n'a été signalé dans ces études.

Le délai médian d'apparition a été de 11,1 semaines (intervalle : de 0,1 à 126,7) En tout, 37 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,1 semaines (intervalle : de 0,1 à 51,1). Chez certains patients présentant une endocrinopathie (grade 2 : 12 patients [0,2 %]; grade 3 : 10 patients [0,2 %] et grade 4 : 2 patients [< 0,1 %]), le traitement par Opdivo a dû être cessé définitivement. Il y a eu résolution de l'endocrinopathie chez 329 patients (48,2 %). Le délai médian de résolution était de 48,6 semaines (intervalle de : 0,4 à 204,4+); le symbole + indique une observation censurée.

Opdivo 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab 3 mg/kg en mélanome :

Chez les patients atteints de mélanome recevant Opdivo à 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 3 mg/kg, l'incidence des endocrinopathies (troubles de la thyroïde, des glandes surrénales et de l'hypophyse et diabète) était de 31,4 % (141/448). L'incidence des troubles de la thyroïde était de 25 % (113/448). Des troubles de la thyroïde de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 14,5 % (65/448) et 1,3 % (6/448) des patients, respectivement. Une hypophysite de grade 2 et une hypophysite de grade 3 (y compris hypophysite lymphocytaire) ont été signalées chez 5,8 % (26/448) et 2,0 % (9/448) des patients, respectivement. Un hypopituitarisme de grade 2 et de grade 3 a été signalé chez 0,4 % (2/448) et 0,7 % (3/448) des patients, respectivement. Des cas d'insuffisance surrénale de grade 2, de grade 3 et de grade 4 (y compris d'insuffisance corticosurrénale secondaire) ont été observés chez 1,6 % (7/448), 1,3 % (6/448) et 0,2 % (1/448) des patients, respectivement. Des cas de diabète sucré de grade 1, de grade 2, de grade 3 et de grade 4 et d'acidocétose diabétique de grade 4 ont été signalés chez 0,2 % (1/448) des patients chacun. Aucune endocrinopathie de grade 5 n'a été signalée.

Le délai médian d'apparition de ces endocrinopathies était de 1,5 mois (intervalle : de 0,0 à 10,1). Au total, 12 patients (2,7 %) ont dû abandonner le traitement par Opdivo en association avec l'ipilimumab. En outre, 38 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,8 semaines (intervalle : de 0,1 à 12,7). Une résolution est survenue chez 64 patients (45,4 %). Le délai de résolution variait de 0,4 à 155,4+ semaines.

Opdivo 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab 1 mg/kg en adénocarcinome rénal :

Chez les patients atteints d'adénocarcinome rénal recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence des endocrinopathies (troubles de la thyroïde, des glandes surrénales et de l'hypophyse et diabète) était de 32,5 % (178/547). L'incidence des troubles de la thyroïde était de 27,2 % (149/547). Des troubles de la thyroïde de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 15,7 % (86/547) et 1,3 % (7/547) des patients, respectivement. Une hypophysite est survenue chez 4,0 % des patients (22/547). Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 0,5 % (3/547), 2,4 % (13/547) et 0,4 % (2/547) des patients, respectivement. Des cas d'hypopituitarisme de grade 2 sont survenus chez 0,4 % des patients (2/547). Des cas d'insuffisance surrénale de grade 2, de grade 3 et de grade 4 (y compris d'insuffisance corticosurrénale secondaire) ont été signalés chez 2,9 % (16/547), 2,2 % (12/547) et 0,4 % (2/547) des patients, respectivement. Des cas de diabète sucré, y compris de type 1 (3 cas de grade 2, 2 cas de grade 3 et 3 cas de grade 4), et d'acidocétose diabétique (1 cas de grade 4) ont été signalés. Aucune endocrinopathie de grade 5 n'a été signalée.

Le délai médian d'apparition de ces endocrinopathies était de 1,9 mois (intervalle : de 0,0 à 22,3). Au total, 16 patients (2,9 %) ont dû abandonner le traitement. En outre, 45 patients ont reçu des

corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,1 semaines (intervalle : de 0,1 à 24,3). Une résolution est survenue chez 76 patients (43 %). Le délai de résolution variait de 0,4 à 130,3+ semaines.

Opdivo à 240 mg toutes les 2 semaines en association avec le cabozantinib à 40 mg dans le traitement de l'adénocarcinome rénal :

Chez les patients atteints d'un adénocarcinome rénal recevant Opdivo à 240 mg toutes les 2 semaines en association avec le cabozantinib à 40 mg, l'incidence des endocrinopathies (troubles de la thyroïde, des glandes surrénales et de l'hypophyse, et diabète) était de 42,8 % (137/320). L'incidence des troubles de la thyroïde était de 42,2 % (135/320). Des troubles de la thyroïde de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 21,9 % (70/320) et 0,9 % (3/320) des patients, respectivement. Une hypophysite est survenue chez 0,6 % (2/320) des patients. Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 0,3 % (1/320) et 0,3 % (1/320) des patients, respectivement. Une insuffisance surrénale est survenue chez 4,7 % (15/320) des patients. Des cas d'insuffisance surrénale de grade 2 et de grade 3 (y compris d'insuffisance corticosurrénale secondaire) ont été signalés chez 1,6 % (5/320) et 1,9 % (6/320) des patients, respectivement. Aucun cas de diabète sucré, y compris de diabète sucré de type 1, n'a été signalé. Aucune endocrinopathie de grade 4 ou 5 n'a été signalée.

Le délai médian d'apparition de ces endocrinopathies était de 2,8 mois (intervalle : de 0,5 à 19,5). Au total, cinq patients (1,6 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 6 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1 semaine (intervalle : de 0,3 à 10,7). Une résolution est survenue chez 47 patients (34,3 %). Le délai de résolution variait de 0,9 à 101,4+ semaines.

L'insuffisance surrénale a mené à l'arrêt définitif du traitement par Opdivo chez 0,9 % des patients et à un arrêt temporaire du traitement chez 2,8 % des patients atteints d'adénocarcinome rénal.

Environ 80 % (12/15) des patients atteints d'insuffisance surrénale ont reçu une hormonothérapie substitutive, y compris des corticostéroïdes à action générale. Une résolution de l'insuffisance surrénale est survenue chez 27 % (n = 4) des 15 patients. Parmi les 9 patients chez qui le traitement par Opdivo et cabozantinib a été arrêté temporairement en raison d'une insuffisance surrénale, 6 ont repris le traitement après une atténuation des symptômes. De ce nombre, tous (n = 6) ont reçu une hormonothérapie substitutive et 2 ont présenté une récidive de l'insuffisance surrénale.

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg pour le traitement du CPNPC :

Chez les patients atteints de CPNPC recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence des endocrinopathies (troubles de la thyroïde, des glandes surrénales et de l'hypophyse et diabète) était de 23,8 % (137/576). L'incidence des troubles de la thyroïde était de 20,0 % (115/576). Des cas de troubles de la thyroïde de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 10,6 % (61/576), 0,3 % (2/576) et 0,2 % (1/576) des patients, respectivement. Une hypophysite est survenue chez 2,1 % (12/576) des patients. Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 0,7 % (4/576), 0,9 % (5/576) et 0,2 % (1/576) des patients, respectivement. Des cas d'hypopituitarisme de grade 2 et de grade 3 sont survenus chez 0,2 % (1/576) et 0,5 % (3/576) des patients, respectivement. Des cas d'insuffisance surrénale de grade 2 et de grade 3 sont survenus chez 1,0 % (6/576) et 1,7 % (10/576) des patients, respectivement. Des cas de diabète

sucré, y compris de type 1 (1 cas de grade 2, 3 cas de grade 3 et 1 cas de grade 4) ont été signalés. Aucune endocrinopathie de grade 5 n'a été signalée.

Le délai médian d'apparition a été de 2,3 mois (intervalle : de 0,5 à 16,1). Neuf patients (1,6 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 23 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1,9 semaine (intervalle : de 0,1 à 6,1). Il y a eu résolution des endocrinopathies chez 57 patients (42 %); le délai de résolution variait de 0,7 à 176,6+ semaines.

Opdivo à 360 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg et un doublet de chimiothérapie à base de platine dans le traitement du CPNPC :

Chez les patients atteints de CPNPC recevant Opdivo à 360 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg et un doublet de chimiothérapie à base de platine, l'incidence des endocrinopathies (troubles de la thyroïde, des glandes surrénales et de l'hypophyse et diabète) était de 24,0 % (86/358).

L'incidence des troubles de la thyroïde était de 21 % (74/358). Des troubles de la thyroïde de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 12,3 % (44/358) et 0,3 % (1/358) des patients, respectivement. Une hypophysite est survenue chez 1,4 % (5/358) des patients. Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 0,6 % (2/358) et 0,8 % (3/358) des patients, respectivement. Des cas d'hypopituitarisme de grade 2 sont survenus chez 0,3 % des patients (1/358). Des cas d'insuffisance surrénale de grade 2 et de grade 3 sont survenus chez 1,7 % (6/358) et 1,4 % (5/358) des patients, respectivement. Aucun cas de diabète sucré, y compris de diabète sucré de type 1, n'a été signalé. Aucune endocrinopathie de grade 5 n'a été signalée.

Le délai médian d'apparition de ces endocrinopathies était de 2,8 mois (intervalle : de 0,4 à 13,4). Sept patients (2,0 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 7 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,0 semaines (intervalle : de 0,1 à 4,4). Une résolution est survenue chez 30 patients (35,3 %). Le délai de résolution variait de 1,4 à 72,4+ semaines.

Opdivo à 360 mg en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine dans le traitement du CPNPC résécable :

Chez les patients atteints d'un CPNPC résécable recevant le nivolumab à 360 mg en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine, l'incidence des endocrinopathies (troubles de la thyroïde et diabète) était de 5,7 % (10/176). L'incidence des troubles de la thyroïde était de 5,1 % (9/176). Des troubles de la thyroïde de grade 2 ont été signalés chez 0,6 % (1/176) des patients. Un cas de diabète sucré (de grade 1) a été signalé chez 0,6 % (1/176) des patients.

Le délai médian d'apparition de ces endocrinopathies était de 6,1 semaines (intervalle : de 3,1 à 10,7). Aucun patient n'a dû cesser définitivement le traitement. Aucun patient n'a reçu de corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone). Une résolution est survenue chez 7 patients (70,0 %). Le délai médian de résolution a été de 10,5 semaines (intervalle : de 0,9 à 169,1+).

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg contre le MPM :

Chez les patients atteints d'un mésothéliome pleural malin traités par le nivolumab à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence des endocrinopathies (troubles de la thyroïde, des

glandes surrénales et de l'hypophyse et de l'hypophyse) était de 17,3 % (52/300). L'incidence des troubles de la thyroïde était de 14 % (43/300). Des troubles de la thyroïde de grade 2 ont été signalés chez 6,3 % (19/300) des patients. Une hypophysite est survenue chez 2 % des patients (6/300). Des cas de grade 2 ont été signalés chez 1,3 % (4/300) des patients. Des cas d'hypopituitarisme de grade 2 et de grade 3 sont survenus chez 1,0 % (3/300) et 1,0 % (3/300) des patients, respectivement. Des cas d'insuffisance surrénale de grade 2 et de grade 3 sont survenus chez 1,7 % (5/300) et 0,3 % (1/300) des patients, respectivement. Aucun cas de diabète sucré à médiation immunitaire n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition de ces endocrinopathies était de 2,8 mois (intervalle : de 0,5 à 20,8). Un patient (0,3 %) a dû cesser définitivement le traitement. En tout, 5 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1,0 semaine (intervalle : de 0,1 à 5,3). Une résolution est survenue chez 17 patients (32,7 %). Le délai de résolution variait de 0,3 à 144,1+ semaines.

Opdivo à 240 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg pour le traitement du CCR :

Chez les patients atteints d'un CCR recevant Opdivo à 240 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence des endocrinopathies (troubles de la thyroïde, des glandes surrénales et de l'hypophyse, et diabète) était de 33,5 % (67/200). L'incidence des troubles de la thyroïde était de 24,0 % (48/200). Des troubles de la thyroïde de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 10,0 % (20/200) et 1,5 % (3/200) des patients, respectivement. Une hypophysite est survenue chez 4,5 % (9/200) des patients. Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 1,5 % (3/200) et 2,0 % (4/200) des patients, respectivement. Des cas d'hypopituitarisme de grade 3 sont survenus chez 0,5 % (1/200) des patients. Des cas d'insuffisance surrénale de grade 2 et de grade 3 (y compris un faible taux de corticotrophine dans le sang et une insuffisance corticosurrénale secondaire) ont été diagnostiqués chez 6,0 % (12/200) et 3,0 % (6/200) des patients, respectivement. Un diabète sucré (y compris un diabète de type 1 et une acidocétose diabétique) a été observé chez 1,0 % (2/200) des patients (grade 2).

Le délai médian d'apparition de ces endocrinopathies était de 2,9 mois (intervalle : de 0,7 à 23,6). Six patients (3,0 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En outre, 11 patients ont reçu de fortes doses de corticostéroïdes (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1,0 semaine (intervalle : de 0,3 à 4,4). Il y a eu résolution chez 27 patients (40,3 %). Le délai de résolution variait de 0,9+ à 201,6+ semaines.

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg contre le CCR :

Chez les patients atteints d'un CCR recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence des endocrinopathies (troubles de la thyroïde, des glandes surrénales et de l'hypophyse, et diabète) était de 31,9 % (38/119). L'incidence des troubles de la thyroïde était de 25,2 % (30/119). Des troubles de la thyroïde de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 13,4 % (16/119) et 3,4 % (4/119) des patients, respectivement. Une hypophysite est survenue chez 3,4 % des patients (4/119). Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 1,7 % (2/119) et 1,7 % (2/119) des patients, respectivement. Des cas d'hypopituitarisme de grade 2 sont survenus chez 0,8 % des patients (1/119). Aucun effet de grade 3 n'a été signalé. Une insuffisance surrénale de grade 2 et de grade 3 (y compris une insuffisance corticosurrénale secondaire) est survenue chez 5,9 % (7/119) et

1,7 % (2/119) des patients, respectivement. Aucun cas de diabète sucré n'a été signalé. Aucune endocrinopathie de grade 5 n'a été signalée. Le délai médian d'apparition de ces endocrinopathies était de 2,6 mois (intervalle : de 0,7 à 27,2). Aucun patient n'a dû cesser définitivement le traitement. En tout, 7 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,29 semaines (intervalle : de 0,3 à 4,0). Une résolution est survenue chez 3 patients (33 %). Le délai de résolution variait de 1,3 à 126,7+ semaines.

Opdivo à 240 mg ou à 360 mg en association avec une chimiothérapie contre le cancer de l'estomac ou de la jonction œsogastrique ou l'adénocarcinome œsophagien :

Chez les patients atteints d'un cancer de l'estomac ou de la jonction œsogastrique ou d'un adénocarcinome œsophagien recevant le nivolumab à 240 mg ou à 360 mg en association avec une chimiothérapie, l'incidence des endocrinopathies (troubles de la thyroïde, des glandes surrénales et de l'hypophyse et diabète) était de 13,7 % (107/782). L'incidence des troubles de la thyroïde était de 12,3 % (96/782). Des troubles de la thyroïde de grade 2 ont été signalés chez 6 % (47/782) des patients. Aucun cas de trouble de la thyroïde de grade 3 n'a été signalé. Des cas d'hypophysite de grade 3 sont survenus chez 0,1 % des patients (1/782). Des cas d'hypopituitarisme de grade 2 et de grade 3 sont survenus chez 0,3 % (2/782) et 0,3 % (2/782) des patients, respectivement. Des cas d'insuffisance surrénale de grade 2 et de grade 3 sont survenus chez 0,4 % (3/782) et 0,1 % (1/782) des patients, respectivement. Des cas de diabète sucré de grade 2 et de grade 3, y compris de type 1, ont été signalés chez 0,3 % (2/782) des patients. Aucun cas d'endocrinopathie de grade 4 ou 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition de ces endocrinopathies était de 3,5 mois (intervalle : de 0,5 à 28,6). En tout, 3 patients (0,4 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En outre, 6 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 0,86 semaine (intervalle : de 0,3 à 2,3). Il y a eu résolution chez 46 patients (43 %) le délai médian de résolution a été de 72,1 semaines (intervalle : de 0,4 à 139,1+).

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg contre le carcinome épidermoïde de l'œsophage :

Chez les patients atteints d'un carcinome épidermoïde de l'œsophage recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence des endocrinopathies (troubles de la thyroïde, des glandes surrénales et de l'hypophyse) était de 27,3 % (88/322). L'incidence des troubles de la thyroïde était de 21,7 % (70/322). Des troubles de la thyroïde de grade 2 ont été signalés chez 9,3 % (30/322) des patients. Des cas d'hypophysite sont survenus chez 3,4 % (11/322) des patients. Des cas de grade 2 ont été signalés chez 1,2 % (4/322) des patients. Des cas d'hypopituitarisme de grade 2 et de grade 3 sont survenus chez 1,6 % (5/322) et 1,6 % (5/322) des patients, respectivement. Des cas d'insuffisance surrénale de grade 2 et de grade 3 (y compris une insuffisance corticosurrénale secondaire) sont survenus chez 2,8 % (9/322) et 2,2 % (7/322) des patients, respectivement. Cinq cas de diabète sucré (y compris de diabète de type 1 et de diabète fulminant de type 1) ont été signalés.

Le délai médian d'apparition de ces endocrinopathies était de 8,21 semaines (intervalle : de 1,9 à 72,9). En tout, 11 patients (3,4 %) ont dû cesser définitivement le traitement. Huit patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1,4 semaines (intervalle : de 0,6 à 5,9). Il y a eu résolution chez 25 patients (28,4 %). Le délai de résolution a été de 0,4+ à 154,0+ semaines.

Opdivo à 240 mg en association avec une chimiothérapie contre le carcinome épidermoïde de l'œsophage :

Chez les patients atteints d'un carcinome épidermoïde de l'œsophage recevant Opdivo à 240 mg en association avec une chimiothérapie, l'incidence des endocrinopathies (troubles de la thyroïde, des glandes surrénales et de l'hypophyse) était de 11,6 % (36/310). L'incidence des troubles de la thyroïde était de 9,7 % (30/310). Des troubles de la thyroïde de grade 2 ont été signalés chez 4,2 % (13/310) des patients. Des cas d'insuffisance surrénale de grade 2 et de grade 3 sont survenus chez 1,6 % (5/310) et 0,3 % (1/310) des patients, respectivement. Des cas de diabète sucré, y compris de diabète de type 1 et de diabète fulminant de type 1 (1 cas de grade 3 et 1 cas de grade 4), et d'acidocétose diabétique (1 cas de grade 4) ont été signalés.

Le délai médian d'apparition de ces endocrinopathies était de 13,0 semaines (intervalle : de 5,0 à 100,0). En tout, 2 patients (0,6 %) ont dû cesser définitivement le traitement. Un patient a reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1,3 semaines. Il y a eu résolution chez 10 patients (28,6 %). Le délai de résolution a été de 4,1 à 125,6+ semaines.

Opdivo à 360 mg en association avec le cisplatine et la gemcitabine contre le carcinome urothelial :

Chez les patients atteints d'un carcinome urothelial recevant Opdivo à raison de 360 mg en association avec le cisplatine et la gemcitabine comme traitement de première intention, l'incidence des endocrinopathies (troubles de la thyroïde, de l'hypophyse et des glandes surrénales) était de 21,1 % (64/304). Des troubles de la thyroïde de grade 1, de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 8,2 % (25/304), 11,8 % (36/304) et 0,3 % (1/304) des patients, respectivement. Des cas d'hypopituitarisme de grade 1 et de grade 3 sont survenus chez 0,3 % (1/304) et 0,3 % (1/304) des patients, respectivement. Des cas d'hypophysite de grade 3 sont survenus chez 0,3 % (1/304) des patients. Des cas d'insuffisance surrénale de grade 2 et de grade 3 sont survenus chez 0,3 % (1/304) et 0,3 % (1/304) des patients, respectivement. Un cas de diabète sucré de grade 2, notamment d'acidocétose diabétique, a été signalé.

Le délai médian d'apparition de ces endocrinopathies était de 17,9 semaines (intervalle : de 1,1 à 62,7). Quatre patients (1,3 %) ont dû cesser définitivement le traitement. Trois patients (4,7 %) ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 0,57 semaine (intervalle : de 0,4 à 1,3). Il y a eu résolution chez 18 patients (28,1 %). Le délai de résolution variait de 2,1 à 233,6+ semaines.

Opdivo à 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 3 mg/kg contre le CHC :

Chez les patients atteints d'un CHC non résécable recevant Opdivo 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 3 mg/kg, l'incidence des endocrinopathies (trouble de la thyroïde, trouble des glandes surrénales, diabète et trouble de l'hypophyse) était de 28,3 % (94/332). Des troubles de la thyroïde de grade 1, de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 8,1 % (27/332), 15,7 % (52/332) et 0,9 % (3/332) des patients, respectivement. Des cas d'hypopituitarisme de grade 3 sont survenus chez 0,3 % (1/332) des patients. Des cas d'hypophysite de grade 2 et de grade 3 sont survenus chez 1,2 % (4/332) et 0,3 % (1/332) des patients, respectivement. Des cas d'insuffisance surrénale de grade 2 et de grade 3 sont survenus chez 3,0 % (10/332) et 0,9 % (3/332) des patients, respectivement. Deux cas de diabète sucré de grade 3, notamment de diabète fulminant de type 1 et d'acidocétose diabétique, ont été signalés.

Le délai médian d'apparition de ces endocrinopathies était de 8,7 semaines (intervalle : de 0,1 à 102,3). Six patients (1,8 %) ont dû cesser définitivement le traitement. Dix patients (10,6 %) ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1,0 semaine (intervalle : de 0,6 à 4,4). Il y a eu une résolution chez 43 patients (45,7 %). Le délai de résolution variait de 0,6 à 191,1+ semaines (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)).

Réactions indésirables gastro-intestinales à médiation immunitaire

Opdivo en monothérapie :

Chez les patients traités par Opdivo en monothérapie, l'incidence des réactions gastro-intestinales, y compris la diarrhée, la colite, les mouvements intestinaux fréquents, la colite auto-immune, l'entérite, l'entéocolite d'origine immunitaire, la colite ulcéreuse, l'entéocolite et l'entéropathie auto-immune, était de 14,9 % (746/5 018) [colite : 1,2 %]. La majorité des cas étaient de grade 1 ou 2 et ont été signalés chez 9,5 % (478/5 018) et 3,9 % (196/5 018) des patients, respectivement. Des cas de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 1,4 % (71/5 018) et <0,1 (1/5 018) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 5 n'a été signalé dans ces études.

Le délai médian d'apparition a été de 8,1 semaines (intervalle : de 0,1 à 115,6). En tout, 104 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,4 semaines (intervalle : de 0,1 à 30,7). Chez 5 patients (< 0,1 %) présentant un effet de grade 1, 16 patients (0,3 %) présentant un effet de grade 2, 34 patients (0,7 %) présentant un effet de grade 3 et 1 patient (< 0,1 %) présentant un effet de grade 4, le traitement par Opdivo a dû être cessé définitivement. Il y a eu résolution chez 662 patients (89,7 %); le délai médian de résolution a été de 3,0 semaines (intervalle : de 0,1 à 124,4+).

Opdivo 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab 3 mg/kg en mélanome :

Chez les patients atteints de mélanome recevant Opdivo à 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 3 mg/kg, l'incidence de la diarrhée et de la colite a été de 46,7 % (209/448) [colite : 13,1 %, entéocolite : 0,3 %]. Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 13,6 % (61/448), 15,8 % (71/448) et 0,4 % (2/448) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 1,2 mois (intervalle : de 0,0 à 22,6). Au total, 73 patients (16,3 %) ont dû cesser définitivement le traitement par Opdivo en association avec l'ipilimumab. En outre, 96 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 4,4 semaines (intervalle : de 0,1 à 130,1). Une résolution est survenue chez 186 patients (89 %); le délai médian de résolution était de 3,0 semaines (intervalle : de 0,1 à 159,4+).

Opdivo 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab 1 mg/kg en adénocarcinome rénal :

Chez les patients atteints d'adénocarcinome rénal recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence de diarrhée et de colite était de 28,2 % (154/547) [colite : 3,7 %, entéocolite : 0,2 %, colite ulcéreuse : 0,2 %]. Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez

10,4 % (57/547) et 4,9 % (27/547) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 4 ou 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 1,2 mois (intervalle : de 0,0 à 24,7). Au total, 22 patients (4,0 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En outre, 40 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 3,1 semaines (intervalle : de 0,1 à 99,6). Une résolution est survenue chez 140 patients (92 %); le délai médian de résolution était de 2,4 semaines (intervalle : de 0,1 à 103,0+).

Opdivo à 240 mg toutes les 2 semaines en association avec le cabozantinib à 40 mg dans le traitement de l'adénocarcinome rénal :

Chez les patients atteints d'un adénocarcinome rénal traités par Opdivo à 240 mg toutes les 2 semaines en association avec le cabozantinib à 40 mg, l'incidence de diarrhée, de colite, de selles fréquentes ou d'entérite était de 57,5 % (184/320) [colite : 0,9 %, selles fréquentes : 0,6 %]. Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 25,0 % (80/320), 5,3 % (17/320) et 0,6 % (2/320) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition a été de 2,8 mois (intervalle : de 0 à 17,4). Trois patients (0,9 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 15 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1,4 semaine (intervalle : de 0,1 à 8,6). Une résolution est survenue chez 127 patients (69,4 %); le délai médian de résolution était de 11,14 semaines (intervalle : de 0,1 à 109,1+).

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg pour le traitement du CPNPC :

Chez les patients atteints de CPNPC recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence de diarrhée et de colite était de 18,2 % (105/576) [colite : 2,3 % et entérocolite : 0,5 %]. Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 7,5 % (43/576), 2,1 % (12/576) et 0,3 % (2/576) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition a été de 2,0 mois (intervalle : de 0,0 à 22,5). Dix-huit (3,1 %) patients ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 38 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1,6 semaine (intervalle : de 0,1 à 11,1). Il y a eu résolution chez 98 patients (94 %); le délai médian de résolution a été de 2,1 semaines (intervalle : de 0,1 à 149,3+).

Opdivo à 360 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg et un doublet de chimiothérapie à base de platine dans le traitement du CPNPC :

Chez les patients atteints de CPNPC traités par le nivolumab à 360 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg et un doublet de chimiothérapie, l'incidence de diarrhée ou de colite était de 22,3 % (80/358) [colite : 3,4 % et colite ulcéreuse : 0,3 %]. Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 7 % (25/358), 5 % (18/358) et 0,3 % (1/358) des patients, respectivement. Un cas de diarrhée de grade 5 a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 1,2 mois (intervalle : de 0,0 à 12,4). Quinze patients (4,2 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 16 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 3,0 semaines (intervalle :

de 0,1 à 7,3). Il y a eu résolution chez 70 patients (87,5 %); le délai médian de résolution a été de 1,4 semaine (intervalle : de 0,1 à 76,9+).

Opdivo à 360 mg en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine dans le traitement du CPNPC résécable :

Chez les patients atteints d'un CPNPC résécable recevant le nivolumab à 360 mg en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine, l'incidence de diarrhée était de 5,7 % (10/176). Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 0,6 % (1/176) des patients pour chaque grade, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 1,0 semaine (intervalle : de 0,3 à 4,9). Aucun patient n'a dû cesser définitivement le traitement. Aucun patient n'a reçu de corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone). Il y a eu résolution chez tous les patients (100 %). Le délai médian de résolution a été de 0,7 semaine (intervalle : de 0,1 à 1,3).

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg contre le MPM :

Chez les patients atteints d'un mésothéliome pleural malin traités par le nivolumab à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence de diarrhée ou de colite était de 22,0 % (66/300) [colite : 3,3 % et entérocolite : 0,3 %]. Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 7,3 % (22/300) et 5,3 % (16/300) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 3,9 mois (intervalle : de 0,0 à 21,7). Quinze patients (5,0 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 22 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,3 semaines (intervalle : de 0,4 à 7,4). Une résolution est survenue chez 62 patients (93,9 %); le délai médian de résolution était de 3,1 semaines (intervalle : de 0,1 à 100,0+).

Opdivo à 240 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg pour le traitement du CCR :

Chez les patients atteints d'un CCR traités par Opdivo à 240 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence de diarrhée ou de colite était de 23,0 % (46/200). Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 5,0 % (10/200), 4,0 % (8/200) et 0,5 % (1/200) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 2,8 mois (intervalle : de 0,1 à 18,5). Six patients (3,0 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 9 patients ont reçu de fortes doses de corticostéroïdes (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,1 semaines (intervalle : de 0,7 à 7,9). Il y a eu résolution chez 43 patients (93,5 %); le délai médian de résolution a été de 4,1 semaines (intervalle : de 0,1 à 93,0+).

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg contre le CCR :

Chez les patients atteints d'un CCR recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence de diarrhée et de colite était de 25,2 % (30/119). Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 5,0 % (6/119) et 3,4 % (4/119) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 4 ou 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 2,2 mois (intervalle : de 0,1 à 30,6). Deux (1,7 %) patients ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 4 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,64 semaines (intervalle : de 2,0 à 6,0). Il y a eu résolution chez 28 patients (97 %); le délai médian de résolution a été de 1,43 semaine (intervalle : de 0,1 à 77,4⁺).

Opdivo à 240 mg ou à 360 mg en association avec une chimiothérapie contre le cancer de l'estomac ou de la jonction œsogastrique ou l'adénocarcinome œsophagien :

Chez les patients atteints d'un cancer de l'estomac ou de la jonction œsogastrique ou d'un adénocarcinome œsophagien recevant le nivolumab à 240 mg ou à 360 mg en association avec une chimiothérapie, l'incidence de diarrhée ou de colite était de 33,5 % (262/782) [colite : 1,7 %]. Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 10,2 % (80/782), 4,9 % (38/262) et 0,6 % (5/782) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 1 mois (intervalle : de 0 à 21,5). Au total, 22 patients (2,8 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En outre, 21 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1,71 semaine (intervalle : de 0,1 à 47,4). Une résolution est survenue chez 228 patients (87,4 %). Le délai médian de résolution était de 1,6 semaine (intervalle : de 0,1 à 117,6⁺).

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg contre le carcinome épidermoïde de l'œsophage :

Chez les patients atteints d'un carcinome épidermoïde de l'œsophage recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence de diarrhée ou de colite était de 11,8 % (38/322) [colite : 1,9 %]. Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 3,7 % (12/322) et 1,6 % (5/322) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 9,14 semaines (intervalle : de 0,6 à 50,3). Au total, 4 patients (1,2 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En outre, 4 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 0,9 semaine (intervalle : de 0,6 à 7,4). Il y a eu résolution chez 36 patients (94,7 %). Le délai médian de résolution était de 2,9 semaines (intervalle : de 0,3 à 79,1+).

Opdivo à 240 mg en association avec une chimiothérapie contre le carcinome épidermoïde de l'œsophage :

Chez les patients atteints d'un carcinome épidermoïde de l'œsophage recevant Opdivo à 240 mg en association avec une chimiothérapie, l'incidence de diarrhée ou de colite était de 20,6 % (64/310) [colite : 1,9 %]. Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 7,4 % (23/310), 1,9 % (6/310) et 0,3 % (1/310) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 5,1 semaines (intervalle : de 0,3 à 53,1). Au total, 6 patients (1,9 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En outre, 2 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 3,1 semaines (intervalle : de 0,3 à 52,7). Il y a eu résolution chez 58 patients (90,6 %). Le délai médian de résolution était de 1,5 semaines (intervalle : de 0,1 à 65,9+).

Opdivo à 360 mg en association avec le cisplatine et la gemcitabine contre le carcinome urothelial :

Chez les patients atteints d'un carcinome urothelial recevant Opdivo à raison de 360 mg en association avec le cisplatine et la gemcitabine comme traitement de première intention, l'incidence de diarrhée ou de colite était de 13,8 % (42/304) [colite : 0,3 %]. Des cas de grade 1, de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 8,2 % (25/304), 3,6 % (11/304) et 2,0 % (6/304) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 6,6 semaines (intervalle : de 0,1 à 48,3). Deux patients (0,7 %) ont dû cesser définitivement le traitement. Quatre patients (9,5 %) ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 3,4 semaines (intervalle : de 0,3 à 5,3). Il y a eu résolution chez 36 patients (85,7 %). Le délai médian de résolution a été de 2,6 semaines (intervalle : de 0,1 à 212,3+).

Opdivo à 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 3 mg/kg contre le CHC :

Chez les patients atteints d'un CHC non résécable recevant Opdivo 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 3 mg/kg, l'incidence des cas de diarrhée ou de colite était de 16,9 % (56/332) [colite : 4,2 %]. Des cas de grade 1, de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 6,3 % (21/332), 5,4 % (18/332) et 5,1 % (17/332) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 6,3 semaines (intervalle : de 0,3 à 93,6). Sept patients (2,1 %) ont dû cesser définitivement le traitement. Vingt-six patients (46,4 %) ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,0 semaines (intervalle : de 0,7 à 8,4). Il y a eu une résolution chez 51 patients (91,1 %). Le délai médian de résolution était de 3,6 semaines (intervalle : de 0,3 à 170,0+) (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)).

Réactions indésirables hépatiques à médiation immunitaire

Opdivo en monothérapie :

Chez les patients traités par Opdivo en monothérapie, l'incidence des réactions hépatiques, y compris les résultats anormaux aux épreuves de la fonction hépatique, était de 7,8 % (391/5 018) [hépatite : 0,2 % et hépatite à médiation immunitaire : < 0,1 %]. La majorité des cas étaient de grade 1 ou 2 et ont été signalés chez 4,2 % (210/5 018) et 1,7 % (85/5 018) des patients, respectivement. Des cas de grades 3 et 4 ont été signalés chez 1,6 % (81/5 018) et 0,3 % (15/5 018) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 5 n'a été signalé dans ces études.

Le délai médian d'apparition a été de 10,1 semaines (intervalle : de 0,1 à 132,0). En tout, 80 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,6 semaines (intervalle : de 0,1 à 22,1). Chez certains patients présentant des résultats anormaux aux épreuves de la fonction hépatique (grade 1 : 1 patient [< 0,1 %]; grade 2 : 11 patients [0,2 %]; grade 3 : 32 patients [0,6 %] et grade 4 : 9 patients [0,2 %]), le traitement par Opdivo a dû être cessé définitivement. Il y a eu résolution chez 312 patients (80,8 %); le délai médian de résolution a été de 6,1 semaines (intervalle : de 0,1 à 126,4+).

Opdivo 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab 3 mg/kg en mélanome :

Chez les patients atteints de mélanome recevant Opdivo à 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 3 mg/kg, l'incidence des résultats anormaux aux épreuves de la fonction hépatique était de 29,5 % (132/448) [hépatite : 4,5 %]. Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 6,7 % (308/448), 15,4 % (69/448) et 1,8 % (8/448) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 1,4 mois (intervalle : de 0,0 à 30,1). Au total, 41 patients (9,2 %) ont dû cesser définitivement le traitement par Opdivo en association avec l'ipilimumab. En outre, 60 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 3,8 semaines (intervalle : de 0,1 à 138,1). Une résolution est survenue chez 124 patients (94 %); le délai médian de résolution était de 5,1 semaines (intervalle : de 0,1 à 106,9).

Opdivo 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab 1 mg/kg en adénocarcinome rénal :

Chez les patients atteints d'adénocarcinome rénal recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence des résultats anormaux aux épreuves de la fonction hépatique était de 18,5 % (101/547) [hépatite : 1,3 %]. Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 4,8 % (26/547), 6,6 % (36/547) et 1,6 % (9/547) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 2,0 mois (intervalle : de 0,4 à 26,8). Au total, 24 patients (4,4 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En outre, 35 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 4,0 semaines (intervalle : de 0,1 à 9,7). Une résolution est survenue chez 86 patients (85 %); le délai médian de résolution était de 6,1 semaines (intervalle : de 0,1+ à 82,9+).

Opdivo à 240 mg toutes les 2 semaines en association avec le cabozantinib à 40 mg dans le traitement de l'adénocarcinome rénal :

Chez les patients atteints d'un adénocarcinome rénal traités par Opdivo à 240 mg toutes les 2 semaines en association avec le cabozantinib à 40 mg, l'incidence des résultats anormaux aux épreuves de la fonction hépatique était de 40,0 % (128/320) [hépatite : 1,9 %; hépatite auto-immune : 0,6 %]. Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 15 % (48/320), 9,7 % (31/320) et 0,6 % (2/320) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition a été de 1,9 mois (intervalle : de 0,0 à 20,3). Au total, 10 patients (3,1 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 30 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,1 semaines (intervalle : de 0,3 à 81,1). Une résolution est survenue chez 99 patients (77,3 %); le délai médian de résolution était de 9,14 semaines (intervalle : de 0,1 à 65,7+).

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg pour le traitement du CPNPC :

Chez les patients atteints de CPNPC recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence des anomalies de la fonction hépatique était de 15,8 % (91/576) [hépatite :

2,1 %]. Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 2,8 % (16/576), 7,5 % (43/576) et 0,7 % (4/576) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition a été de 2,4 mois (intervalle : de 0,2 à 20,3). Dix-sept patients (3,0 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 39 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,0 semaines (intervalle : de 0,3 à 11,3). Il y a eu résolution chez 82 patients (90 %); le délai médian de résolution a été de 5,3 semaines (intervalle : de 0,4 à 155,1+).

Opdivo à 360 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg et un doublet de chimiothérapie à base de platine dans le traitement du CPNPC :

Chez les patients atteints de CPNPC recevant le nivolumab à 360 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg et un doublet de chimiothérapie, l'incidence des anomalies de la fonction hépatique était de 13,4 % (48/358) [hépatite : 1,7 %]. Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 3,1 % (11/358), 3,4 % (12/358) et 1,1 % (4/358) des patients, respectivement. Un cas d'hépatite de grade 4 s'est par la suite aggravé, entraînant une issue fatale, et un cas d'hépatotoxicité de grade 3 a été d'issue fatale.

Le délai médian d'apparition était de 2,4 mois (intervalle : de 0,3 à 15,7). Douze patients (3,4 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 14 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,9 semaines (intervalle : de 0,1 à 9,6). Une résolution est survenue chez 37 patients (80,4 %); le délai médian de résolution était de 5,0 semaines (intervalle : de 0,3+ à 45,0+).

Opdivo à 360 mg en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine dans le traitement du CPNPC résécable :

Chez les patients atteints d'un CPNPC résécable recevant le nivolumab à 360 mg en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine, l'incidence des résultats anormaux aux épreuves de la fonction hépatique était de 7,4 % (13/176). Tous les cas signalés étaient de grade 1.

Le délai médian d'apparition était de 1,3 semaine (intervalle : de 1,0 à 6,9). Aucun patient n'a dû cesser définitivement le traitement. Aucun patient n'a reçu de corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone). Une résolution est survenue chez 13 patients (100 %). Le délai médian de résolution a été de 2,4 semaines (intervalle : de 0,7 à 21,1).

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg contre le MPM :

Chez les patients atteints d'un mésothéliome pleural malin traités par le nivolumab à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence des résultats anormaux aux épreuves de la fonction hépatique était de 12,0 % (36/300) [hépatite à médiation immunitaire : 1,3 %, hépatite : 1,0 %]. Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 1,7 % (5/300), 4,3 % (13/300) et 1,0 % (3/300) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 1,8 mois (intervalle : de 0,5 à 20,3). Onze patients (3,7 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 15 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 3,3 semaines (intervalle : de

0,1 à 61,0). Une résolution est survenue chez 31 patients (86,1 %); le délai médian de résolution était de 4,1 semaines (intervalle : de 1,0 à 78,3+).

Opdivo à 240 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg pour le traitement du CCR :

Chez les patients atteints d'un CCR traités par Opdivo à 240 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence des résultats anormaux aux épreuves de la fonction hépatique était de 19,5 % (39/200). Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 7,5 % (15/200), 4,0 % (8/200) et 0,5 % (1/200) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 2,8 mois (intervalle : de 0,4 à 15,8). Cinq patients (2,5 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 10 patients ont reçu de fortes doses de corticostéroïdes (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,0 semaines (intervalle : de 0,4 à 4,4). Une résolution est survenue chez 36 patients (92,3 %); le délai médian de résolution était de 7,1 semaines (intervalle : de 0,9 à 98,3+).

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg contre le CCR :

Chez les patients atteints d'un CCR recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence des anomalies de la fonction hépatique était de 23,5 % (28/119). Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 3,4 % (4/119) et 11,8 % (14/119) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 4 ou 5 n'a été signalé. Le délai médian d'apparition était de 2,2 mois (intervalle : de 0,3 à 15,2). Six patients (5 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 12 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 3,07 semaines (intervalle : de 0,4 à 52,7). Il y a eu résolution chez 22 patients (79 %); le délai médian de résolution a été de 9,43 semaines (intervalle : de 0,3 à 130,7⁺).

Opdivo à 240 mg ou à 360 mg en association avec une chimiothérapie contre le cancer de l'estomac ou de la jonction œsogastrique ou l'adénocarcinome œsophagien :

Chez les patients atteints d'un cancer de l'estomac ou de la jonction œsogastrique ou d'un adénocarcinome œsophagien recevant le nivolumab à 240 mg ou à 360 mg en association avec une chimiothérapie, l'incidence des résultats anormaux aux épreuves de la fonction hépatique était de 26 % (203/782) [hépatite : 0,3 %]. Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 9 % (70/782) et 3,7 % (29/782) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 4 ou 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 1,8 mois (intervalle : de 0 à 14,1). En tout, 9 patients (1,2 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En outre, 18 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 3 semaines (intervalle : de 0,7 à 100,6). Une résolution est survenue chez 156 patients (78 %). Le délai médian de résolution était de 10,1 semaines (intervalle : de 0,4 à 150,6⁺).

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg contre le carcinome épidermoïde de l'œsophage :

Chez les patients atteints d'un carcinome épidermoïde de l'œsophage recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence des résultats anormaux aux épreuves de la fonction hépatique était de 13,0 % (42/322) [hépatite : 1,2 % et hépatite à médiation immunitaire :

0,6 %]. Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 2,8 % (9/322) et 4,3 % (14/322) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 7,86 semaines (intervalle : de 0,3 à 84,1). En tout, 9 patients (2,8 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En outre, 9 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 3,6 semaines (intervalle : de 1,0 à 8,0). Une résolution est survenue chez 37 patients (88,1 %). Le délai médian de résolution était de 5,1 semaines (intervalle : de 1,1 à 30,9+).

Opdivo à 240 mg en association avec une chimiothérapie contre le carcinome épidermoïde de l'œsophage :

Chez les patients atteints d'un carcinome épidermoïde de l'œsophage recevant Opdivo à 240 mg en association avec une chimiothérapie, l'incidence des résultats anormaux aux épreuves de la fonction hépatique était de 10,3 % (32/310) [hépatite : 0 % et hépatite à médiation immunitaire : 0 %]. Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 1,9 % (6/310), 1,9 % (6/310) et 0,3 % (1/310) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 7,9 semaines (intervalle : de 0,3 à 84,1). En tout, 3 patients (1,0 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En outre, 1 patient a reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1,7 semaines. Une résolution est survenue chez 28 patients (90,3 %). Le délai médian de résolution a été de 2,4 semaines (intervalle : de 0,4 à 24,0+).

Opdivo à 360 mg en association avec le cisplatine et la gemcitabine contre le carcinome urothélial :

Chez les patients atteints d'un carcinome urothélial recevant Opdivo à raison de 360 mg en association avec le cisplatine et la gemcitabine comme traitement de première intention, l'incidence des résultats anormaux aux épreuves de la fonction hépatique était de 13,2 % (40/304) [hépatite : 0,3 % et hépatite à médiation immunitaire : 0 %]. Des cas de grade 1, de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 7,2 % (22/304), 3,3 % (10/304) et 2,6 % (8/304) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 14,8 semaines (intervalle : de 0,4 à 99,0). Aucun patient n'a dû cesser définitivement le traitement. Trois patients (7,5 %) ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 4,4 semaines (intervalle : de 3,7 à 4,6). Une résolution est survenue chez 29 patients (72,5 %). Le délai médian de résolution a été de 5,3 semaines (intervalle : de 0,6 à 240,0+).

Opdivo à 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 3 mg/kg contre le CHC :

Chez les patients atteints d'un CHC non résécable recevant Opdivo 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 3 mg/kg, l'incidence des résultats anormaux de la fonction hépatique était de 34,3 % (114/332) [hépatite : 0,6 % et hépatite à médiation immunitaire : 2,4 %]. Des cas de grade 1, de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 9,0 % (30/332), 8,4 % (28/332), 14,2 % (47/332) et 2,7 % (9/332) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 4,7 semaines (intervalle : de 0,9 à 88,9). Vingt patients (6,0 %) ont dû cesser définitivement le traitement. Cinquante-quatre patients (47,4 %) ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,4 semaines (intervalle : de 0,4 à 35,3). Il y a eu une résolution chez 94 patients (82,5 %). Le délai

médian de résolution était de 6,0 semaines (intervalle : de 0,4+ à 129,3+) (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)).

Réactions indésirables pulmonaires à médiation immunitaire

Lors des essais cliniques, des cas mortels de pneumonite à médiation immunitaire sont survenus chez 5 patients lors d'une étude de détermination de la dose chez des patients recevant Opdivo à 1 mg/kg (2 patients), à 3 mg/kg (2 patients) et à 10 mg/kg (1 patient). Un patient présentant une embolie pulmonaire de grade 3 et une pneumonite de grade 3 est ultérieurement décédé dans le cadre de l'essai clinique sur l'épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou. Chez les patients atteints de CPNPC recevant Opdivo à 3 mg/kg toutes les 2 semaines en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg toutes les 6 semaines, quatre sont décédés d'une pneumonite.

Opdivo en monothérapie :

Chez les patients traités par Opdivo en monothérapie, l'incidence des réactions pulmonaires, y compris la pneumonite, la pneumopathie interstitielle, l'infiltration pulmonaire, les pneumopathies à médiation immunitaire et les pneumopathies auto-immunes, était de 3,3 % (164/5 018). La majorité des cas étaient de grade 1 ou 2 et ont été signalés chez 0,9 % (47/5 018) et 1,6 % (79/5 018) des patients, respectivement. Des cas de grades 3 et 4 ont été signalés chez 0,7 % (35/5 018) et < 0,1 % (1/5 018) des patients, respectivement. Des cas de grade 5 ont été signalés chez < 0,1 % (2/5 018) des patients.

Le délai médian d'apparition a été de 15,1 semaines (intervalle : de 0,7 à 85,1). En tout, 104 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 3,1 semaines (intervalle : de 0,1 à 13,1). Chez 9 patients (0,2 %) présentant un effet de grade 1, 29 patients (0,6 %) présentant un effet de grade 2, 29 patients (0,6 %) présentant un effet de grade 3, 2 patients (< 0,1 %) présentant un effet de grade 4 et 1 patient (< 0,1 %) présentant un effet de grade 5, le traitement par Opdivo a dû être cessé définitivement. Il y a eu résolution chez 111 patients (67,7 %); le délai médian de résolution a été de 7,0 semaines (intervalle : de 0,1+ à 109,1+).

Opdivo 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab 3 mg/kg en mélanome :

Chez les patients atteints de mélanome recevant Opdivo à 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 3 mg/kg, l'incidence de la pneumonite, y compris de la pneumopathie interstitielle, était de 7,8 % (35/448). Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 4,7 % (21/448), 1,1 % (5/448) et 0,2 % (1/448) des patients, respectivement. Un des cas de pneumonite de grade 3 s'est aggravé sur une période de 11 jours et a entraîné le décès du patient.

Le délai médian d'apparition était de 2,3 mois (intervalle : de 0,7 à 6,7). Au total, 9 patients (2,0 %) ont dû cesser définitivement le traitement par Opdivo en association avec l'ipilimumab. En outre, 22 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 4,2 semaines (intervalle : de 0,7 à 106,6). Une résolution est survenue chez 33 patients (94,3 %); le délai médian de résolution était de 6,1 semaines (intervalle : de 0,3 à 35,1).

Opdivo 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab 1 mg/kg en adénocarcinome rénal :

Chez les patients atteints d'adénocarcinome rénal recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence de pneumonite, y compris de pneumopathie interstitielle, était de 6,2 % (34/547). Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 3,1 % (17/547) et 1,1 % (6/547) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 4 ou 5 n'a été signalé dans cette étude.

Le délai médian d'apparition était de 2,6 mois (intervalle : de 0,25 à 20,6). Au total, 12 patients (2,2 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En outre, 20 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,4 semaines (intervalle : de 0,6 à 14,0). Une résolution est survenue chez 31 patients (91 %); le délai médian de résolution était de 6,1 semaines (intervalle : de 0,7 à 85,9+).

Opdivo à 240 mg toutes les 2 semaines en association avec le cabozantinib à 40 mg dans le traitement de l'adénocarcinome rénal :

Chez les patients atteints d'un adénocarcinome rénal traités par Opdivo à 240 mg toutes les 2 semaines en association avec le cabozantinib à 40 mg, l'incidence de pneumonite, y compris de pneumopathie interstitielle, était de 5,3 % (17/320). Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 1,9 % (6/320) et 1,6 % (5/320) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 4 ou 5 n'a été signalé dans cette étude.

Le délai médian d'apparition était de 5,5 mois (intervalle : de 2,8 à 17,1). Au total, 3 patients (0,9 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 8 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,2 semaines (intervalle : de 0,4 à 7,9). Une résolution est survenue chez 12 patients (70,6 %); le délai médian de résolution était de 6,36 semaines (intervalle : de 0,1+ à 36,9+).

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg pour le traitement du CPNPC :

Chez les patients atteints de CPNPC recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence de pneumonite, y compris de pneumopathie interstitielle, était de 8,0 % (48/576). Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 4,0 % (23/576), 3,0 % (17/576) et 0,3 % (2/576) des patients, respectivement. Des cas de pneumonite de grade 5 ont été signalés chez 4 patients (4/576).

Le délai médian d'apparition a été de 3,6 mois (intervalle : de 0,9 à 23,7). Vingt-sept patients (4,7 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 43 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,9 semaines (intervalle : de 0,3 à 22,1). Il y a eu résolution chez 41 patients (85 %); le délai médian de résolution a été de 6,0 semaines (intervalle : de 0,7 à 109,4+).

Opdivo à 360 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg et un doublet de chimiothérapie à base de platine dans le traitement du CPNPC :

Chez les patients atteints de CPNPC recevant le nivolumab à 360 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg et un doublet de chimiothérapie, l'incidence de pneumonite, y compris de pneumopathie interstitielle, était de 5,3 % (19/358). Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 2,2 % (8/358), 1,1 % (4/358) et 0,6 % (2/358) des patients, respectivement. Un cas de pneumonite de grade 4 a été d'issue fatale.

Le délai médian d'apparition était de 4,2 mois (intervalle : de 0,1 à 12,1). Huit patients (2,2 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 13 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 3,0 semaines (intervalle : de 0,1 à 6,0). Une résolution est survenue chez 14 patients (74 %); le délai médian de résolution était de 4,3 semaines (intervalle : de 0,7 à 27,9+).

Opdivo à 360 mg en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine dans le traitement du CPNPC résécable :

Chez les patients atteints d'un CPNPC résécable recevant le nivolumab à 360 mg en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine, l'incidence de pneumonite, y compris de pneumopathie interstitielle, était de 1,1 % (2/176). Les deux cas étaient de grade 2.

Le délai médian d'apparition était de 10,4 semaines (intervalle : de 10,3 à 10,6). Aucun patient n'a dû cesser définitivement le traitement. Un patient a reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,9 semaines. Une résolution est survenue chez 2 patients (100 %). Le délai médian de résolution a été de 16,1 semaines (intervalle : de 5,7 à 26,6).

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg contre le MPM :

Chez les patients atteints d'un mésothéliome pleural malin traités par le nivolumab à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence de pneumonite, y compris de pneumopathie interstitielle, était de 6,7 % (20/300). Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 5,3 % (16/300) et 0,7 % (2/300) des patients, respectivement. Un cas de pneumonite a été d'issue fatale.

Le délai médian d'apparition était de 1,8 mois (intervalle : de 0,3 à 20,8). Sept patients (2,3 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 14 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 4,5 semaines (intervalle : de 0,9 à 9,1). Une résolution est survenue chez 16 patients (80 %); le délai médian de résolution était de 6,1 semaines (intervalle : de 1,1 à 113,1+).

Opdivo à 240 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg pour le traitement du CCR :

Chez les patients atteints d'un CCR traités par Opdivo à 240 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence de pneumonite, y compris de pneumopathie interstitielle, était de 2,5 % (5/200). Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 0,5 % (1/200) et 1,0 % (2/200) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 4 ou 5 n'a été signalé dans cette étude.

Le délai médian d'apparition était de 1,4 mois (intervalle : de 1,2 à 2,8). Deux patients (1,0 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, trois patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 3,3 semaines (intervalle : de 2,7 à 3,9). Une résolution est survenue chez 5 patients (100 %); le délai médian de résolution était de 7,1 semaines (intervalle : de 4,0 à 20,1).

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg contre le CCR :

Chez les patients atteints d'un CCR recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence de pneumonite était de 5,9 % (7/119). Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 2,5 % (3/119) et 0,8 % (1/119) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 4 ou 5 n'a été signalé dans cette étude. Le délai médian d'apparition était de 2,7 mois (intervalle : de 0,9 à 25,5). Un (0,8 %) patient a dû cesser définitivement le traitement. Trois patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,14 semaines (intervalle : de 1,7 à 12,3). Il y a eu résolution chez 6 patients (86 %); le délai médian de résolution a été de 5,43 semaines (intervalle : de 1,0 à 110,3⁺).

Opdivo à 240 mg ou à 360 mg en association avec une chimiothérapie contre le cancer de l'estomac ou de la jonction œsogastrique ou l'adénocarcinome œsophagien :

Chez les patients atteints d'un cancer de l'estomac ou de la jonction œsogastrique ou d'un adénocarcinome œsophagien recevant le nivolumab à 240 mg ou à 360 mg en association avec une chimiothérapie, l'incidence de pneumonite, y compris de pneumopathie interstitielle, était de 5,1 % (40/782). Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 2,3 % (18/782), 1,4 % (11/782) et 0,4 % (3/782) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 5,5 mois (intervalle : de 0,4 à 22,3). En tout, 15 patients (1,9 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En outre, 36 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,36 semaines (intervalle : de 0,1 à 11,1). Une résolution est survenue chez 28 patients (70 %). Le délai médian de résolution était de 10,1 semaines (intervalle : de 0,3⁺ à 121,3⁺).

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg contre le carcinome épidermoïde de l'œsophage :

Chez les patients atteints d'un carcinome épidermoïde de l'œsophage recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence de pneumonite, y compris de pneumopathie interstitielle, était de 8,1 % (26/322). Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 2,2 % (7/322), 1,6 % (5/322) et 1,2 % (4/322) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 32,2 semaines (intervalle : de 5,0 à 85,1). En tout, 11 patients (3,4 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En outre, 4 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 0,9 semaine (intervalle : de 0,1 à 1,9). Une résolution est survenue chez 17 patients (65,4 %). Le délai médian de résolution était de 12,1 semaines (intervalle : de 0,1 à 119,3⁺).

Opdivo à 240 mg en association avec une chimiothérapie contre le carcinome épidermoïde de l'œsophage :

Chez les patients atteints d'un carcinome épidermoïde de l'œsophage recevant Opdivo à 240 mg en association avec une chimiothérapie, l'incidence de pneumonite, y compris de pneumopathie interstitielle, était de 5,8 % (18/310). Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 3,2 % (10/310) et 0,6 % (2/310) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 31,2 semaines (intervalle : de 5,0 à 85,1). En tout, 10 patients (3,2 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En outre, 5 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,3 semaines (intervalle : de 0,4 à 11,6). Une résolution est survenue chez 12 patients (66,7 %). Le délai médian de résolution était de 12,1 semaines (intervalle : de 1,0 à 39,9+).

Opdivo à 360 mg en association avec le cisplatine et la gemcitabine contre le carcinome urothélial :

Chez les patients atteints d'un carcinome urothélial recevant Opdivo à raison de 360 mg en association avec le cisplatine et la gemcitabine comme traitement de première intention, l'incidence de pneumonite, y compris de pneumopathie interstitielle, était de 2,0 % (6/304). Des cas de grade 1 et de grade 2 ont été signalés chez 1,0 % (3/304) et 0,7 % (2/304) des patients, respectivement. Des cas de grade 3 ont été signalés chez 0,3 % (1/304) des patients.

Le délai médian d'apparition était de 28,2 semaines (intervalle : de 24,3 à 46,1). Deux patients (0,7 %) ont dû cesser définitivement le traitement. Trois patients (50,0 %) ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,0 semaines (intervalle : de 1,7 à 3,9). Une résolution est survenue chez les 6 patients (100 %). Le délai médian de résolution était de 11,6 semaines (intervalle : de 0,9 à 62,1).

Opdivo à 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 3 mg/kg contre le CHC :

Chez les patients atteints d'un CHC non résécable recevant Opdivo 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 3 mg/kg, l'incidence des cas de pneumonite était de 2,1 % (7/332). Des cas de grade 1, de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 0,6 % (2/332), 1,2 % (4/332) et 0,3 % (1/332) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 9,1 semaines (intervalle : de 4,7 à 33,6). Deux patients (0,6 %) ont dû cesser définitivement le traitement. Quatre patients (57,1 %) ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 3,4 semaines (intervalle : de 1,0 à 7,9). Il y a eu une résolution chez 5 patients (71,4 %). Le délai médian de résolution était de 16,1 semaines (intervalle : de 3,9 à 100,1+) (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)).

Réactions indésirables rénales à médiation immunitaire

Opdivo en monothérapie :

Chez les patients traités par Opdivo en monothérapie, l'incidence des réactions rénales, y compris la néphrite, la lésion rénale aiguë et l'insuffisance rénale, était de 2,4 % (122/5 018) [néphrite autoimmune : < 0,1 %, néphrite à médiation immunitaire : < 0,1 %, néphrite tubulo-interstitielle : < 0,1 %]. La majorité des cas étaient de grade 1 ou 2 et ont été signalés chez 1,4 % (69/5 018) et 0,7 % (33/5 018) des patients, respectivement. Des cas de grades 3 et 4 ont été signalés chez 0,4 % (18/5 018) et < 0,1 % (2/5 018) des patients, respectivement. Aucun cas de néphrite ou d'insuffisance rénale de grade 5 n'a été signalé dans ces études.

Le délai médian d'apparition a été de 12,1 semaines (intervalle : de 0,1 à 79,1). En tout, 27 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,3 semaines (intervalle : de 0,1 à 67,0). Chez certains patients atteints de néphrite ou d'insuffisance rénale (grade 2 : 8 patients [0,2 %]; grade 3 : 5 patients [< 0,1 %] et grade 4 : 2 patients

[< 0,1 %]), le traitement par Opdivo a dû être cessé définitivement. Il y a eu résolution chez 80 patients (68,4 %); le délai médian de résolution a été de 8,1 semaines (intervalle : de 0,3 à 79,1+).

Opdivo 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab 3 mg/kg en mélanome :

Chez les patients atteints de mélanome recevant Opdivo à 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 3 mg/kg, l'incidence de la néphrite et de l'insuffisance rénale était de 5,1 % (23/448) [néphrite : 0,6 %, néphrite tubulo-interstitielle : 0,3 %]. Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 1,6 % (7/448), 0,9 % (4/448) et 0,7 % (3/448) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 2,6 mois (intervalle : de 0,5 à 14,7). Au total, 5 patients (1,1 %) ont dû cesser définitivement le traitement par Opdivo en association avec l'ipilimumab. En outre, 4 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,5 semaines (intervalle : de 0,1 à 6,9). Une résolution est survenue chez 21 patients (91,3 %); le délai médian de résolution était de 2,14 semaines (intervalle : de 0,1 à 125,1+).

Opdivo 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab 1 mg/kg en adénocarcinome rénal :

Chez les patients atteints d'adénocarcinome rénal recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence de néphrite et d'insuffisance rénale était de 8,8 % (48/547) [néphrite : <0,9 %, néphrite tubulo-interstitielle : 0,2 %]. Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 4,4 % (24/547), 0,7 % (4/547) et 0,5 % (3/547) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 2,1 mois (intervalle : de 0,0 à 16,1). Au total, 7 patients (1,3 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En outre, 13 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,1 semaines (intervalle : de 0,6 à 25,7). Une résolution est survenue chez 37 patients (77 %); le délai médian de résolution était de 13,2 semaines (intervalle : de 0,1+ à 106,0+).

Opdivo à 240 mg toutes les 2 semaines en association avec le cabozantinib à 40 mg dans le traitement de l'adénocarcinome rénal :

Chez les patients atteints d'un adénocarcinome rénal traités par Opdivo à 240 mg toutes les 2 semaines en association avec le cabozantinib à 40 mg, l'incidence de néphrite, de néphrite à médiation immunitaire, d'insuffisance rénale, de lésion rénale aiguë et de hausse de la créatinine ou de l'azote uréique dans le sang était de 9,7 % (31/320) [néphrite : 0,6 %; néphrite à médiation immunitaire : 0,3 %]. Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 3,4 % (11/320) et 1,3 % (4/320) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 4 ou 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 3,2 mois (intervalle : de 0,5 à 19,8). Un patient (0,3 %) a dû cesser définitivement le traitement. En tout, 3 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1 semaine (intervalle : de 1,0 à 3,1). Une résolution est survenue chez 21 patients (70 %); le délai médian de résolution était de 3,5 semaines (intervalle : de 0,6 à 83,9+).

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg pour le traitement du CPNPC :

Chez les patients atteints de CPNPC recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence de néphrite ou d'insuffisance rénale était de 4,3 % (25/576) [néphrite : 0,3 % et néphrite tubulo-interstitielle : 0,2 %]. Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 1,4 % (8/576), 0,5 % (3/576) et 0,2 % (1/576) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition a été de 4,9 mois (intervalle : de 0,5 à 21,2). Deux patients (0,3 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 5 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 3,3 semaines (intervalle : de 1,1 à 5,1). Il y a eu résolution chez 23 patients (92 %); le délai médian de résolution a été de 2,4 semaines (intervalle : de 0,3 à 152,4+).

Opdivo à 360 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg et un doublet de chimiothérapie à base de platine dans le traitement du CPNPC :

Chez les patients atteints de CPNPC traités par le nivolumab à 360 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg et un doublet de chimiothérapie, l'incidence de néphrite ou d'insuffisance rénale était de 7 % (25/358) [néphrite : 0,3 %]. Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 2,2 % (8/358), 1,7 % (6/358) et 0,6 % (2/358) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 2,4 mois (intervalle : de 0,0 à 11,8). Cinq patients (1,4 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 6 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1,7 semaine (intervalle : de 0,7 à 7,9). Il y a eu résolution chez 14 patients (56 %); le délai médian de résolution a été de 6,3 semaines (intervalle : de 0,1+ à 82,9+).

Opdivo à 360 mg en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine dans le traitement du CPNPC résécable :

Chez les patients atteints d'un CPNPC résécable recevant le nivolumab à 360 mg en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine, l'incidence d'insuffisance rénale, y compris de lésion rénale aiguë, était de 7,4 % (13/176). Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 1,1 % (2/176) et 0,6 % (1/176) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 1,3 semaine (intervalle : de 0,9 à 9,1). Deux patients (1,1 %) ont dû cesser définitivement le traitement. Aucun patient n'a reçu de corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone). Il y a eu résolution chez 10 patients (76,9 %). Le délai médian de résolution a été de 2,9 semaines (intervalle : de 0,7 à 140,7+).

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg contre le MPM :

Chez les patients atteints d'un mésothéliome pleural malin traités par le nivolumab à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence d'insuffisance rénale était de 5,0 % (15/300) [néphrite : 0 %]. Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 2,0 % (6/300) et 1,3 % (4/300) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 3,6 mois (intervalle : de 0,5 à 14,4). Quatre patients (1,3 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 6 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au

moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,9 semaines (intervalle : de 0,9 à 8,4). Une résolution est survenue chez 12 patients (80,0 %); le délai médian de résolution était de 6,1 semaines (intervalle : de 0,9 à 126,4+).

Opdivo à 240 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg pour le traitement du CCR :

Chez les patients atteints d'un CCR recevant Opdivo à 240 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence de néphrite ou d'insuffisance rénale était de 3,5 % (7/200). Des cas de grade 2 et de grade 4 ont été signalés chez 0,5 % (1/200) et 0,5 % (1/200) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 3 ou 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 4,6 mois (intervalle : de 0,6 à 17,5). Deux patients (1,0 %) ont dû cesser définitivement le traitement. Deux patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,9 semaines (intervalle : de 1,1 à 4,7). Il y a eu résolution chez 7 patients (100 %); le délai médian de résolution a été de 1,1 semaine (intervalle : de 0,3 à 12,3).

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg contre le CCR :

Chez les patients atteints d'un CCR recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence de néphrite ou d'insuffisance rénale était de 5,9 % (7/119). Des cas de grade 4 ont été signalés chez 1,7 % (2/119) des patients. Aucun cas de grade 2, 3 ou 5 n'a été signalé. Le délai médian d'apparition était de 4,2 mois (intervalle : de 0,3 à 11,8). Deux patients (1,7 %) ont dû cesser définitivement le traitement. Deux patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 7,36 semaines (intervalle : de 4,4 à 10,3). Il y a eu résolution chez 6 patients (86 %); le délai médian de résolution a été de 6,71 semaines (intervalle : de 2,7 à 27,3).

Opdivo à 240 mg ou à 360 mg en association avec une chimiothérapie contre le cancer de l'estomac ou de la jonction œsogastrique ou l'adénocarcinome œsophagien :

Chez les patients atteints d'un cancer de l'estomac ou de la jonction œsogastrique ou d'un adénocarcinome œsophagien recevant le nivolumab à 240 mg ou à 360 mg en association avec une chimiothérapie, l'incidence de néphrite ou d'insuffisance rénale était de 3,3 % (26/782) [néphrite : 0,1 %]. Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 1 % (8/782), 0,6 % (5/782) et 0,1 % (1/782) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 2,9 mois (intervalle : de 0,4 à 13,7). En tout, 9 patients (1,2 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En outre, 4 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,07 semaines (intervalle : de 0,4 à 4,4). Une résolution est survenue chez 19 patients (73,1 %). Le délai médian de résolution était de 3,1 semaines (intervalle : de 0,1 à 42,4+).

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg contre le carcinome épidermoïde de l'œsophage :

Chez les patients atteints d'un carcinome épidermoïde de l'œsophage recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence d'insuffisance rénale était de 2,5 % (8/322)

[néphrite : 0 % et néphrite tubulo-interstitielle : 0,3 %]. Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 0,9 % (3/322) et 0,6 % (2/322) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 10,14 semaines (intervalle : de 0,7 à 60,7). En tout, 2 patients (0,6 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En outre, 3 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,4 semaines (intervalle : de 1,7 à 2,6). Une résolution est survenue chez 5 patients (62,5 %). Le délai médian de résolution était de 9,6 semaines (intervalle : de 0,7 à 142,3+).

Opdivo à 240 mg en association avec une chimiothérapie contre le carcinome épidermoïde de l'œsophage :

Chez les patients atteints d'un carcinome épidermoïde de l'œsophage recevant Opdivo à 240 mg en association avec une chimiothérapie, l'incidence d'insuffisance rénale était de 23,9 % (74/310) [néphrite : 0 % et néphrite tubulo-interstitielle : 0 %]. Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 10,6 % (33/310), 1,9 % (6/310) et 0,3 % (1/310) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 10,1 semaines (intervalle : de 0,7 à 60,7). En tout, 27 patients (8,7 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En outre, 4 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 3,1 semaines (intervalle : de 1,4 à 3,7). Une résolution est survenue chez 42 patients (56,8 %). Le délai médian de résolution était de 17,1 semaines (intervalle : de 0,4 à 128,1+).

Opdivo à 360 mg en association avec le cisplatine et la gemcitabine contre le carcinome urothelial :

Chez les patients atteints d'un carcinome urothelial recevant Opdivo à raison de 360 mg en association avec le cisplatine et la gemcitabine comme traitement de première intention, l'incidence d'insuffisance rénale était de 19,1 % (58/304) [néphrite : 0,3 % et néphrite tubulo-interstitielle : 0 %]. Des cas de grade 1, de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 8,2 % (25/304), 7,2 % (22/304) et 3,6 % (11/304) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 4,1 semaines (intervalle : de 0,1 à 38,3). En tout, 14 patients (4,6 %) ont dû cesser définitivement le traitement. Deux patients (3,4 %) ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,5 semaines (intervalle : de 1,1 à 3,9). Une résolution est survenue chez 39 patients (67,2 %). Le délai médian de résolution était de 18,3 semaines (intervalle : de 0,6 à 226,0+).

Opdivo à 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 3 mg/kg contre le CHC :

Chez les patients atteints d'un CHC non résécable recevant Opdivo 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 3 mg/kg, l'incidence des cas d'insuffisance rénale était de 1,8 % (6/332) [néphrite : 0,6 % et néphrite tubulo-interstitielle : 0 %]. Des cas de grade 1, de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 0,9 % (3/332), 0,6 % (2/332) et 0,3 % (1/332) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 12,5 semaines (intervalle : de 1,9 à 58,1). Un patient (0,3 %) a dû cesser définitivement le traitement. Deux patients (3,3 %) ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 0,79 semaine (intervalle : de 0,1 à 1,4). Une résolution est survenue chez 6 patients (100 %). Le délai médian de résolution était de 3,6 semaines (intervalle : de 0,6 à 23,9) (voir **7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**).

Réactions indésirables cutanées à médiation immunitaire :

Opdivo en monothérapie :

Chez les patients traités par Opdivo en monothérapie, l'incidence des réactions cutanées, y compris le rash, le prurit et les autres réactions cutanées à médiation immunitaire, était de 29,1 % (1 459/5 018). La majorité des cas étaient de grade 1 et ont été signalés chez 22,1 % des patients (1 111/5 018). Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 5,7 % (285/5 018) et 1,3 % (63/5 018) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 4 ou 5 n'a été signalé dans ces études.

Le délai médian d'apparition était de 6,4 semaines (intervalle : de 0,1 à 121,1). En tout, 47 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,1 semaines (intervalle : de 0,1 à 53,6). Chez certains patients présentant un rash (grade 1 : 5 patients [< 0,1 %]; grade 2 : 13 patients [0,3 %] et grade 3 : 17 patients [0,3 %]), le traitement par Opdivo a dû être cessé définitivement. Il y a eu résolution chez 934 patients (64,5 %); le délai médian de résolution a été de 20,1 semaines (intervalle : de 0,1 à 192,7+).

Opdivo 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab 3 mg/kg en mélanome :

Chez les patients atteints de mélanome recevant Opdivo à 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 3 mg/kg, l'incidence du rash était de 65,0 % (291/448). Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 20,3 % (91/448) et 7,6 % (34/448) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 4 ou 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 0,5 mois (intervalle : de 0,0 à 19,4). Au total, 4 patients (0,9 %) ont dû cesser définitivement le traitement par Opdivo en association avec l'ipilimumab. En outre, 21 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1,6 semaine (intervalle : de 0,3 à 17,0). Une résolution est survenue chez 191 patients (66 %); le délai médian de résolution était de 11,4 semaines (intervalle : de 0,1 à 150,1+).

Opdivo 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab 1 mg/kg en adénocarcinome rénal :

Chez les patients atteints d'adénocarcinome rénal recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence de rash était de 48,8 % (267/547). Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 13,7 % (75/547) et 3,7 % (20/547) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 4 ou 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 0,9 mois (intervalle : 0,0 à 17,9). Au total, 8 patients (1,5 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En outre, 19 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,3 semaines (intervalle : de 0,1 à 100,3). Une résolution est survenue chez 192 patients (72 %); le délai médian de résolution était de 11,6 semaines (intervalle : de 0,1 à 126,7+).

Opdivo à 240 mg toutes les 2 semaines en association avec le cabozantinib à 40 mg dans le traitement de l'adénocarcinome rénal :

Chez les patients atteints d'un adénocarcinome rénal traités par Opdivo à 240 mg toutes les 2 semaines en association avec le cabozantinib à 40 mg, l'incidence de rash était de 62,2 % (199/320). Des cas de

grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 22,5 % (72/320) et 10,6 % (34/320) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 4 ou 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 1,4 mois (intervalle : de 0,0 à 21,2). Quatre patients (1,3 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 15 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1,1 semaine (intervalle : de 0,6 à 42,1). Une résolution est survenue chez 131 patients (65,8 %); le délai médian de résolution était de 17,7 semaines (intervalle : de 0,1 à 106,6+).

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg pour le traitement du CPNPC :

Chez les patients atteints de CPNPC recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence de rash était de 34,0 % (196/576). Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 10,6 % (61/576) et 4,2 % (24/576) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 4 ou 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 1,0 mois (intervalle : de 0,0 à 17,9). Quatre patients (0,7 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 28 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1,2 semaine (intervalle : de 0,1 à 7,9). Il y a eu résolution chez 148 patients (76 %); le délai médian de résolution a été de 9,9 semaines (intervalle : de 0,1 à 165,0+).

Opdivo à 360 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg et un doublet de chimiothérapie à base de platine dans le traitement du CPNPC :

Chez les patients atteints de CPNPC traités par le nivolumab à 360 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg et un doublet de chimiothérapie à base de platine, l'incidence de rash était de 37,7 % (135/358). Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 11,5 % (41/358), 4,2 % (14/358) et 0,3 % (1/358) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 0,8 mois (intervalle : de 0,0 à 19,1). Quatre patients (1,1 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 14 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1,0 semaine (intervalle : de 0,1 à 3,9). Une résolution est survenue chez 96 patients (71,6 %); le délai médian de résolution était de 9,4 semaines (intervalle : de 0,1+ à 84,1+).

Opdivo à 360 mg en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine dans le traitement du CPNPC résécable :

Chez les patients atteints d'un CPNPC résécable recevant le nivolumab à 360 mg en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine, l'incidence de rash était de 22,2 % (39/176). Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 5,7 % (10/176) et 2,3 % (4/176) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 1,3 semaine (intervalle : de 0,1 à 6,3). Deux patients (1,1 %) ont dû cesser définitivement le traitement. Trois patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 0,14 semaine (intervalle : de 0,1

à 0,1). Une résolution est survenue chez 36 patients (92,3 %). Le délai médian de résolution a été de 3,0 semaines (intervalle : de 0,3 à 142,7+).

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg contre le MPM :

Chez les patients atteints d'un mésothéliome pleural malin traités par le nivolumab à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence de rash était de 36,0 % (108/300). Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 10,3 % (31/300) et 3,0 % (9/300) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 1,6 mois (intervalle : de 0,0 à 22,3). Deux patients (0,7 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En tout, 9 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 2,0 semaines (intervalle : de 0,9 à 53,6). Une résolution est survenue chez 71 patients (66,4 %); le délai médian de résolution était de 12,1 semaines (intervalle : de 0,4 à 146,4+).

Opdivo à 240 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg pour le traitement du CCR :

Chez les patients atteints d'un CCR recevant Opdivo à 240 mg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence de rash était de 34,5 % (69/200). Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 7,5 % (15/200) et 2,5 % (5/200) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 4 ou 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 1,2 mois (intervalle : de 0,0 à 14,7). En tout, 2 patients (1,0 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En outre, 5 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1,3 semaine (intervalle : de 0,9 à 4,6). Une résolution est survenue chez 52 patients (75,4 %). Le délai médian de résolution était de 11,9 semaines (intervalle : de 0,1 à 154,6+).

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg contre le CCR :

Chez les patients atteints d'un CCR recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence d'éruption cutanée (rash) était de 35,3 % (42/119). Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 11,8 % (14/119) et 4,2 % (5/119) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 4 ou 5 n'a été signalé. Le délai médian d'apparition était de 1,4 mois (intervalle : de 0,1 à 15,9). Aucun patient n'a dû cesser définitivement le traitement. En tout, 4 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1,86 semaine (intervalle : de 1,1 à 3,3). Il y a eu résolution chez 32 patients (76 %); le délai médian de résolution a été de 11,50 semaines (intervalle : de 0,4 à 187,4+).

Opdivo à 240 mg ou à 360 mg en association avec une chimiothérapie contre le cancer de l'estomac ou de la jonction œsogastrique ou l'adénocarcinome œsophagien :

Chez les patients atteints d'un cancer de l'estomac ou de la jonction œsogastrique ou d'un adénocarcinome œsophagien recevant le nivolumab à 240 mg ou à 360 mg en association avec une chimiothérapie, l'incidence de rash était de 27,4 % (214/782). Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 7 % (55/782) et 3,3 % (26/782) des patients, respectivement. Aucun cas de grade 4 ou 5 n'a été signalé.

Le délai médian d'apparition était de 2,2 mois (intervalle : de 0,0 à 22,4). En tout, 11 patients (1,4 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En outre, 14 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1 semaine (intervalle : de 0,1 à 7,3). Une résolution est survenue chez 124 patients (57,9 %). Le délai médian de résolution était de 23,4 semaines (intervalle : de 0,1 à 153,6+).

Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg contre le carcinome épidermoïde de l'œsophage :

Chez les patients atteints d'un carcinome épidermoïde de l'œsophage recevant Opdivo à 3 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg, l'incidence de rash était de 34,2 % (110/322). Des cas de grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 12,1 % (39/322), 3,7 % (12/322) et 0,3 % (1/322) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 5,93 semaines (intervalle : de 0,1 à 61,1). En tout, 3 patients (0,9 %) ont dû cesser définitivement le traitement. En outre, 8 patients ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1,3 semaine (intervalle : de 0,1 à 9,9). Une résolution est survenue chez 77 patients (70,0 %). Le délai médian de résolution était de 11,4 semaines (intervalle : de 0,3 à 146,6+).

Opdivo à 240 mg en association avec une chimiothérapie contre le carcinome épidermoïde de l'œsophage :

Chez les patients atteints d'un carcinome épidermoïde de l'œsophage recevant Opdivo à 240 mg en association avec une chimiothérapie, l'incidence de rash était de 17,1 % (53/310). Des cas de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 4,5 % (14/310) et 0,3 % (1/310) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 5,9 semaines (intervalle : de 0,1 à 61,1). Aucun patient n'a dû cesser définitivement le traitement. En outre, 1 patient a reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1,1 semaine. Une résolution est survenue chez 40 patients (75,5 %). Le délai médian de résolution était de 8,1 semaines (intervalle : de 0,1 à 157,0+).

Opdivo à 360 mg en association avec le cisplatine et la gemcitabine contre le carcinome urothelial :

Chez les patients atteints d'un carcinome urothelial recevant Opdivo à raison de 360 mg en association avec le cisplatine et la gemcitabine comme traitement de première intention, l'incidence de rash était de 31,6 % (96/304). Des cas de grade 1, de grade 2 et de grade 3 ont été signalés chez 23,7 % (72/304), 5,3 % (16/304) et 2,6 % (8/304) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 8,9 semaines (intervalle : de 0,1 à 77,7). Un patient (0,3 %) a dû cesser définitivement le traitement. Six patients (6,3 %) ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1,0 semaine (intervalle : de 0,3 à 2,7). Une résolution est survenue chez 68 patients (71,6 %). Le délai médian de résolution était de 10,3 semaines (intervalle : de 0,3 à 258,7+).

Opdivo à 1 mgf/kg en association avec l'ipilimumab à 3 mg/kg contre le CHC :

Chez les patients atteints d'un CHC non résécable recevant Opdivo 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 3 mg/kg, l'incidence des cas de rash était de 51,8 % (172/332). Des cas de grade 1, de

grade 2, de grade 3 et de grade 4 ont été signalés chez 27,4 % (91/332), 18,7 % (62/332), 5,4 % (18/332) et 0,3 % (1/332) des patients, respectivement.

Le délai médian d'apparition était de 3,0 semaines (intervalle : de 0,1 à 104,1). Quatre patients (1,2 %) ont dû cesser définitivement le traitement. Quatorze patients (8,1 %) ont reçu des corticostéroïdes à fortes doses (au moins 40 mg d'équivalent prednisone) pendant une durée médiane de 1,4 semaine (intervalle : de 0,1 à 7,0). Une résolution est survenue chez 119 patients (69,6 %). Le délai médian de résolution était de 15,7 semaines (intervalle : de 0,1 à 170,7+) (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)).

8.2.1 Effets indésirables observés au cours des études cliniques – enfants et adolescents

L'innocuité et l'efficacité d'Opdivo n'ont pas été établies chez les enfants; par conséquent, aucune indication n'a été approuvée par Santé Canada chez les enfants. Dans l'étude CA209744, 31 enfants (âgés de 9 à < 18 ans) atteints du lymphome hodgkinien classique récidivant/réfractaire ont reçu Opdivo en association avec le brentuximab védotine. Le schéma posologique administré était le suivant : brentuximab védotine (1,8 mg/kg) le jour 1 du cycle 1 et Opdivo (3 mg/kg) le jour 8 du cycle 1; à partir du cycle 2, les deux médicaments étaient administrés le même jour, toutes les 3 semaines pendant 4 cycles. Les effets indésirables (tous grades et toutes causes confondus) les plus fréquemment signalés au cours du traitement par Opdivo en association avec brentuximab védotine ont été les nausées (14/31 [45,2 %]), l'hypersensibilité (7/31 [22,6 %]), la douleur abdominale, la diarrhée, la pyrexie (6/31 [19,4 %] chacune), les réactions à la perfusion (5/31 [16,1 %]), les vomissements, la fatigue, les infections des voies respiratoires supérieures, le rash, la douleur osseuse, la diminution de l'appétit et l'hypertension (3/31 [9,7 %] chacun). Les effets indésirables graves (toutes causes confondues) signalés au cours du traitement par Opdivo en association avec le brentuximab védotine ont été les suivants : hypersensibilité (2/31 [6,5 %]) ainsi qu'un seul cas (1/31 [3,2 %]) de temps de céphaline activée, d'augmentation du taux de phosphore sanguin, d'orthopnée, de kyste synovial et de complication d'un accès vasculaire chacun. En raison des données limitées chez les enfants, l'innocuité d'Opdivo chez les enfants n'a pas été établie.

8.3 Effets indésirables peu fréquents observés au cours des études cliniques

Tableau 34 : Effets indésirables peu courants observés au cours des essais cliniques

Étude sur Opdivo	Classe de système organique
Mélanome non résécable ou métastatique : CHECKMATE-066	Les effets indésirables additionnels suivants ont été signalés chez moins de 1 % des patients traités par Opdivo à raison de 3 mg/kg en monothérapie toutes les 2 semaines dans le cadre de l'étude CHECKMATE-066. Les effets indésirables présentés dans une autre partie de cette section ont été exclus. <u>Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés</u> : psoriasis, rosacée. <u>Troubles gastro-intestinaux</u> : stomatite, colite. <u>Troubles du système nerveux</u> : étourdissements, syndrome de Guillain-Barré.

	<p><u>Troubles du métabolisme et de la nutrition</u> : diabète sucré, acidocétose diabétique.</p> <p><u>Troubles endocriniens</u> : hypophysite.</p> <p><u>Troubles de la vue</u> : uvéite.</p> <p><u>Troubles vasculaires</u> : hypertension.</p>
Mélanome non résécable ou métastatique : CHECKMATE-067	<p>Les effets indésirables additionnels suivants ont été signalés chez moins de 1 % des patients traités par Opdivo à raison de 3 mg/kg en monothérapie toutes les 2 semaines ou l'association Opdivo à 1 mg/kg et ipilimumab à 3 mg/kg toutes les 3 semaines pour un total de 4 doses, suivis d'Opdivo en monothérapie à une dose de 3 mg/kg toutes les 2 semaines dans le cadre de l'étude CHECKMATE-067. Les réactions indésirables présentées dans une autre partie de cette section ont été exclues.</p> <p><i>Opdivo + Ipilimumab :</i></p> <p><u>Troubles gastro-intestinaux</u> : perforation intestinale.</p> <p><u>Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif</u> : pseudopolyarthrite rhizomélique, syndrome de Sjogren, spondylarthropathie.</p> <p><u>Troubles du système nerveux</u> : névrite, paralysie du nerf péronier, syndrome de Guillain-Barré, encéphalite.</p> <p><u>Troubles rénaux et urinaires</u> : insuffisance rénale, néphrite.</p> <p><u>Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux</u> : épanchement pleural.</p> <p><u>Troubles cardiaques</u> : fibrillation auriculaire.</p> <p><i>Opdivo :</i></p> <p><u>Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif</u> : myopathie, polymyosite.</p> <p><u>Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux</u> : épanchement pleural.</p> <p><u>Troubles cardiaques</u> : fibrillation auriculaire.</p>
Mélanome non résécable ou métastatique : CHECKMATE-037	<p><u>Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés</u> : alopécie, urticaire, érythème polymorphe.</p> <p><u>Troubles endocriniens</u> : thyroïdite.</p> <p><u>Troubles rénaux et urinaires</u> : néphrite tubulo-interstitielle.</p> <p><u>Troubles cardiaques</u> : arythmie ventriculaire.</p>
Mélanome en traitement adjuvant : CHECKMATE-238	<p>Les autres réactions indésirables importantes sur le plan clinique ayant été signalées chez moins de 1 % des patients traités par Opdivo au cours de l'étude CHECKMATE-238 sont énumérées ci-dessous. Les réactions indésirables présentées dans une autre partie de ce document ont été exclues.</p>

	<u>Troubles endocriniens</u> : diabète fulminant de type 1.
Mélanome en traitement adjuvant : CHECKMATE-76K	<p>Les autres réactions indésirables importantes sur le plan clinique ayant été signalées chez moins de 1 % des patients traités par Opdivo au cours de l'étude CHECKMATE-76K sont énumérées ci-dessous. Les réactions indésirables présentées dans une autre partie de ce document ont été exclues.</p> <p><u>Troubles gastro-intestinaux</u> : entéropathie auto-immune, œsophagite. <u>Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif</u> : myosite à médiation immunitaire. <u>Épreuves de laboratoire</u> : hausse du taux de troponine. <u>Infections et infestations</u> : diverticulite. <u>Troubles cardiaques</u> : myocardite. <u>Troubles du métabolisme et de la nutrition</u> : diabète sucré. <u>Troubles vasculaires</u> : hypertension.</p>
CPNPC métastatique : déjà traité CHECKMATE-017 et CHECKMATE-057	<p>Les autres effets indésirables liés au médicament importants sur le plan clinique ayant été signalés chez moins de 1 % des patients traités par Opdivo en monothérapie à raison de 3 mg/kg au cours des études CHECKMATE-017 et CHECKMATE-057 sont énumérés ci-dessous. Les effets indésirables présentés dans une autre partie de ce document ont été exclus.</p> <p><u>Troubles gastro-intestinaux</u> : pancréatite. <u>Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif</u> : pseudopolyarthrite rhizomélique. <u>Troubles endocriniens</u> : hyperglycémie. <u>Troubles oculaires</u> : vision trouble. <u>Néoplasmes bénins, malins et non précisés</u> : lymphadénite histiocyttaire nécrosante (maladie de Kikuchi). <u>Épreuves de laboratoire</u> : hausse des taux de lipase et d'amylase. <u>Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux</u> : épanchement pleural. <u>Infections et infestations</u> : pneumonie.</p>
Essai sur le CPNPC : jamais traité CHECKMATE-227	<p>Les autres effets indésirables liés au médicament importants sur le plan clinique ayant été signalés chez moins de 1 % des patients traités par l'association Opdivo et ipilimumab au cours de l'étude CHECKMATE-227 sont énumérés ci-dessous. Les effets indésirables présentés dans une autre partie de ce document ont été exclus.</p> <p><u>Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif</u> : rhabdomyolyse, myosite (y compris polymyosite) et pseudopolyarthrite rhizomélique.</p>

	<p><u>Troubles du système nerveux</u> : encéphalite auto-immune.</p> <p><u>Troubles cardiaques</u> : fibrillation auriculaire et myocardite.</p> <p><u>Troubles oculaires</u> : vision trouble et uvéite.</p> <p><u>Troubles cutanés</u> : urticaire, alopecie et vitiligo.</p> <p><u>Troubles du système immunitaire</u> : hypersensibilité.</p>
Essai sur le CPNPC : jamais traité CHECKMATE-9LA	<p>Les autres effets indésirables liés au médicament important sur le plan clinique ayant été signalés chez moins de 1 % des patients traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab et un doublet de chimiothérapie à base de platine au cours de l'étude CHECKMATE-9LA sont énumérés ci-dessous.</p> <p><u>Troubles sanguins et lymphatiques</u> : éosinophilie.</p> <p><u>Troubles cardiaques</u> : arythmie (y compris tachycardie, fibrillation auriculaire et bradycardie).</p> <p><u>Troubles endocriniens</u> : hypopituitarisme, hypoparathyroïdie.</p> <p><u>Troubles oculaires</u> : vision trouble, épisclérite.</p> <p><u>Troubles généraux et réactions au point d'administration</u> : frissons, douleur thoracique.</p> <p><u>Épreuves de laboratoire</u> : hausse de la bilirubine totale, hausse de la gamma-glutamyltransférase.</p> <p><u>Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif</u> : faiblesse musculaire, spasmes musculaires, pseudopolyarthrite rhizomélique.</p> <p><u>Troubles du système nerveux</u> : polyneuropathie, neuropathie auto-immune (y compris parésie du nerf facial et du nerf moteur oculaire externe), encéphalite.</p> <p><u>Troubles rénaux et urinaires</u> : néphrite.</p> <p><u>Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux</u> : épanchement pleural.</p> <p><u>Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés</u> : psoriasis, syndrome de Stevens-Johnson, vitiligo.</p> <p><u>Troubles vasculaires</u> : hypertension.</p>
Traitement néoadjuvant du CPNPC résécable : CHECKMATE-816	<p>Les autres réactions indésirables liées au médicament important sur le plan clinique ayant été signalées chez moins de 1 % des patients traités par Opdivo en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine lors de l'étude CHECKMATE-816 sont énumérées ci-dessous.</p> <p><u>Troubles du système nerveux</u> : paresthésie.</p> <p><u>Troubles oculaires</u> : sécheresse oculaire.</p> <p><u>Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés</u> : sécheresse de la peau.</p> <p><u>Épreuves de laboratoire</u> : hausse du taux de phosphatase alcaline.</p>
Mésothéliome pleural malin non résécable : CHECKMATE-743	Les autres réactions indésirables reliées au médicament jugé cliniquement importantes ayant été signalées chez moins de 1 % des patients au cours de l'étude CHECKMATE-743 ont été mentionnées

	précédemment dans d'autres études cliniques sur Opdivo; elles sont présentées dans une autre partie de ce document (voir 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS et 8 EFFETS INDÉSIRABLES).
Adénocarcinome rénal au stade avancé ou métastatique : déjà traité CHECKMATE-025	<p>Les autres effets indésirables liés au médicament importants sur le plan clinique ayant été signalés chez moins de 1 % des patients traités par Opdivo en monothérapie à raison de 3 mg/kg au cours de l'étude CHECKMATE-025 sont énumérés ci-dessous. Les effets indésirables présentés dans une autre partie de ce document ont été exclus.</p> <p><u>Troubles du système immunitaire</u> : réaction anaphylactique.</p> <p><u>Troubles du métabolisme et de la nutrition</u> : acidocétose diabétique.</p> <p><u>Troubles rénaux et urinaires</u> : néphrite tubulo-interstitielle.</p> <p><u>Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux</u> : hémoptysie.</p> <p><u>Troubles du métabolisme et de la nutrition</u> : acidose métabolique.</p> <p><u>Troubles gastro-intestinaux</u> : ulcère duodénal.</p> <p><u>Troubles hépatobiliaires</u> : cholestase.</p>
Adénocarcinome rénal au stade avancé ou métastatique jamais traité CHECKMATE-214	<p>Les autres effets indésirables liés au médicament important sur le plan clinique ayant été signalés chez moins de 1 % des patients traités par l'association Opdivo et ipilimumab au cours de l'étude CHECKMATE-214 sont énumérés ci-dessous. Les effets indésirables présentés dans une autre partie de ce document ont été exclus.</p> <p><u>Infections et infestations</u> : méningite aseptique.</p> <p><u>Troubles du système nerveux</u> : myasthénie grave.</p>
Adénocarcinome rénal au stade avancé ou métastatique jamais traité CHECKMATE-9ER	<p>Les effets indésirables liés au médicament et importants sur le plan clinique qui ont été signalés chez moins de 10 % des patients atteints d'un adénocarcinome rénal traités par Opdivo en association avec le cabozantinib durant l'étude CHECKMATE-9ER sont énumérés ci-dessous. Les effets indésirables présentés dans une autre partie de ce document ont été exclus.</p> <p><u>Troubles de l'oreille et du labyrinthe</u> : acouphènes.</p> <p><u>Troubles gastro-intestinaux</u> : perforation de l'intestin grêle, glossodynie, hémorroïdes.</p> <p><u>Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif</u> : ostéonécrose de la mâchoire, fistule.</p> <p><u>Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés</u> : ulcère cutané.</p> <p><u>Troubles vasculaires</u> : thrombose.</p>
Épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou récurrent ou métastatique :	Les autres effets indésirables liés au médicament importants sur le plan clinique ayant été signalés chez moins de 1 % des patients traités par Opdivo en monothérapie à raison de 3 mg/kg au cours de l'étude

CHECKMATE-141	CHECKMATE-141 sont énumérés ci-dessous. Les effets indésirables présentés dans une autre partie de ce document ont été exclus. <u>Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés</u> : urticaire. <u>Troubles oculaires</u> : vision trouble. <u>Infections et infestations</u> : bronchite. <u>Troubles endocriniens</u> : hypophysite. <u>Troubles du métabolisme et de la nutrition</u> : hyperglycémie, hypercalcémie. <u>Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux</u> : dyspnée, embolie pulmonaire, pneumonie par aspiration.
LHc : CHECKMATE-205 et CHECKMATE-039	Les autres effets indésirables liés au médicament importants sur le plan clinique ayant été signalés chez moins de 1 % des patients traités par le nivolumab en monothérapie à raison de 3 mg/kg au cours des études CHECKMATE-205 et CHECKMATE-039 sont énumérés ci-dessous. Les effets indésirables présentés dans une autre partie de ce document ont été exclus. <u>Troubles cardiaques</u> : épanchement péricardique. <u>Troubles du métabolisme et de la nutrition</u> : intolérance au glucose. <u>Néoplasmes bénins, malins et non précisés</u> : syndrome myélodysplasique.
Cancer colorectal métastatique (CCRm) ayant une instabilité microsatellite élevée (IM-E) ou une déficience du système de réparation des mésappariements (SRM) de l'ADN : CHECKMATE-8HW	Les effets indésirables suivants ont été signalés chez moins de 1 % des patients atteints d'un CCR ayant une IM-E traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab dans le cadre de l'étude CHECKMATE-8HW. Les réactions indésirables présentées dans une autre partie ont été exclues. <u>Troubles endocriniens</u> : hypopituitarisme. <u>Troubles gastro-intestinaux</u> : fistule au côlon. <u>Troubles du métabolisme et de la nutrition</u> : décompensation métabolique du diabète. <u>Troubles du système nerveux</u> : polyneuropathie aiguë, encéphalite à médiation immunitaire, myasthénie grave. <u>Néoplasmes bénins, malins et non précisés</u> : lymphome à cellules B.
Cancer colorectal métastatique (CCRm) ayant une instabilité microsatellite élevée (IM-E) ou une déficience du système de	Les effets indésirables suivants ont été signalés chez moins de 1 % des patients atteints d'un CCR ayant une IM-E traités par Opdivo à 1 mg/kg en association avec l'ipilimumab à 3 mg/kg toutes les 3 semaines pour un total de 4 doses dans le cadre de l'étude CHECKMATE-142. Les

réparation des mésappariements (SRM) de l'ADN : CHECKMATE-142	<p>réactions indésirables présentées dans une autre partie de cette section ont été exclues.</p> <p><u>Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés</u> : psoriasis, urticaire.</p> <p><u>Troubles généraux et réactions au point d'administration</u> : douleur thoracique.</p> <p><u>Troubles gastro-intestinaux</u> : pancréatite.</p> <p><u>Troubles endocriniens</u> : insuffisance corticosurrénale secondaire.</p> <p><u>Troubles musculosquelettiques et des tissus conjonctifs</u> : arthrite, myosite, myosite nécrosante.</p> <p><u>Troubles du système nerveux</u> : paresthésie.</p> <p><u>Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux</u> : toux.</p> <p><u>Infections et infestations</u> : infection des voies respiratoires supérieures.</p> <p><u>Troubles vasculaires</u> : bouffées de chaleur, hypertension, hypotension.</p> <p><u>Troubles oculaires</u> : sécheresse oculaire.</p>
Traitement adjuvant du cancer de l'œsophage ou de la jonction œsogastrique ayant été réséqué : CHECKMATE-577	<p>Les autres effets indésirables liés au médicament importants sur le plan clinique ayant été signalés chez moins de 1 % des patients traités par Opdivo au cours de l'étude CHECKMATE-577 sont énumérés ci-dessous.</p> <p><u>Troubles cardiaques</u> : myocardite.</p>
Cancer de l'estomac, cancer de la jonction œsogastrique ou adénocarcinome œsophagien (jamais traités) : CHECKMATE-649	<p>Les autres effets indésirables liés au médicament importants sur le plan clinique ayant été signalés chez moins de 1 % des patients traités par Opdivo en association avec une chimiothérapie au cours de l'étude CHECKMATE-649 sont énumérés ci-dessous.</p> <p><u>Troubles sanguins et lymphatiques</u> : éosinophilie.</p> <p><u>Troubles cardiaques</u> : tachycardie, myocardite.</p> <p><u>Troubles endocriniens</u> : hypopituitarisme, insuffisance surrénale, hypophysite, diabète sucré.</p> <p><u>Troubles de la vue</u> : uvéite.</p> <p><u>Troubles gastro-intestinaux</u> : pancréatite.</p> <p><u>Troubles hépatobiliaires</u> : hépatite.</p> <p><u>Infections et infestations</u> : infection des voies respiratoires supérieures.</p> <p><u>Troubles du système nerveux</u> : syndrome de Guillain-Barré.</p> <p><u>Troubles rénaux et urinaires</u> : insuffisance rénale, néphrite.</p>

Carcinome urothelial (CU) : CHECKMATE-274	<p>Les autres effets indésirables liés au médicament importants sur le plan clinique qui suivent ont été signalés chez moins de 1 % des patients atteints d'un CU traités par Opdivo à 240 mg en monothérapie toutes les 2 semaines dans le cadre de l'étude CHECKMATE-274.</p> <p><u>Troubles cardiaques</u> : myocardite.</p> <p><u>Troubles gastro-intestinaux</u> : masse pancréatique, pancréatite.</p> <p><u>Troubles hépatobiliaires</u> : calcification hépatique.</p> <p><u>Troubles du système nerveux</u> : démyélinisation et syndrome myasthénique.</p>
Carcinome urothelial (CU) non résécable ou métastatique : CHECKMATE-901	<p>Les autres effets indésirables liés au médicament importants sur le plan clinique qui suivent ont été signalés chez moins de 1 % des patients atteints d'un CU traités par Opdivo en association avec une chimiothérapie à base de cisplatine et de gemcitabine dans le cadre de l'étude CHECKMATE-901. Les effets indésirables présentés dans une autre partie de ce document ont été exclus.</p> <p><u>Troubles sanguins et lymphatiques</u> : aplasie médullaire fébrile, pancytopénie.</p>

<p>Carcinome épidermoïde de l'œsophage non résécable ou métastatique :</p> <p>CHECKMATE-648</p>	<p>Les autres effets indésirables liés au médicament importants sur le plan clinique ayant été signalés chez moins de 1 % des patients traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab ou une chimiothérapie au cours de l'étude CHECKMATE 648 sont énumérés ci-dessous.</p> <p><i>Opdivo + ipilimumab</i></p> <p><u>Troubles cardiaques</u> : myocardite.</p> <p><u>Troubles de la vue</u> : uvéite.</p> <p><u>Troubles gastro-intestinaux</u> : hémorragie gastro intestinale.</p> <p><u>Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif</u> : arthrite, myosite.</p> <p><u>Troubles du système nerveux</u> : encéphalite.</p> <p><i>Opdivo + chimiothérapie</i></p> <p><u>Troubles cardiaques</u> : tachycardie.</p> <p><u>Troubles de la vue</u> : uvéite.</p> <p><u>Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif</u> : rhabdomyolyse, myosite, faiblesse musculaire.</p> <p><u>Troubles du système nerveux</u> : paresthésie.</p> <p><u>Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés</u> : syndrome d'érythrodysesthésie palmoplantaire, hyperpigmentation cutanée.</p> <p><u>Trouble systémique</u> : paresthésie.</p> <p><u>Troubles vasculaires</u> : thrombose.</p>
--	---

Carcinome hépatocellulaire (CHC) non résécable ou avancé : CHECKMATE-9DW	<p>Les autres effets indésirables liés aux médicaments importants sur le plan clinique ayant été signalés chez moins de 1 % des patients traités par Opdivo en association avec l'ipilimumab au cours de l'étude CHECKMATE-9DW sont énumérés ci-dessous.</p> <p><u>Troubles cardiaques</u> : fibrillation auriculaire, insuffisance cardiaque, myocardite, sténose aortique, myocardite auto-immune, syndrome cardiorénal, coronaropathie, tachycardie supraventriculaire.</p> <p><u>Troubles gastro-intestinaux</u> : hématémèse.</p> <p><u>Troubles généraux</u> : syndrome de défaillance multiviscérale.</p> <p><u>Infections et infestations</u> : pneumonie attribuable à la COVID-19, fièvre hémorragique avec syndrome rénal, septicémie, syndrome septique, bactériémie à staphylocoque, infection à staphylocoque.</p> <p><u>Épreuves de laboratoire</u> : hausse du taux de troponine.</p> <p><u>Trouble de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif</u> : myosite, myosite auto-immune, pseudopolyarthrite rhizomélique.</p> <p><u>Troubles du système nerveux</u> : hémorragie intracrânienne.</p> <p><u>Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux</u> : hémoptysie.</p> <p><u>Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés</u> : syndrome de Stevens-Johnson.</p> <p><u>Troubles vasculaires</u> : choc hémorragique.</p>
--	---

8.4 Résultats anormaux aux examens de laboratoire : données hématologiques, données biochimiques et autres données quantitatives

Conclusions de l'essai clinique

L'incidence des anomalies des constantes biologiques dans le cadre de l'étude CHECKMATE-066 est présentée au Tableau 35.

Tableau 35 : Anomalies des constantes biologiques (étude CHECKMATE-066)

Analyse	Nombre (%) de patients chez qui l'on a observé une dégradation des résultats des analyses de laboratoire par rapport au départ					
	Opdivo			Dacarbazine		
	N ^a	Grades 1-4	Grades 3-4	N ^a	Grades 1-4	Grades 3-4
Baisse de l'hémoglobine ^b	195	72 (36,9)	3 (1,5)	189	78 (41,3)	12 (6,3)
Diminution de la numération plaquettaire	203	23 (11,3)	1 (0,5)	195	65 (33,3)	13 (6,7)
Baisse du nombre de lymphocytes	195	56 (28,7)	11 (5,6)	186	87 (46,8)	13 (7,0)

Baisse du nombre absolu de polynucléaires neutrophiles	196	15 (7,7)	1 (0,5)	190	47 (24,7)	17 (8,9)
Hausse du taux de phosphatase alcaline ^c	194	41 (21,1)	5 (2,6)	186	26 (14,0)	3 (1,6)
Hausse du taux d'AST ^c	195	47 (24,1)	7 (3,6)	191	37 (19,4)	1 (0,5)
Hausse du taux d'ALT ^c	197	49 (24,9)	6 (3,0)	193	37 (19,2)	1 (0,5)
Augmentation de la bilirubine totale ^c	194	26 (13,4)	6 (3,1)	190	12 (6,3)	0
Hausse du taux de créatinine	199	21 (10,6)	1 (0,5)	197	19 (9,6)	1 (0,5)

^a Nombre total de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et d'une valeur mesurée au cours de l'étude.

^b Selon les critères relatifs à l'anémie de la classification CTCAE (v 4.0), le grade 4 ne s'applique pas dans le cas de l'hémoglobine.

^c Anomalies des constantes biologiques observées chez ≥ 10 % des patients traités par Opdivo et dont l'incidence était supérieure à celle observée dans le groupe recevant la dacarbazine (différence entre les groupes ≥ 5 % [grades 1 à 4] ou ≥ 2 % [grades 3-4]).

Le

Tableau 36 présente certaines anomalies des constantes biologiques par rapport au départ observées chez $\geq 10\%$ des patients recevant Opdivo ou ipilimumab au cours de l'étude CHECKMATE-067.

Tableau 36 : Certaines anomalies des constantes biologiques par rapport au départ observées chez ≥ 10 % des patients traités par Opdivo en monothérapie ou en association avec ipilimumab et dont l'incidence était supérieure à celle observée chez les patients du groupe ipilimumab (différence entre les groupes ≥ 5 % [tous grades] ou ≥ 2 % [grades 3-4]) (étude CHECKMATE-067)

Analyse	Pourcentage (%) de patients ^a					
	Opdivo + ipilimumab (n = 313)		Opdivo (n = 313)		ipilimumab (n = 311)	
	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
Baisse de l'hémoglobine ^b	52	2,7	41	2,6	41	5,6
Diminution de la numération plaquettaire	12	1,4	10	0,3	5	0,3
Leucopénie	14	0,3	19	0,3	6	0,3
Baisse du nombre de lymphocytes (nombre absolu)	39	5,1	41	4,9	29	4,0
Baisse du nombre absolu de polynucléaires neutrophiles	14	0,7	16	0,3	6	0,3
Hausse du taux de phosphatase alcaline	41	5,9	27	2,0	23	2,0
Hausse du taux d'ALT	55	15,8	25	3,0	29	2,7
Hausse du taux d'AST	52	13,4	29	3,7	29	1,7
Bilirubine totale	15	1,7	11	1,0	6	0
Hausse du taux de créatinine	26	2,7	18	0,7	16	1,3
Hausse du taux d'amylase	27	9,5	19	2,7	15	1,6
Hausse du taux de lipase	43	21,7	32	12	24	6,6
Hyperglycémie	52	5,3	47	7,4	28	0
Hyponatrémie	45	9,9	22	3,3	26	6,7
Hypocalcémie	32	1,1	16	0,7	21	0,7
Hypokaliémie	18	4,4	9	1,3	10	1,3

- a. Chaque donnée sur l'incidence est fondée sur le nombre de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et d'au moins une valeur mesurée au cours de l'étude : Opdivo + YERVOY (intervalle : de 75 à 297); Opdivo en monothérapie (intervalle : de 81 à 307) et YERVOY (intervalle : de 61 à 304).
- b. Selon les critères relatifs à l'anémie de la classification CTCAE (v 4.0), le grade 4 ne s'applique pas dans le cas de l'hémoglobine.

L'incidence des anomalies des constantes biologiques dans le cadre de l'étude CHECKMATE-037 est présentée au Tableau 37.

Tableau 37 : Anomalies des constantes biologiques (étude CHECKMATE-037)

Analyse	Nombre (%) de patients chez qui l'on a observé une dégradation des résultats des analyses de laboratoire par rapport au départ					
	Opdivo			Chimiothérapie		
	N ^a	Grades 1-4	Grades 3-4	N ^a	Grades 1-4	Grades 3-4
Baisse de l'hémoglobine ^b	259	94 (36,3)	16 (6,2)	99	59 (59,6)	9 (9,1)
Diminution de la numération plaquettaire	257	24 (9,3)	0	99	40 (40,4)	9 (9,1)
Leucopénie	257	22 (8,6)	1 (0,4)	100	53 (53,0)	14 (14,0)
Baisse du nombre de lymphocytes	256	112 (43,8)	17 (6,6)	99	52 (52,5)	15 (15,2)
Baisse du nombre absolu de polynucléaires neutrophiles	256	20 (7,8)	3 (1,2)	99	44 (44,4)	21 (21,2)
Hausse du taux de phosphatase alcaline ^c	252	55 (21,8)	6 (2,4)	94	12 (12,8)	1 (1,1)
Hausse du taux d'AST ^c	253	70 (27,7)	6 (2,4)	96	11 (11,5)	1 (1,0)
Hausse du taux d'ALT ^c	253	41 (16,2)	4 (1,6)	96	5 (5,2)	0
Augmentation de la bilirubine totale	249	24 (9,6)	1 (0,4)	94	0	0
Hausse du taux de créatinine	254	34 (13,4)	2 (0,8)	94	8 (8,5)	0
Hyponatrémie ^c	256	63 (24,6)	13 (5,1)	95	17 (17,9)	1 (1,1)
Hyperkaliémie ^c	256	39 (15,2)	5 (2,0)	95	6 (6,3)	0

^a Nombre total de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et d'une valeur mesurée au cours de l'étude.

^b Selon les critères relatifs à l'anémie de la classification CTCAE (v 4.0), le grade 4 ne s'applique pas dans le cas de l'hémoglobine.

^c Anomalies des constantes biologiques observées chez ≥ 10 % des patients traités par Opdivo et dont l'incidence était supérieure à celle observée dans le groupe recevant la dacarbazine (différence entre les groupes ≥ 5 % [grades 1 à 4] ou ≥ 2 % [grades 3-4]).

L'incidence des anomalies des constantes biologiques dans le cadre de l'étude CHECKMATE-238 est présentée au Tableau 38.

Tableau 38 : Anomalies des constantes biologiques par rapport au départ observées chez ≥ 10 % des patients de l'étude CHECKMATE-238

Analyse	Nombre (%) de patients chez qui l'on a observé une dégradation des résultats des analyses de laboratoire par rapport au départ					
	Opdivo			Ipilimumab		
	N ^a	Grades 1-4	Grades 3-4	N ^a	Grades 1-4	Grades 3-4
Baisse de l'hémoglobine ^b	447	25,5	0	440	33,6	0,5
Leucopénie	447	13,9	0	440	2,7	0,2
Baisse du nombre de lymphocytes	446	26,7	0,4	439	12,3	0,9
Baisse du nombre absolu de polynucléaires neutrophiles	447	12,5	0	439	5,9	0,5
Hausse du taux d'ALT	445	23,6	1,3	440	32,7	8,6
Hausse du taux d'AST	447	25,3	1,8	443	39,5	11,7
Hausse du taux de créatinine	446	12,1	0	440	12,7	0
Hausse du taux d'amylase	400	17,0	3,3	392	13,3	3,1
Hausse du taux de lipase	438	24,9	7,1	427	23,2	8,7
Hyponatrémie	446	16,1	1,1	438	21,7	3,2
Hyperkaliémie	445	12,4	0,2	439	8,9	0,5
Hypocalcémie	434	10,6	0,7	422	17,3	0,5

^a Nombre total de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et d'une valeur mesurée au cours de l'étude.

^b Selon les critères relatifs à l'anémie de la classification CTCAE (v 4.0), le grade 4 ne s'applique pas dans le cas de l'hémoglobine.

La fréquence des anomalies des constantes biologiques dans le cadre de l'étude CHECKMATE-76K est présentée au Tableau 39.

Tableau 39 : Anomalies des constantes biologiques par rapport au départ observées chez ≥ 10 % des patients de l'étude CHECKMATE 76K

Analyse	Nombre (%) de patients chez qui l'on a observé une dégradation des résultats des analyses de laboratoire par rapport au départ					
	Opdivo			Placebo		
	N ^a	Grades 1-4	Grades 3-4	N ^a	Grades 1-4	Grades 3-4
Baisse de l'hémoglobine ^b	512	18,8	0	261	14,2	0
Baisse du nombre (absolu) de lymphocytes	469	17,3	1,1	238	16,8	1,7
Baisse du nombre de polynucléaires neutrophiles	510	10,4	0	261	10,3	0,4
Hausse du taux d'ALT	513	20,3	2,1	261	15,3	0,4
Hausse du taux d'AST	511	24,9	2,2	260	15,8	0,4
Hausse du taux de créatininé	512	15,4	0,4	261	13,4	0
Hausse du taux d'amylase	262	16,8	0,4	138	8,7	0
Hausse du taux de lipase	313	21,7	2,9	174	21,3	2,3
Hyponatrémie	513	13,3	0,6	260	10,8	0,4
Hyperkaliémie	511	12,9	1,0	261	15,3	1,1

^a Chaque donnée sur l'incidence est fondée sur le nombre de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et d'au moins une valeur mesurée au cours de l'étude : Opdivo (intervalle : de 262 à 513 patients) et le placebo (intervalle : de 138 à 261 patients).

^b Selon les critères relatifs à l'anémie de la classification CTCAE (version 5.0), le grade 4 ne s'applique pas dans le cas de l'hémoglobine.

L'incidence des anomalies des constantes biologiques dans le cadre des études CHECKMATE-017 et CHECKMATE-057 est présentée au Tableau 40.

Tableau 40 : Anomalies des constantes biologiques par rapport au départ observées chez ≥ 10 % des patients (études CHECKMATE-017 et CHECKMATE-057)

Analyse	Pourcentage de patients présentant une hausse des résultats des analyses de laboratoire par rapport au départ ^a			
	Opdivo		Docetaxel	
	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
Biochimie				
Hyponatrémie	35	7	34	4,9
Hausse du taux d'AST	27	1,9	13	0,8
Hausse du taux de phosphatase alcaline	26	0,7	18	0,8
Hyperkaliémie	23	1,7	20	2,6
Hausse du taux d'ALT	22	1,7	17	0,5
Hypomagnésémie	21	1,2	17	0,3
Hypocalcémie	20	0,2	23	0,3
Hausse du taux de créatinine	18	0	12	0,5
Hypokaliémie	15	1,4	13	2,1
Hypercalcémie	12	1,2	8	0,5
Hématologie				
Lymphopénie	48	10	59	24
Anémie	34	2,4	57	5
Thrombocytopénie	12	0,7	12	0
Leucopénie	11	1,2	78	50

^a Chaque donnée sur l'incidence est fondée sur le nombre de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et d'au moins une valeur mesurée au cours de l'étude : groupe Opdivo (intervalle : de 405 à 417 patients) et groupe docetaxel (intervalle : de 372 à 390 patients).

L'incidence des anomalies des constantes biologiques dans le cadre de l'étude CHECKMATE-227 est présentée au Tableau 41.

Tableau 41 : Anomalies des constantes biologiques par rapport au départ observées chez > 15 % des patients recevant l'association Opdivo et ipilimumab (CHECKMATE-227)

Anomalie des constantes biologiques	Pourcentage de patients chez qui l'on a observé une dégradation des résultats des analyses de laboratoire par rapport au départ ^a			
	Opdivo et ipilimumab		Doublet de chimiothérapie à base de platine	
	Grades 1-4	Grades 3-4	Grades 1-4	Grades 3-4
Hématologie				
Anémie	46	3,6	78	14
Lymphopénie	46	5,2	60	15,4
Biochimie				
Hyponatrémie	41	11,6	26	4,9
Hausse du taux d'AST	39	5,4	26	0,4
Hausse du taux d'ALT	36	7,0	27	0,7
Hausse du taux de lipase	35	13,9	14	3,4
Hausse du taux de phosphatase alcaline	34	3,8	20	0,2
Hypocalcémie	28	1,7	18	1,3
Hausse du taux d'amylase	28	9,3	18	1,9
Hyperkaliémie	27	3,4	22	0,4
Hausse du taux de créatinine	22	0,9	17	0,2
Hypomagnésémie	21	0,6	28	0,8
Hypokaliémie	15	4,0	10	2,3

^a Chaque donnée sur l'incidence est fondée sur le nombre de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et d'au moins une valeur mesurée au cours de l'étude : groupe Opdivo et ipilimumab (intervalle : de 494 à 556 patients) et groupe chimiothérapie (intervalle : de 469 à 542 patients).

L'incidence des anomalies des constantes biologiques dans le cadre de l'étude CHECKMATE-9LA est présentée au Tableau 42.

Tableau 42 : Anomalies des constantes biologiques par rapport au départ observées chez > 15 % des patients recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab et un doublet de chimiothérapie à base de platine (CHECKMATE-9LA)

Anomalie des constantes biologiques	Pourcentage de patients présentant une hausse des résultats des analyses de laboratoire par rapport au départ ^a			
	Opdivo et ipilimumab et doublet de chimiothérapie à base de platine		Doublet de chimiothérapie à base de platine	
	Grades 1-4	Grades 3-4	Grades 1-4	Grades 3-4
Hématologie				
Anémie	70	9,2	74	16,4
Lymphopénie	41	5,8	40	10,8
Neutropénie	41	14,7	42	14,8
Leucopénie	36	9,8	40	9,0
Thrombocytopénie	23	4,3	24	5,1
Biochimie				
Hyperglycémie	45	7,1	42	2,6
Hyponatrémie	37	10,7	28	6,9
Hausse du taux d'ALT	34	4,3	24	1,2
Hypomagnésémie	32	1,2	36	0,9
Hausse du taux de lipase	31	11,9	10	2,2
Hausse du taux de phosphatase alcaline	31	1,2	26	0,3
Hausse du taux d'amylase	30	6,7	19	1,3
Hausse du taux d'AST	30	3,5	22	0,3
Hypocalcémie	28	1,4	23	1,8
Hausse du taux de créatinine	26	1,2	23	0,6
Hyperkaliémie	22	1,7	21	2,7
Hypokaliémie	15	3,5	10	1,2

^a Chaque donnée sur l'incidence est fondée sur le nombre de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et d'au moins une valeur mesurée au cours de l'étude. Groupe Opdivo en association avec l'ipilimumab et un doublet de chimiothérapie à base de platine (intervalle : de 197 à 347 patients) et groupe doublet de chimiothérapie à base de platine (intervalle : de 191 à 335 patients).

L'incidence des anomalies des constantes biologiques dans le cadre de l'étude CHECKMATE-816 est présentée au Tableau 43.

Tableau 43 : Anomalies des constantes biologiques par rapport au départ^a observées chez > 15 % des patients recevant Opdivo en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine (CHECKMATE-816)

Anomalie des constantes biologiques	Opdivo et doublet de chimiothérapie à base de platine		Doublet de chimiothérapie à base de platine	
	Grades 1-4 (%)	Grades 3-4 (%)	Grades 1-4 (%)	Grades 3-4 (%)
Hématologie				
Anémie	62,9	3,5	70,0	5,9
Neutropénie	58,2	21,8	58,0	26,6
Leucopénie	53,2	5,3	50,9	10,7
Lymphopénie	38,2	4,7	31,4	1,8
Thrombocytopénie	24,1	2,9	21,9	3,0
Biochimie				
Hyperglycémie	37,0	5,5	35,0	2,9
Hypomagnésémie	25,6	1,8	31,0	1,2
Hyponatrémie	24,7	2,4	28,2	1,8
Hausse du taux d'amylase	23,0	3,6	13	1,8
Hausse du taux d'ALT	23,0	0	20	1,2
Créatininé	17,1	0	20,5	0
Hausse du taux de lipase	18,2	6,5	13,8	3,6
Hyperkaliémie	18,8	1,2	9,4	1,8
Hypocalcémie	17,2	0,6	8,2	0

a. Chaque donnée sur l'incidence est fondée sur le nombre de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et d'au moins une valeur mesurée au cours de l'étude : groupe Opdivo en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine (intervalle : de 73 à 171 patients) et groupe doublet de chimiothérapie à base de platine (intervalle : de 68 à 171 patients).

L'incidence des anomalies des constantes biologiques dans le cadre de l'étude CHECKMATE-743 est présentée au

Tableau 44.

Tableau 44 : Anomalies des constantes biologiques – Aggravation par rapport à la valeur initiale survenant chez > 15 % des patients recevant l'association Opdivo et ipilimumab dans l'étude CHECKMATE-743

Analyse	Nombre (%) de patients chez qui l'on a observé une dégradation des résultats des analyses de laboratoire par rapport à la valeur initiale ^a			
	Opdivo		Chimiothérapie	
	Grades 1-4	Grades 3-4	Grades 1-4	Grades 3-4
Hématologie				
Anémie	42,8	2,4	75,4	14,5
Lymphopénie	43,2	8,4	57,2	13,8
Biochimie				
Hausse du taux d'ALT	36,6	7,1	15,3	0,4
Hausse du taux de phosphatase alcaline	30,8	3,1	11,6	0
Hausse du taux d'AST	37,8	7,1	16,5	0
Hausse du taux de créatinine	20,4	0,3	20,3	0,4
Hausse du taux d'amylase	26,3	5,4	13,2	0,9
Hausse du taux de l'lipase	34,2	12,8	9,2	0,8
Hyponatrémie	31,8	8,1	21,0	2,9
Hypomagnésémie	18,1	0	31,0	1,1
Hypocalcémie	28,6	0,3	17,3	0
Hyperkaliémie	29,7	4,1	16,4	0,7
Hyperglycémie	52,3	2,8	34,4	1,1

- a. Chaque donnée sur l'incidence est fondée sur le nombre de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et d'au moins une valeur mesurée au cours de l'étude : groupe Opdivo en association avec l'ipilimumab (intervalle : de 109 à 297 patients) et groupe chimiothérapie (intervalle : de 90 à 276 patients).

L'incidence des anomalies des constantes biologiques dans le cadre de l'étude CHECKMATE-025 est présentée au Tableau 45.

Tableau 45 : Anomalies des constantes biologiques signalées dans l'étude CHECKMATE-025

Analyse	Nombre (%) de patients chez qui l'on a observé une dégradation des résultats des analyses de laboratoire par rapport au départ					
	Opdivo			Évérolimus		
	N ^a	Grades 1-4	Grades 3-4	N ^a	Grades 1-4	Grades 3-4
Baisse de l'hémoglobine ^b	395	153 (38,7)	33 (8,4)	383	264 (68,9)	60 (15,7)
Diminution de la numération plaquettaire	391	39 (10,0)	1 (0,3)	379	104 (27,4)	7 (1,8)
Baisse du nombre de lymphocytes	390	163 (41,8)	25 (6,4)	376	198 (52,7)	42 (11,2)
Baisse du nombre absolu de polynucléaires neutrophiles	391	28 (7,2)	0	377	56 (14,9)	3 (0,8)
Hausse du taux de phosphatase alcaline	400	127 (31,8)	9 (2,3)	374	119 (31,8)	3 (0,8)
Hausse du taux d'AST	399	131 (32,8)	11 (2,8)	374	146 (39,0)	6 (1,6)
Hausse du taux d'ALT	401	87 (21,7)	13 (3,2)	376	115 (30,6)	3 (0,8)
Augmentation de la bilirubine totale	401	37 (9,2)	2 (0,5)	376	13 (3,5)	2 (0,5)
Hausse du taux de créatinine	398	168 (42,2)	8 (2,0)	379	170 (44,9)	6 (1,6)

a Nombre total de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et d'une valeur mesurée au cours de l'étude.

b Selon les critères relatifs à l'anémie de la classification CTCAE (v 4.0), le grade 4 ne s'applique pas dans le cas de l'hémoglobine.

L'incidence des anomalies des constantes biologiques dans le cadre de l'étude CHECKMATE-214 est présentée au Tableau 46.

Tableau 46 : Anomalies des constantes biologiques par rapport au départ observées chez > 15 % des patients recevant l'association Opdivo et ipilimumab (CHECKMATE-214)

Anomalie des constantes biologiques	Pourcentage de patients présentant une hausse des résultats des analyses de laboratoire par rapport au départ ^a			
	Opdivo et ipilimumab		Sunitinib	
	Grades 1-4	Grades 3-4	Grades 1-4	Grades 3-4
Hématologie				
Anémie	43	3,0	64	8,8
Lymphopénie	36	5,1	63	14,3
Biochimie				
Hausse du taux de lipase	48	20,1	51	20,2
Hausse du taux de créatinine	43	2,1	46	1,5
Hausse du taux d'ALT	41	6,5	44	2,7
Hausse du taux d'AST	40	4,8	60	2,1
Hausse du taux d'amylase	39	12,2	33	7,2
Hyponatrémie	39	9,9	36	7,3
Hausse du taux de phosphatase alcaline	29	2,0	32	1,0
Hyperkaliémie	29	2,4	28	2,9
Hypocalcémie	22	0,4	36	0,6
Hypomagnésémie	19	0,4	28	1,8

^a Chaque donnée sur l'incidence est fondée sur le nombre de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et d'au moins une valeur mesurée au cours de l'étude : groupe Opdivo et ipilimumab (intervalle : de 490 à 538 patients) et groupe sunitinib (intervalle : de 485 à 523 patients).

L'incidence des anomalies des constantes biologiques dans le cadre de l'étude CHECKMATE-9ER est présentée au Tableau 47.

Tableau 47 : Anomalies des constantes biologiques par rapport au départ observées chez > 15 % des patients recevant l'association Opdivo et cabozantinib (CHECKMATE-9ER)

Anomalie des constantes biologiques	Pourcentage de patients chez qui l'on a observé une dégradation des résultats des analyses de laboratoire par rapport au départ ^a			
	Opdivo plus cabozantinib		Sunitinib	
	Grades 1-4	Grades 3-4	Grades 1-4	Grades 3-4
Hématologie				
Lymphopénie	42	7	45	10
Thrombocytopénie	41	0	70	10
Anémie	37	3	61	5
Leucopénie	37	0	66	5
Neutropénie	35	3	67	12
Biochimie				
Hausse du taux d'ALT	79	10	39	4
Hausse du taux d'AST	77	8	57	3
Hypophosphatémie	68	21	48	7
Hypocalcémie	55	2	24	1
Hypomagnésémie	50	2	29	0
Hyponatrémie	44	12	37	12
Hyperglycémie	44	4	44	2
Hausse du taux de phosphatase alcaline	41	3	37	2
Hausse du taux de lipase	41	14	38	13
Hausse du taux d'amylase	41	10	28	6
Hausse du taux de créatinine	38	1	43	1
Hyperkaliémie	36	5	27	1
Hypoglycémie	26	1	14	0
Hypokaliémie	19	3	12	2
Augmentation de la bilirubine totale	17	1	22	1

^a Chaque donnée sur l'incidence est fondée sur le nombre de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et d'au moins une valeur mesurée au cours de l'étude : groupe Opdivo et cabozantinib (intervalle : de 170 à 317 patients) et groupe sunitinib (intervalle : de 173 à 311 patients).

L'incidence des anomalies des constantes biologiques dans le cadre de l'étude CHECKMATE-141 est présentée au Tableau 48.

Tableau 48 : Anomalies des constantes biologiques par rapport au départ observées chez ≥ 10 % des patients traités par Opdivo (tous les grades selon la classification CTCAE du NCI) et dont l'incidence était supérieure à celle observée chez les patients ayant reçu un traitement comparateur (différence entre les groupes : ≥ 5 % [tous les grades] ou ≥ 2 % [grades 3-4]) (étude CHECKMATE-141)

Anomalie des constantes biologiques	Pourcentage de patients présentant une hausse des résultats des analyses de laboratoire par rapport au départ ^a				
	Opdivo		Choix de l'investigateur ^b		
	Grades 1-4	Grades 3-4	Grades 1-4	Grades 3-4	
Biochimie					
Hausse du taux de phosphatase alcaline	23	1,8	15	0	
Hausse du taux d'amylase	12	3,2	8	1,1	
Hypercalcémie	15	2,2	10	1,0	
Hyperkaliémie	17	0,4	12	0	

^a Chaque donnée sur l'incidence est fondée sur le nombre de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et d'au moins une valeur mesurée au cours de l'étude : groupe Opdivo (intervalle de 186 à 225 patients) et groupe du choix de l'investigateur (intervalle de 92 à 104 patients).

^b Cétuximab, méthotrexate ou docetaxel.

L'incidence des anomalies des constantes biologiques dans le cadre de études CHECKMATE-205 et CHECKMATE-039 est présentée au Tableau 49.

Tableau 49 : Anomalies des constantes biologiques par rapport au départ observées chez ≥ 10 % des patients dans les essais CHECKMATE-205 et CHECKMATE-039

	Pourcentage (%) de patients ^a	
	Grades 1-4	Grades 3-4
Hématologie		
Leucopénie	38,1	4,5
Thrombocytopénie	36,6	3,0
Neutropénie	36,6	5,3
Lymphopénie	32,1	11,3
Anémie ^b	26,4	2,6
Biochimie		
Hyperglycémie	36,2	0
Hausse du taux de phosphatase alcaline	20,0	1,5
Hausse du taux d'AST	32,5	2,6
Hausse du taux d'ALT	31,3	3,4
Hausse du taux de lipase	21,8	8,6
Hyponatrémie	19,9	1,1
Hypomagnésémie	16,8	0,4
Hausse du taux de créatinine	16,2	0,8
Hypokaliémie	15,8	1,9
Hypocalcémie	15,4	0,8
Hyperkaliémie	15,0	1,5
Hypoglycémie	14,5	0
Augmentation de la bilirubine totale	11,3	1,5

^a Chaque donnée sur l'incidence est fondée sur le nombre de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et d'au moins une valeur mesurée au cours de l'étude : L'hyperglycémie et l'hypoglycémie sont fondées sur 69 patients chaque, et toutes les autres analyses de laboratoire sont fondées sur un intervalle de 238 à 266 patients.

^b Selon les critères relatifs à l'anémie de la classification CTCAE (v 4.0), le grade 4 ne s'applique pas dans le cas de l'hémoglobine.

L'analyse de suivi après 5 ans, effectuée dans le cadre de l'étude CHECKMATE-205, révèle que l'incidence des anomalies des constantes biologiques correspond aux données précédemment déclarées pour les sujets des études CHECKMATE-205 et CHECKMATE-039 regroupés.

L'incidence des anomalies des constantes biologiques dans le cadre de l'étude CHECKMATE-8HW est présentée au Tableau 50.

Tableau 50 : Aggravation des anomalies des constantes biologiques par rapport au départ observée chez ≥ 10 % des patients atteints d'un CCRm ayant une IM-E ou une déficience du SRM de l'ADN dans le cadre de l'étude CHECKMATE-8HW (Opdivo en association avec l'ipilimumab)

Anomalie des constantes biologiques	Pourcentage de patients chez qui l'on a observé une dégradation des résultats des analyses de laboratoire par rapport au départ ^a			
	Opdivo + ipilimumab (n = 195)		Chimiothérapie (n = 88)	
	Grades 1-4 (%)	Grades 3-4 (%)	Grades 1-4 (%)	Grades 3-4 (%)
Hématologie				
Anémie	36,9	3,1	44,0	8,3
Lymphopénie	29,7	3,6	43,4	9,6
Neutropénie	18,5	1,0	59,5	17,9
Leucopénie	12,8	0	53,6	3,6
Biochimie				
Hausse du taux de lipase	41,7	9,7	41,5	14,6
Hausse du taux d'ALT	41,0	4,1	34,5	1,2
Hausse du taux d'AST	40,2	3,6	33,3	1,2
Hausse du taux d'amylase	39,6	4,0	31,6	5,3
Hyponatrémie	33,5	3,6	27,4	2,4
Hausse du taux de créatinine	28,7	3,1	21,4	0
Hyperkaliémie	29,4	1,0	20,5	3,6
Hausse du taux de phosphatase alcaline	24,6	1,5	36,1	0
Hypocalcémie	25,8	0,5	24,4	0
Hausse du taux de bilirubine	17,4	2,1	11,9	3,6
Hypercalcémie	18,0	0	13,4	0
Hypokaliémie	13,4	1,0	33,7	9,6
Hypoglycémie	13,2	0	9,0	0

^a Chaque donnée sur l'incidence est fondée sur le nombre de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et d'au moins une valeur mesurée au cours de l'étude : groupe Opdivo en association avec l'ipilimumab (intervalle : de 101 à 195 patients) ou groupe chimiothérapie (intervalle : de 38 à 84 patients).

L'incidence des anomalies des constantes biologiques dans le cadre de l'étude CHECKMATE-142 est présentée au Tableau 51.

Tableau 51 : Aggravation des anomalies des constantes biologiques par rapport au départ observée chez ≥ 10 % des patients atteints d'un CCRm ayant une IM-E ou une déficience du SRM de l'ADN dans le cadre de l'étude CHECKMATE-142 (Opdivo en association avec l'ipilimumab)

Anomalie des constantes biologiques	Pourcentage de patients chez qui l'on a observé une dégradation des résultats des analyses de laboratoire par rapport au départ ^a	
	Opdivo + ipilimumab (n = 119)	
	Grades 1-4 (%)	Grades 3-4 (%)
Baisse de l'hémoglobine ^b	50 (43,5)	11 (9,6)
Thrombocytopénie	33 (28,9)	1 (0,9)
Leucopénie	24 (20,9)	0
Lymphopénie	37 (32,7)	7 (6,2)
Neutropénie	33 (28,9)	0
Hausse du taux de phosphatase alcaline	36 (31,9)	6 (5,3)
Hausse du taux d'AST	51 (44,3)	15 (13,0)
Hausse du taux d'ALT	45 (39,1)	13 (11,3)
Augmentation de la bilirubine totale	31 (27,2)	6 (5,3)
Hausse du taux de créatinine	31 (27,2)	4 (3,5)
Hausse du taux d'amylase totale	34 (38,6)	3 (3,4)
Hausse du taux de lipase totale	50 (44,6)	19 (17,0)
Hypercalcémie	7 (10,0)	0
Hypocalcémie	31 (27,7)	1 (0,9)
Hyperkaliémie	33 (28,9)	1 (0,9)
Hypokaliémie	21 (18,4)	4 (3,5)
Hypomagnésémie	27 (24,1)	0
Hyponatrémie	35 (30,4)	7 (6,1)

a. Chaque donnée sur l'incidence est fondée sur le nombre de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et de valeurs mesurées au cours de l'étude. Tous les paramètres de laboratoire sont fondés sur 88 à 115 patients pour Opdivo en association avec l'ipilimumab.

b. Les critères relatifs à l'anémie de la classification CTC (version 4.0) ne comportent pas d'anomalie de grade 4 pour l'hémoglobine.

L'incidence des anomalies des constantes biologiques dans le cadre de l'étude CHECKMATE-577 est présentée au Tableau 52.

Tableau 52 : Anomalies des constantes biologiques par rapport au départ^a observées chez ≥ 15 % des patients – étude CHECKMATE-577

Anomalie des constantes biologiques		Pourcentage de patients chez qui l'on a observé une dégradation des résultats des analyses de laboratoire par rapport au départ ^a			
		Opdivo		Placebo	
		Grades 1-4	Grades 3-4	Grades 1-4	Grades 3-4
Hématologie					
Anémie ^b		26,5	0,8	20,7	0,4
Leucopénie		25,3	1,0	34,4	0,4
Lymphopénie		44,1	16,7	34,8	11,7
Neutropénie absolue		23,8	1,5	22,7	0,4
Biochimie					
Hausse du taux de phosphatase alcaline		25,0	0,8	18,0	0,8
Hausse du taux d'AST		27,3	2,1	21,9	0,8
Hausse du taux d'ALT		20,4	1,9	16,0	1,2
Hausse du taux d'albumine		21,0	0,2	17,5	0
Hausse du taux d'amylase		19,5	3,9	12,5	1,3
Hyponatrémie		18,7	1,7	11,7	1,2
Hyperkaliémie		16,8	0,8	15,2	1,6
Hyperglycémie		38,7	0,6	41,9	0

^a. Chaque donnée sur l'incidence est fondée sur le nombre de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et d'au moins une valeur mesurée au cours de l'étude : groupe Opdivo (intervalle de 163 à 526 patients) et groupe placebo (intervalle de 86 à 256 patients).

^b. Les critères relatifs à l'anémie de la classification CTC (version 4.0) ne comportent pas d'anomalie de grade 4 pour l'hémoglobine.

L'incidence des anomalies des constantes biologiques dans le cadre de l'étude CHECKMATE-649 est présentée au Tableau 53.

Tableau 53 : Anomalies des constantes biologiques par rapport au départ observées chez > 10 % des patients recevant Opdivo en association avec une chimiothérapie à base de fluoropyrimidine et de platine (CHECKMATE-649)

Anomalie des constantes biologiques	Pourcentage de patients chez qui l'on a observé une dégradation des résultats des analyses de laboratoire par rapport au départ ^a			
	Opdivo en association avec une chimiothérapie à base de fluoropyrimidine et de platine		Chimiothérapie à base de fluoropyrimidine et de platine	
	Grades 1-4	Grades 3-4	Grades 1-4	Grades 3-4
Hématologie				
Neutropénie	72,8	29,3	62,3	22,3
Leucopénie	68,6	11,8	59,1	9,0
Thrombocytopénie	67,6	6,8	62,6	4,4
Anémie ^b	58,8	13,9	59,7	9,5
Lymphopénie	58,5	12,2	49,3	9,2
Biochimie				
Hausse du taux d'AST	51,7	4,6	47,5	1,9
Hypocalcémie	43,6	1,6	37,4	1,0
Hyperglycémie	40,7	4,2	38,1	2,7
Hausse du taux d'ALT	37,0	3,4	29,5	1,9
Hyponatrémie	33,6	6,3	24,1	5,5
Hypokaliémie	26,5	6,5	24,1	4,8
Hausse du taux de bilirubine totale	23,9	3,0	22,3	2,0
Hausse du taux de créatinine	15,0	1,0	9,1	0,5
Hyperkaliémie	14,4	1,4	10,5	0,7
Hypoglycémie	11,8	0,7	9,1	0,2
Hypernatrémie	11,0	0,5	7,1	0

^a. Chaque donnée sur l'incidence est fondée sur le nombre de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et d'au moins une valeur mesurée au cours de l'étude : groupe Opdivo en association avec une chimiothérapie (intervalle : de 407 à 767 patients) ou groupe chimiothérapie (intervalle : de 405 à 735 patients).

^b. Selon les critères relatifs à l'anémie de la classification CTCAE (v 4.0), le grade 4 ne s'applique pas dans le cas de l'hémoglobine.

L'incidence des anomalies des constantes biologiques dans le cadre de l'étude CHECKMATE-274 est présentée au Tableau 54.

Tableau 54 : Anomalies des constantes biologiques par rapport au départ^a observées chez ≥ 10 % des patients de l'étude CHECKMATE-274

Anomalie des constantes biologiques	Opdivo (n = 351)		PLACEBO (n = 348)	
	Tous grades (%)	Grades 3-4 (%)	Tous grades (%)	Grades 3-4 (%)
Biochimie				
Hausse du taux de créatinine	35,5	1,7	35,9	2,6
Hausse du taux d'amylase	33,5	8,1	22,8	3,2
Hausse du taux de lipase	32,6	11,8	31,2	10,1
Hyperkaliémie	32,1	5,0	29,5	5,6
Hausse du taux de phosphatase alcaline	23,9	2,3	14,5	0,6
Hausse du taux d'AST	24,3	3,5	16,0	0,9
Hausse du taux d'ALT	23,2	2,9	15,0	0,6
Hyponatrémie	22,4	4,1	17,4	1,8
Hypocalcémie	17,0	1,2	11,2	0,9
Hypomagnésémie	15,7	0,0	8,7	0,0
Hypercalcémie	11,9	0,3	7,9	0,3
Hématologie				
Lymphopénie	33,3	2,9	26,6	1,5
Anémie	30,1	1,4	27,7	0,9
Neutropénie	11,3	0,6	10,3	0,3

^a Chaque donnée sur l'incidence est fondée sur le nombre de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et d'au moins une valeur mesurée au cours de l'étude : groupe Opdivo (intervalle : de 322 à 348 patients) et groupe placebo (intervalle : de 312 à 341 patients).

L'incidence des anomalies des constantes biologiques dans le cadre de l'étude CHECKMATE-901 est présentée au Tableau 55.

Tableau 55 : Anomalies des constantes biologiques par rapport au départ^a observées chez ≥ 10 % des patients (étude CHECKMATE-901)

Anomalie des constantes biologiques	Opdivo en association avec le cisplatine et la gémcitabine		Cisplatine et gémcitabine	
	Tous grades (%)	Grades 3-4 (%)	Tous grades (%)	Grades 3-4 (%)
Hématologie				
Anémie	88,0	21,3	80,1	20,6
Leucopénie	82,7	18,3	73,5	13,3
Neutropénie	82,3	35,3	76,3	27,6
Lymphopénie	70,5	17,4	56,3	12,5
Thrombocytopénie	60,1	13,0	50,9	7,5
Biochimie				
Hausse du taux de créatinine	52,5	2,4	41,2	1,1
Hypomagnésémie	48,4	3,8	39,2	1,5
Hyponatrémie	42,6	13,2	39,0	7,7
Hyperglycémie	41,4	3,9	36,5	3,2
Hypocalcémie	35,6	2,1	24,2	1,1
Hausse du taux dephosphatase alcaline	33,6	2,4	22,5	0,7
Hyperkaliémie	32,8	3,0	32,2	1,1
Hausse du taux d'amylase	31,7	4,2	23,1	3,6
Hausse du taux d'AST	31,3	2,4	17,3	0,7
Hausse du taux d'ALT	29,3	2,4	18,8	0,7
Hausse du taux de lipase	20,2	4,8	22,7	5,4
Hypokaliémie	15,5	2,0	9,9	1,5
Hypercalcémie	13,0	0,3	7,8	0,7
Hypoglycémie	12,5	1,3	6,3	0

^a Chaque donnée sur l'incidence est fondée sur le nombre de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et d'au moins une valeur mesurée au cours de l'étude : groupe Opdivo (intervalle : de 152 à 301 patients) et groupe chimiothérapie (intervalle : de 126 à 281 patients).

L'incidence des anomalies des constantes biologiques dans le cadre de l'étude CHECKMATE-648 est présentée au Tableau 56.

Tableau 56 : Aggravation des anomalies des constantes biologiques par rapport au départ observée chez ≥ 15 % des patients recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab ou Opdivo en association avec une chimiothérapie (CHECKMATE-648)

Analyse	Pourcentage (%) de patients ^a					
	Opdivo + ipilimumab (n = 322)		Opdivo + cisplatine et 5-FU (n = 310)		Cisplatine + 5-FU (n = 304)	
	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4	Tous grades	Grades 3-4
Hématologie						
Anémie ^b	52	6,5	81	21,4	66	13,8
Lymphopénie	50	1,0	67	23,3	44	8,2
Neutropénie	13	1,3	61	17,7	48	13,5
Leucopénie	9	1,3	53	10,8	39	5
Thrombocytopénie	12	1,0	43	3,3	29	2,8
Biochimie						
Hyponatrémie	46	11,8	52	14,8	41	8,9
Hyperglycémie	43	4,3	34	0	36	0,8
Hausse du taux d'AST	39	5,6	23	3,3	11	1,4
Hausse du taux d'ALT	33	5,9	23	2,3	8	0,7
Hypocalcémie	33	0	45	3,0	23	0,7
Hausse du taux de phosphatase alcaline	32	3,3	26	1,3	16	0
Hyperkaliémie	22	1,6	34	2,3	24	0,7
Hypokaliémie	20	5,2	29	9,5	17	6,0
Hypercalcémie	15	2,0	12	3,0	8	0,4
Hypoglycémie	16	1,2	18	0,4	7	0
Hausse du taux de créatinine	15	0,7	41	2,3	30	0,7
Hypomagnésémie	19	0	37	1,7	27	1,8

a. Chaque donnée sur l'incidence est fondée sur le nombre de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et d'au moins une valeur mesurée au cours de l'étude : groupe Opdivo en

association avec l'ipilimumab (intervalle : de 59 à 307 patients), groupe Opdivo en association avec le cisplatine et le 5-FU (intervalle : de 60 à 305 patients) ou groupe cisplatine et 5-FU (intervalle : de 56 à 283 patients).

- b. Selon les critères relatifs à l'anémie de la classification CTCAE (v 4.0), le grade 4 ne s'applique pas dans le cas de l'hémoglobine.

L'incidence des anomalies des constantes biologiques dans le cadre de l'étude CHECKMATE-9DW est présentée au Tableau 57.

Tableau 57 : Aggravation des anomalies des constantes biologiques par rapport au départ^a observée chez ≥ 10 % des patients recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab (CHECKMATE-9DW)

Anomalie des constantes biologiques	Pourcentage de patients chez qui l'on a observé une dégradation des résultats des analyses de laboratoire par rapport au départ ^a			
	Opdivo + ipilimumab (n = 332)		Choix de l'investigateur (lenvatinib ou sorafénib) (n = 325)	
	Grades 1-4 (%)	Grades 3-4 (%)	Grades 1-4 (%)	Grades 3-4 (%)
Hématologie				
Anémie ^b	44,1	5,2	40,3	3,8
Lymphopénie	39,6	6,1	39,6	7,7
Thrombocytopénie	27,1	4,0	43,8	4,8
Neutropénie	23,8	4,0	32,2	3,5
Biochimie				
Hausse du taux d'AST	62,1	28,5	51,1	14,0
Hausse du taux d'ALT	60,7	16,6	45,7	8,6
Hausse du taux de lipase	58,4	16,1	39,2	5,3
Hausse du taux d'albumine	48,6	0,9	57,8	0,6
Hyponatrémie	45,4	5,5	42,3	3,8
Hyperglycémie	44,0	14,9	32,4	2,1
Hausse du taux de bilirubine	42,9	9,1	43,5	7,6
Hausse du taux d'amylase	41,2	5,8	25,8	1,0
Hausse du taux de phosphatase alcaline	36,2	1,2	38,4	5,1
Hypocalcémie	31,9	0,9	47,3	0
Hausse du taux de créatinine	25,8	2,4	23,5	0,6
Hypokaliémie	20,7	2,1	4,1	1,0

Anomalie des constantes biologiques	Pourcentage de patients chez qui l'on a observé une dégradation des résultats des analyses de laboratoire par rapport au départ ^a			
	Opdivo + ipilimumab (n = 332)		Choix de l'investigateur (lenvatinib ou sorafénib) (n = 325)	
	Grades 1-4 (%)	Grades 3-4 (%)	Grades 1-4 (%)	Grades 3-4 (%)
Hypomagnésémie	19,0	0,9	24,8	1,0
Hyperkaliémie	18,9	2,7	25,6	2,9

a Chaque donnée sur l'incidence est fondée sur le nombre de patients pour qui l'on disposait d'une valeur au départ et d'au moins une valeur mesurée au cours de l'étude : groupe Opdivo en association avec l'ipilimumab (intervalle : de 168 à 331 patients) et groupe lenvatinib ou sorafénib (intervalle : de 145 à 315 patients).

b Selon les critères relatifs à l'anémie de la classification CTCAE (v 5.0), le grade 4 ne s'applique pas dans le cas de l'hémoglobine.

8.5 Effets indésirables observés après commercialisation

Les effets suivants ont été observés au cours de l'utilisation d'Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab après l'approbation de commercialisation. On ne peut pas estimer la fréquence de ces épisodes signalés de façon volontaire, car ils sont survenus chez un échantillon de patients dont le nombre est inconnu.

Troubles des systèmes hématologique et lymphatique : lymphohistiocytose hémophagocytaire (LHH), anémie hémolytique auto-immune.

Troubles cardiaques : péricardite.

Endocrinopathies : hypoparathyroïdie.

Troubles oculaires : syndrome de Vogt-Koyanagi-Harada.

Troubles du système immunitaire : rejet de greffe d'organe solide, maladie du greffon contre l'hôte, syndrome de libération de cytokines.

Troubles du métabolisme et de la nutrition : syndrome de lyse tumorale.

Affections du système nerveux : myélite (incluant myélite transverse).

9 Interactions Médicamenteuses

9.2 Aperçu des interactions médicamenteuses

Aucune étude en bonne et due forme sur les interactions médicament-médicament n'a été effectuée avec le nivolumab. On considère que le nivolumab est peu susceptible d'altérer la pharmacocinétique d'autres médicaments, d'après l'absence d'effet sur les cytokines dans la circulation périphérique.

9.4 Interactions médicament-médicament

Traitements immunsupresseurs à action générale

L'utilisation de corticostéroïdes à action générale et d'autres médicaments immunsupresseurs doit être évitée au départ, avant d'amorcer le traitement par Opdivo, en raison de leur interférence potentielle avec l'activité pharmacodynamique. Toutefois, les corticostéroïdes à action générale et les autres médicaments immunsupresseurs peuvent être utilisés après l'instauration du traitement par Opdivo pour prendre en charge les réactions indésirables à médiation immunitaire. Les résultats préliminaires montrent que la réponse au nivolumab ne semble pas altérée lorsque des médicaments immunsupresseurs à action générale sont administrés après l'instauration du traitement par Opdivo.

9.5 Interactions médicament-aliment

Les interactions avec des aliments n'ont pas été établies.

9.6 Interactions médicament-plante médicinale

Les interactions avec des plantes médicinales n'ont pas été établies.

9.7 Interactions médicament-examens de laboratoire

Les interactions avec des tests de laboratoire n'ont pas été établies.

10 Pharmacologie clinique

10.1 Mode d'action

La liaison des ligands PD-L1 et PD-L2 au récepteur PD-1 se trouvant à la surface des lymphocytes T inhibe la prolifération des lymphocytes T et la production de cytokines. Une régulation positive des ligands du récepteur PD-1 survient en présence de certaines tumeurs, et cette voie de signalisation peut contribuer à l'inhibition de la surveillance immunitaire active des tumeurs par les lymphocytes T. Le nivolumab est un anticorps monoclonal humain de la famille des immunoglobulines G4 (IgG4) qui se lie au récepteur PD-1 et bloque son interaction avec les ligands PD-L1 et PD-L2, contrecarrant ainsi l'inhibition de la réponse immunitaire, y compris de la réponse antitumorale. Dans les modèles tumoraux chez des souris syngéniques, le blocage de l'activité du récepteur PD-1 a entraîné une réduction de la croissance des tumeurs.

L'inhibition conjointe par le nivolumab (anti-PD-1) et l'ipilimumab (anti-CTLA-4) accroît l'activité des lymphocytes T de façon plus importante que celle produite par l'un ou l'autre des anticorps seul, ce qui augmente la réponse antitumorale dans les cas de mélanome métastatique. Dans les modèles tumoraux chez des souris syngéniques, le double blocage de l'activité des récepteurs PD-1 et CTLA-4 s'est traduit par une activité antitumorale synergique.

10.2 Pharmacodynamie

Les analyses du lien entre la dose/l'exposition et l'efficacité et l'innocuité n'ont révélé aucune différence cliniquement significative quant à l'innocuité et à l'efficacité du nivolumab administré à

raison de 240 mg toutes les 2 semaines ou de 480 mg toutes les 4 semaines ou encore de 3 mg/kg toutes les 2 semaines.

10.3 Pharmacocinétique

La pharmacocinétique du nivolumab a été évaluée au moyen d'une analyse non compartimentale pour Opdivo en monothérapie, ainsi qu'au moyen d'une analyse pharmacocinétique de population pour Opdivo en monothérapie et en association avec l'ipilimumab.

Opdivo en monothérapie : la pharmacocinétique du nivolumab est linéaire dans l'intervalle posologique de 0,1 à 20 mg/kg. Les paramètres pharmacocinétiques de l'analyse non compartimentale correspondant à une dose de 3 mg/kg sont résumées dans le Tableau 58.

Tableau 58 : Résumé des paramètres pharmacocinétiques relatifs à Opdivo, selon l'analyse non compartimentale, pour les tumeurs solides

	C _{max} (μg/mL) Moyenne géométrique [N] (% CV)	T _{max} (h) Médiane [N] (min.-max.)	t _½ (jour) Moyenne [N] (ÉT)	ASC _{0-inf} (μg*h/mL) Moyenne géométrique [N] (% CV)	CL (mL/h) Moyenne géométrique [N] (% CV)	Vz (L) Moyenne [N] (ÉT)
Dose unique^c (3 mg/kg)	60 [5] (27,6)	3,1 [5] (1,0-5,0)	17 [5] (4,70)	15 813 [5] (44)	15,6 ^a [5] (42,66)	9,23 ^a [5] (39,50)
Doses multiples^d (3 mg/kg toutes les 2 sem.)	132 [7] (19,8)	4 [7] (1,0-8,0)	27,5 ^b [5] (8,42)	30 640 ^e [5] (17,5)	10,3 [5] (18,1)	7,64 ^f [5] (ND)
Neuvième dose						

Abréviations : ASC_{0-inf} = aire sous la courbe de la concentration sérique p/r au temps de zéro à l'infini, CL = clairance corporelle totale, Cmax = concentration sérique maximale observée, ND = non déterminé, t_½ = demi-vie terminale apparente, Tmax = délai d'obtention de la Cmax, Vz = volume de distribution calculé en divisant la dose par le produit de l'ASC_{0-inf} et de Lz, où Lz est la constante de vitesse terminale.

- a. Valeur normalisée pour un poids corporel médian de 81,9 kg, d'après un effectif de n = 6.
- b. t_½ résultante
- c. Étude MDX1106-01. Les différents types de tumeurs solides comprenaient le mélanome malin, le cancer du poumon non à petites cellules et le cancer de la prostate.
- d. Étude MDX1106-03. Les différents types de tumeurs solides comprenaient le mélanome malin et le cancer du poumon non à petites cellules.
- e. L'ASC(tau) à la 9^e dose correspond approximativement à l'ASC_{éq} et à l'ASC_{0-inf}; éq = état d'équilibre, tau = 2 semaines.
- f. Vz(calculé) = dose/((ASC(tau) à la 9^e dose)* Lz), où Lz = ln(2)/t_½.

Absorption :

Le nivolumab est administré par voie intraveineuse et est donc immédiatement et complètement biodisponible.

Distribution :

Le volume de distribution du nivolumab à l'état d'équilibre est d'environ 8,0 L.

Métabolisme :

La voie métabolique du nivolumab n'a pas été caractérisée. Puisqu'il s'agit d'un anticorps monoclonal IgG4 entièrement humain, on s'attend à ce que le nivolumab soit fractionné en acides aminés et en peptides de petite taille par diverses voies cataboliques, à l'image des IgG endogènes.

Élimination :

Dans les modèles pharmacocinétiques de population respectifs, la clairance (CL) géométrique moyenne estimée du nivolumab était de 9,5 mL/h à l'état d'équilibre et sa demi-vie terminale ($t_{1/2}$) estimée était de 26,7 jours.

Opdivo en association avec l'ipilimumab : Lorsque le nivolumab a été administré à raison de 1 mg/kg toutes les 3 semaines en association avec l'ipilimumab à 3 mg/kg toutes les 3 semaines, dans les modèles pharmacocinétiques de population respectifs, le paramètre de la clairance du nivolumab a augmenté de 35 %, alors qu'il n'y a eu aucun effet sur le paramètre de la clairance de l'ipilimumab.

Lorsque le nivolumab a été administré à raison de 3 mg/kg toutes les 2 semaines en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg toutes les 6 semaines, dans les modèles pharmacocinétiques de population respectifs, le paramètre de la clairance du nivolumab n'a pas changé, comparativement au nivolumab administré seul (< 20 %), et le paramètre de la clairance de l'ipilimumab a augmenté de 30 % par rapport à l'ipilimumab administré seul.

Opdivo en association avec l'ipilimumab et une chimiothérapie à base de platine : Dans les modèles pharmacocinétiques de population respectifs, lorsque le nivolumab a été administré à raison de 360 mg toutes les 3 semaines en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg toutes les 6 semaines et une chimiothérapie, le paramètre de la clairance du nivolumab a diminué d'environ 10 %, alors que le paramètre de la clairance de l'ipilimumab a augmenté d'environ 22 %.

Populations et états pathologiques particuliers

Une analyse pharmacocinétique de population a suggéré que les effets de l'âge et de la race sur le paramètre de la clairance du nivolumab ne sont pas cliniquement significatifs.

Enfants et adolescents :

Dans une analyse pharmacocinétique de population qui incluait 31 enfants (âgés de 9 à <18 ans), les valeurs de la C_{min} prévue par modélisation ont été comparables chez les enfants et les adultes atteints de LHC traités par le nivolumab à raison de 3 mg/kg toutes les 3 semaines (voir [8.2.1 Effets indésirables observés au cours des études cliniques – enfants et adolescents](#)). L'indication d'utilisation dans la population pédiatrique n'est pas autorisée par Santé Canada.

Insuffisance hépatique :

Aucune étude clinique n'a été menée dans le but précis d'évaluer l'effet de l'insuffisance hépatique sur la pharmacocinétique du nivolumab. Opdivo n'a pas été évalué chez les patients atteints d'une insuffisance hépatique modérée (taux de bilirubine totale > 1,5 à 3,0 fois la LSN peu importe le taux d'AST) ou grave (taux de bilirubine totale > 3 fois la LSN peu importe le taux d'AST) (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)).

Insuffisance rénale :

Aucune étude clinique n'a été menée dans le but précis d'évaluer l'effet de l'insuffisance rénale sur la pharmacocinétique du nivolumab. Il n'existe pas suffisamment de données pour permettre de tirer une conclusion dans le cas des patients atteints d'insuffisance rénale grave (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)).

10.4 Immunogénicité

Comme c'est le cas pour toutes les protéines thérapeutiques, le nivolumab est susceptible de provoquer une réponse immunitaire.

Les titres des anticorps anti-médicament et d'anticorps neutralisants ont été surveillés tout au long de la période de traitement, au cours de laquelle le rapport bienfaits/risques a été évalué. L'incidence des anticorps anti-médicament et des anticorps neutralisants est présentée au Tableau 59. Dans l'ensemble, aucun signe de modification du profil de toxicité associée à la formation d'anticorps anti-nivolumab n'a été observé. Les anticorps neutralisants n'ont pas été associés à une perte d'efficacité. Les résultats des analyses d'immunogénicité dépendent fortement de plusieurs facteurs, notamment la sensibilité et la spécificité des analyses, la méthodologie des analyses, la manipulation des échantillons, le moment du prélèvement des échantillons, les médicaments concomitants et la maladie sous-jacente. Pour ces raisons, il peut être trompeur de comparer l'incidence des anticorps anti-nivolumab et l'incidence d'anticorps dirigés contre d'autres produits.

Tableau 59 : Incidence des anticorps anti-médicament (AAM) et des anticorps neutralisants (AcN) d'OPDIVO

Schéma thérapeutique ^a	Indication(s)	AAM	AcN
Opdivo en monothérapie	Multiples ^b	9,6 % (373/3 874)	0,5 % (21/3 874)
Opdivo en association avec l'ipilimumab pour 4 doses, suivi d'Opdivo en monothérapie	Mélanome	37,8 % (149/394)	4,6 % (18/394)
	CHC	44,6 % (100/224)	7,1 % (16/224)
	Adénocarcinome rénal	26,0 % (107/411)	0,5 % (2/411)
Opdivo en association avec l'ipilimumab	Mésothéliome pleural malin, carcinome épidermoïde de l'œsophage	24,9 % (137/550)	1,5 % (8/550)
	CPNPC	36,7 % (180/491)	1,4 % (7/491)
Opdivo en association avec l'ipilimumab et 2 cycles de doublet de chimiothérapie à base de platine	CPNPC	33,8 % (104/308)	2,6 % (8/308)
Opdivo en association avec une chimiothérapie	Carcinome épidermoïde de l'œsophage	4,3 % (12/276)	1,1 % (3/276)
Opdivo en association avec le brentuximab védotine	LHc	12,5 % (5/40)	0 % (0/40)

^a Chaque schéma thérapeutique est détaillé à la section 14 ÉTUDES CLINIQUES.

^b Inclut le mélanome non résécable ou métastatique, le CPNPC métastatique, l'adénocarcinome rénal au stade avancé, le LHc, l'épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou récurrent ou métastatique, le cancer de l'estomac ou le cancer de la jonction œsogastrique, le carcinome épidermoïde de l'œsophage et le carcinome urothélial.

AAM : anticorps anti-nivolumab apparus pendant le traitement; AcN : anticorps neutralisants; CHC : carcinome hépatocellulaire; CPNPC : cancer du poumon non à petites cellules; LHc : lymphome hodgkinien classique.

11 Conservation, stabilité et mise au rebut

Conserver Opdivo (nivolumab) au réfrigérateur, entre 2 et 8 °C. Garder Opdivo à l'abri de la lumière en le conservant dans son emballage d'origine jusqu'à l'utilisation. Ne pas congeler ni agiter.

12 Instructions particulières de manipulation du produit

Aucune

Partie 2 : Renseignements scientifiques

13 Renseignements pharmaceutiques

Substance pharmaceutique

Nom propre : nivolumab

Formule moléculaire et masse moléculaire : La formule moléculaire du produit prédominant est C₆₄₆₂H₉₉₉₀N₁₇₁₄O₂₀₇₄S₄₂ (pyroglutamate à l'extrémité N-terminale de la chaîne lourde, sans lysine à l'extrémité C-terminale et glycoforme GOF/GOF) et sa masse moléculaire calculée est de 146 221 Da.

Formule de structure : Le nivolumab est un anticorps monoclonal entièrement humain de la sous-classe des IgG4 comportant quatre chaînes polypeptidiques : deux chaînes lourdes identiques de 440 acides aminés et deux chaînes légères kappa identiques de 214 acides aminés, qui sont liées entre elles par des ponts disulfures.

Propriétés physicochimiques : La solution de nivolumab est un liquide clair à opalescent, incolore à jaune pâle, qui peut contenir une faible quantité de particules. La solution de nivolumab à 20 mg/mL contient 20 mM de citrate de sodium, 50 mM de chlorure de sodium, 3,0 % p/v de mannitol, 20 µM d'acide pentétique et 0,04 % p/v de polysorbate 80. Elle a un pH d'environ 6,0, un point isoélectrique d'environ 7,8 et un coefficient d'extinction de 1,68 mL/mg·cm.

Caractéristiques du produit :

Opdivo (nivolumab) est un anticorps monoclonal entièrement humain de la sous-classe des immunoglobulines G4 (IgG4) élaboré par la technique de l'acide désoxyribonucléique (ADN) recombinant. Le nivolumab est exprimé dans des cellules ovariennes de hamster chinois et est produit par culture sur cellules mammaliennes et purification chromatographique standards. La masse moléculaire calculée du nivolumab est de 146 221 Da.

Opdivo pour injection est un liquide clair à opalescent, incolore à jaune pâle, qui peut contenir une faible quantité de particules. Le produit est une solution aqueuse isotonique stérile, apyrogène, à usage unique, sans agent de conservation, à administrer par voie intraveineuse (i.v.). Opdivo injectable peut être administré non dilué à la concentration de 10 mg/mL ou dilué avec une solution injectable de chlorure de sodium à 0,9 % (solution injectable de chlorure de sodium à 9 mg/mL [0,9 %]) ou de dextrose à 5 % (solution injectable de glucose à 50 mg/mL [5 %]) jusqu'à une concentration minimale de nivolumab de 1 mg/mL. Le produit est présenté en flacons de verre au plomb de type 1 d'un volume de 10 cc, munis d'un bouchon de butylcaoutchouc de 20 mm enrobé de FluroTec®, scellés par un opercule en aluminium de 20 mm et recouverts d'une capsule Flip-Off®.

14 Études cliniques

Tableau 60 : Résumé des essais cliniques sur Opdivo

Indication	Essai
Mélanome non résécable ou métastatique	CHECKMATE-066 (première intention)
	CHECKMATE-067 (première intention)
	CHECKMATE-069 (première intention)

	CHECKMATE-037 (deuxième/troisième intention)
Traitement adjuvant du mélanome	CHECKMATE-238 CHECKMATE-76K
Cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) métastatique (déjà traité)	CHECKMATE-017 (deuxième intention)
	CHECKMATE-063 (deuxième intention)
	CHECKMATE-057 (deuxième intention)
Cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) métastatique (jamais traité)	CHECKMATE-227 (première intention)
	CHECKMATE-9LA (première intention)
Traitement néoadjuvant du cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) résécable	CHECKMATE-816
Mésothéliome pleural malin non résécable	CHECKMATE-743 (première intention)
Adénocarcinome rénal métastatique Adénocarcinome rénal au stade avancé (déjà traité)	CHECKMATE-025 (deuxième intention)
	CHECKMATE-214 (première intention)
Adénocarcinome rénal métastatique Adénocarcinome rénal au stade avancé (jamais traité)	CHECKMATE-9ER (première intention)
Épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou récurrent ou métastatique	CHECKMATE-141
Lymphome hodgkinien classique (LHc)	CHECKMATE-205 et CHECKMATE-039
Cancer colorectal métastatique (CCRm) ayant une instabilité microsatellitaire élevée (IM-E) ou une déficience du système de réparation des mésappariements (SRM) de l'ADN (jamais traité)	CHECKMATE-8HW (première intention)
CCRm ayant une IM-E ou une déficience du SRM de l'ADN (déjà traité)	CHECKMATE-142 (deuxième intention)
Traitement adjuvant du cancer de l'œsophage ou de la jonction œsogastrique entièrement réséqué	CHECKMATE-577
Cancer de l'estomac, cancer de la jonction œsogastrique ou adénocarcinome œsophagien (jamais traités)	CHECKMATE-649 (première intention)
Traitement adjuvant du carcinome urothélial (CU)	CHECKMATE-274

Traitement du carcinome urothelial (CU) non résécable ou métastatique	CHECKMATE-901 (première intention)
Traitement du carcinome épidermoïde de l'œsophage non résécable ou métastatique	CHECKMATE-648 (première intention)
Carcinome hépatocellulaire (CHC) non résécable ou avancé	CHECKMATE-9DW (première intention)

14.1 Études cliniques par indication

Mélanome non résécable ou métastatique

L'innocuité et l'efficacité d'Opdivo (nivolumab) administré en monothérapie dans le traitement du mélanome au stade avancé (non résécable ou métastatique) ont été évaluées dans le cadre de deux études de phase III à répartition aléatoire (études CHECKMATE-066 et CHECKMATE-037). Une étude ouverte de phase I à doses croissantes (étude MDX1106-03 ayant porté sur des tumeurs malignes solides de divers types) a fourni des renseignements supplémentaires.

L'innocuité et l'efficacité d'Opdivo administré en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab dans le traitement du mélanome au stade avancé (non résécable ou métastatique) ont été évaluées dans le cadre de deux études multinationales, à répartition aléatoire et à double insu bien contrôlées (études CHECKMATE-067 [monothérapie et traitement d'association] et CHECKMATE-069 [traitement d'association]). L'étude CHECKMATE-067 est une étude de phase III comparant Opdivo en monothérapie ou en association avec l'ipilimumab à l'ipilimumab en monothérapie.

L'étude CHECKMATE-069 est une étude de phase II comparant Opdivo en association avec l'ipilimumab à l'ipilimumab en monothérapie.

Essai contrôlé chez des patients atteints d'un mélanome n'ayant jamais été traités (traitement de première intention) : CHECKMATE-066

Dans l'étude CHECKMATE-066, un total de 418 patients ont été répartis aléatoirement dans un rapport de 1:1 pour recevoir soit Opdivo administré par voie intraveineuse sur 60 minutes à raison de 3 mg/kg toutes les 2 semaines ($n = 210$), soit la dacarbazine à raison de 1 000 mg/m² toutes les 3 semaines ($n = 208$). La répartition aléatoire a été stratifiée en fonction de l'expression de PD-L1 et du stade métastatique (stade M). Les patients atteints d'un mélanome à gène BRAF de type sauvage et qui n'ont reçu aucun traitement antérieur ont été inscrits à l'étude. Les patients pouvaient avoir reçu un traitement adjuvant ou néoadjuvant antérieur pour leur mélanome, mais ce traitement devait avoir pris fin au moins 6 semaines avant la répartition aléatoire. Les patients qui présentaient une maladie auto-immune évolutive, un mélanome oculaire ou des métastases cérébrales ou leptoméningées évolutives ont été exclus de l'étude.

Le principal critère d'évaluation de l'efficacité était la survie globale (SG). Les principaux critères d'évaluation secondaires comprenaient la survie sans progression (SSP) et le taux de réponse objective (TRO). Les critères d'évaluation exploratoires comprenaient le délai de réponse et la durée de la réponse. La réponse tumorale a été évaluée par les investigateurs selon les critères RECIST, version 1.1, 9 semaines après la répartition aléatoire, puis toutes les 6 semaines pendant la première année et toutes les 12 semaines par la suite.

Le traitement a été poursuivi tant qu'il présentait des bienfaits cliniques ou qu'il était toléré. La poursuite du traitement après l'évolution de la maladie était autorisée lorsque le médicament à l'étude apportait des bienfaits cliniques sans provoquer d'effets indésirables importants, selon l'évaluation de l'investigateur. Les caractéristiques initiales étaient bien équilibrées entre les groupes. Le Tableau 61 présente les caractéristiques démographiques et pathologiques initiales.

Tableau 61 : Caractéristiques initiales des patients de l'étude CHECKMATE-066

	Opdivo 3 mg/kg n = 210	Dacarbazine 1 000 mg/m ² n = 208
Hommes	58 %	60 %
Femmes	42 %	40 %
Âge (médian)	64 ans	66 ans
Âge (fourchette)	(18 à 86 ans)	(25 à 87 ans)
Sous-types de mélanome		
Muqueux	12 %	11 %
Cutané	73 %	75 %
Stade M au début de l'étude (%)		
M0	8 %	6 %
M1a (tissu mou)	10 %	10 %
M1b (poumon)	21 %	23 %
M1c (tous les viscères)	61 %	61 %
Expression de PD-L1		
Positive	35 %	36 %
Négative/indéterminée	65 %	64 %
Indice ECOG		
0 (%)	71 %	58 %
1 (%)	29 %	40 %
2 (%)	1 %	1 %
Non signalé (%)	1 %	0 %
Taux initial de LDH		
> LSN	38 %	36 %
> 2*LSN	10 %	11 %
Antécédents de métastases cérébrales		
Oui	3 %	4 %
Non	97 %	96 %

Selon une analyse intermédiaire officielle de la survie globale réalisée après la survenue de 146 décès, Opdivo a produit une amélioration cliniquement et statistiquement significative de la survie globale par

rapport à la dacarbazine chez des patients n'ayant jamais été traités qui présentaient un mélanome (non résécable ou métastatique) avancé à gène *BRAF* de type sauvage (RR = 0,42 [IC à 99,79 % : 0,25, 0,73]; $p < 0,0001$). La survie globale médiane n'a pas été atteinte dans le groupe traité par Opdivo et elle a été de 10,8 mois dans celui recevant la dacarbazine (IC à 95 % : 9,33, 12,09). Les taux estimés de survie globale à 12 mois ont été respectivement de 73 % (IC à 95 % : 65,5, 78,9) et de 42 % (IC à 95 % : 33,0, 50,9). La survie globale a été démontrée sans égard au taux d'expression de PD-L1 sur la membrane des cellules tumorales. Les résultats sur l'efficacité sont présentés au Tableau 62 et à la Figure 1.

Tableau 62 : Efficacité d'Opdivo dans l'étude CHECKMATE-066

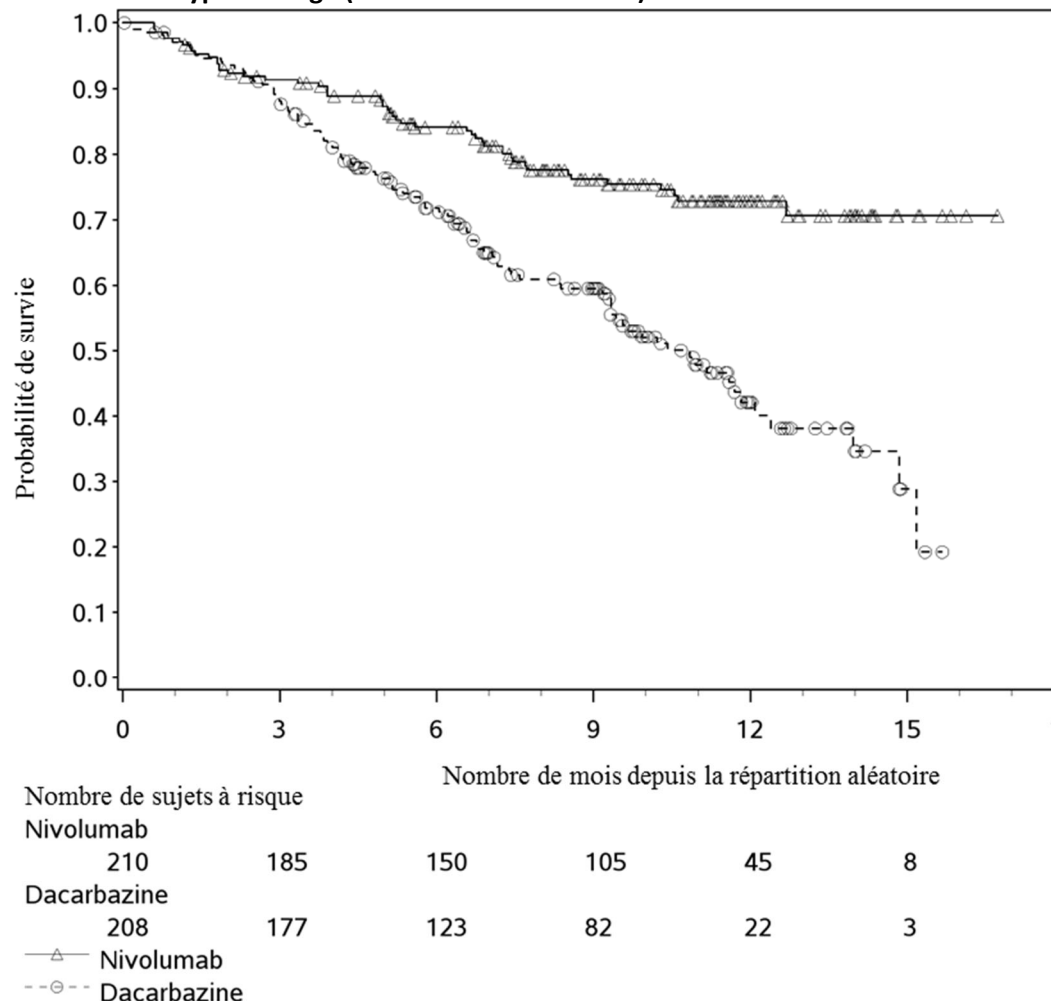
Paramètre d'efficacité	Opdivo N = 210	Dacarbazine N = 208
Survie globale		
Événements, n (%)	50/210 (23,8)	96/208 (46,2)
Médiane (IC à 95 %) (mois)	Non atteinte	10,84 (9,33, 12,09)
Rapport des risques ^a	0,42	
IC à 99,79 % ^b	(0,25, 0,73)	
valeur de p ^b	< 0,0001	
Survie sans progression		
Événements, n (%)	108/210 (51,4)	163/208 (78,4)
Médiane (IC à 95 %) (mois)	5,06 (3,48, 10,81)	2,17 (2,10, 2,40)
Rapport des risques (IC à 99,79 % ^c)	0,43 (0,29, 0,64)	
valeur de p ^c	< 0,0001	
Taux de réponse objective^d		
n (%)	84/210 (40,0)	29/208 (13,9)
IC à 95 %	(33,3, 47,0)	(9,5, 19,4)
Différence dans le TRO (IC à 99,79 % ^c)	26,1 (13,4, 38,7)	
valeur de p ^{c,e}	< 0,0001	
Réponse complète	16 (7,6)	2 (1,0)
Réponse partielle	68 (32,4)	27 (13,0)
Maladie stable	35 (16,7)	46 (22,1)

Abréviation : IC = intervalle de confiance

- a. Selon le modèle de risques proportionnels de Cox ajusté en fonction de l'expression de PD-L1 et du stade M.
- b. L'IC à 99,79 % correspond à une valeur de p de 0,0021, soit la limite de signification statistique pour cette analyse intermédiaire.
- c. Une méthode d'analyse hiérarchique a été utilisée pour tenir compte du taux d'erreurs de type 1 (0,21 %) pour la SSP et le TRO et des IC à 99,79 % correspondants.
- d. Réponse complète et réponse partielle évaluées par l'investigateur selon les critères RECIST, v1.1.

e. Valeur de p du test CMH pour la comparaison du TRO.

Figure 1 : Courbes de Kaplan-Meier de la survie globale – Comparaison entre Opdivo et la dacarbazine pour le traitement du mélanome avancé (non résécable ou métastatique) à BRAF de type sauvage (étude CHECKMATE-066)



Les symboles représentent les observations censurées.

Le délai de réponse médian a été de 2,1 mois (interval : de 1,2 à 7,6) dans le groupe traité par Opdivo et de 2,1 mois (interval : de 1,8 à 3,6) dans le groupe recevant la dacarbazine. La durée médiane de la réponse n'a pas été atteinte dans le groupe recevant Opdivo (interval : de 0+ mois à 12,5+ mois) et elle a été de 5,98 mois (interval : de 1,1 mois à 10,0+ mois) dans le groupe recevant la dacarbazine. Au moment de l'analyse, 86 % (72/84) des patients traités par Opdivo et 52 % (15/29) de ceux recevant la dacarbazine présentaient toujours une réponse. Des réponses atypiques (c.-à-d. régression de la tumeur après une progression initiale selon les critères RECIST) ont en outre été observées avec Opdivo.

Essai contrôlé chez des patients atteints d'un mélanome n'ayant jamais été traités (traitement de première intention – monothérapie ou traitement d'association avec l'ipilimumab) : CHECKMATE-067

L'étude CHECKMATE-067 était une étude multicentrique à double insu dans laquelle des patients atteints d'un mélanome non résécable ou métastatique ont été répartis au hasard (selon un rapport de 1 :1 :1) pour recevoir Opdivo (nivolumab) en association avec l'ipilimumab, Opdivo en monothérapie ou l'ipilimumab en monothérapie. Les patients du groupe recevant le traitement d'association ont reçu le nivolumab à 1 mg/kg et l'ipilimumab à 3 mg/kg toutes les 3 semaines pour les 4 premières doses, puis le nivolumab à 3 mg/kg en monothérapie toutes les 2 semaines. Les patients du groupe traité par Opdivo en monothérapie ont reçu le nivolumab à 3 mg/kg toutes les 2 semaines. Les patients qui n'avaient jamais reçu de traitement anticancéreux à action générale pour un mélanome non résécable ou métastatique ont été admis à cette étude, sans égard au taux d'expression de PD-L1. Les patients pouvaient avoir reçu un traitement adjuvant ou néoadjuvant antérieur, mais ce traitement devait avoir pris fin au moins 6 semaines avant la répartition aléatoire; en cas d'effets indésirables, on devait avoir observé un retour aux valeurs initiales ou une stabilisation. La répartition aléatoire a été stratifiée en fonction de l'expression de PD-L1 ($\geq 5\%$ ou $< 5\%$ sur la membrane des cellules tumorales), du statut mutationnel *BRAF* et du stade métastatique (stade M) selon le système de stadification de l'American Joint Committee on Cancer (AJCC). Étaient exclus les patients présentant des métastases cérébrales évolutives, des mélanomes oculaires ou uvéaux, des maladies auto-immunes ou des troubles médicaux ayant nécessité l'administration d'un traitement immunsupresseur par voie générale dans les 14 jours précédent le début du traitement à l'étude. Des évaluations tumorales ont été effectuées 12 semaines après la répartition aléatoire, puis toutes les 6 semaines pendant la première année et toutes les 12 semaines par la suite.

Les critères d'évaluation coprimaires de l'efficacité consistaient à comparer la survie sans progression (SSP) et la survie globale (SG) observées avec Opdivo en monothérapie et Opdivo en association avec l'ipilimumab à celles observées avec l'ipilimumab en monothérapie chez les sujets atteints d'un mélanome non résécable ou métastatique n'ayant reçu aucun traitement antérieur. Le taux de réponse objective (TRO) était l'un des critères d'évaluation secondaires. L'essai n'était pas conçu pour évaluer si l'ajout de l'ipilimumab à Opdivo améliore la SSP ou la SG par rapport à Opdivo en monothérapie. Deux analyses officielles devaient être réalisées dans le cadre de cette étude; l'analyse primaire du critère d'évaluation primaire de la SSP a été réalisée après un suivi minimal de 9 mois et l'analyse primaire du critère d'évaluation primaire de la SG a été réalisée après un suivi minimal de 28 mois. L'étude comportait également un objectif exploratoire, qui consistait à déterminer si l'expression de PD-L1 était un biomarqueur prédictif des critères d'évaluation coprimaires.

Parmi les 945 patients répartis au hasard, les caractéristiques initiales étaient généralement comparables dans les trois groupes de traitement.

Les caractéristiques initiales étaient les suivantes : âge médian de 61 ans (intervalle : de 18 à 90 ans); 65 % d'hommes; 97 % de sujets de race blanche; indice fonctionnel ECOG de 0 (73 %) ou de 1 (27 %). Les caractéristiques de la maladie étaient les suivantes : maladie de stade IV selon l'AJCC (93 %); maladie M1c (58 %); taux de LDH élevé (36 %); antécédents de métastases cérébrales (4 %); mélanome présentant une mutation *BRAF* V600 (32 %); taux d'expression de PD-L1 sur la membrane des cellules tumorales $\geq 5\%$ tel qu'il a été déterminé par l'épreuve utilisée dans les essais cliniques (46 %) et traitement adjuvant antérieur (22 %).

Lors de l'analyse primaire de l'efficacité réalisée après un suivi minimal de 28 mois, dans le groupe

traité par Opdivo en association avec l'ipilimumab, les patients ont reçu un nombre médian de 4 doses d'Opdivo (intervalle : de 1 à 76 doses) et de 4 doses d'ipilimumab (intervalle : de 1 à 4 doses); 57 % ont reçu les 4 doses de la phase initiale du traitement d'association. Dans le groupe traité par Opdivo en monothérapie, les patients ont reçu un nombre médian de 15 doses (intervalle : de 1 à 77 doses).

Les résultats sur l'efficacité sont présentés au Tableau 63, à la Figure 2 et à la Figure 3.

Tableau 63 : Résultats sur l'efficacité de l'étude CHECKMATE-067 (analyse en intention de traiter)

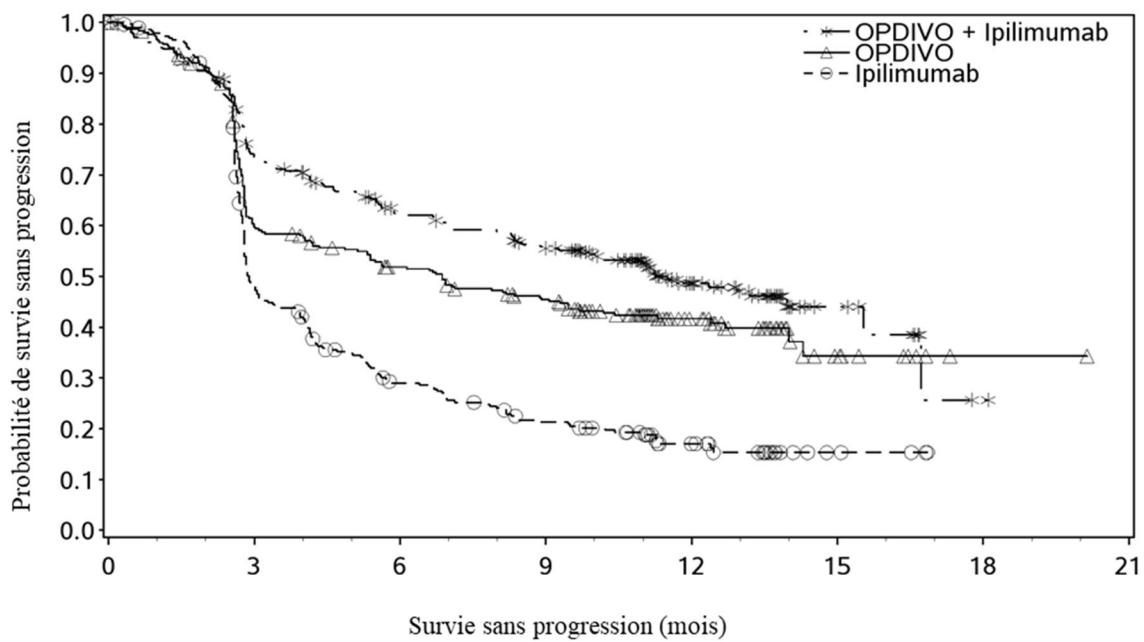
	Opdivo + ipilimumab (n = 314)	Opdivo (n = 316)	Ipilimumab (n = 315)
Principaux critères d'évaluation			
Survie globale^a			
Événements (%)	128 (41 %)	142 (45 %)	197 (63 %)
Médiane (IC à 95 %)	N, A, (29,1, N, A.)	N,A, (29,1, N, A.)	20,0 mois (17,1, 24,6)
Rapport des risques (vs ipilimumab) ^b	0,55 (0,42, 0,72)	0,63 (0,48, 0,81)	
valeur de p ^{c,d}	p < 0,0001	p < 0,0001	
Survie sans progression^e			
Événements (%)	151 (48 %)	174 (55 %)	234 (74 %)
Médiane (IC à 95 %)	11,5 mois (8,9, 16,7)	6,9 mois (4,3, 9,5)	2,9 mois (2,8, 3,4)
Rapport des risques (vs ipilimumab) ^f	0,42 (0,31, 0,57)	0,57 (0,43, 0,76)	--
valeur de p ^g	p < 0,0001	p < 0,0001	
Critères d'évaluation secondaires			
Taux de réponse objective ^e	58 % (52,0, 63,2)	44 % (38,1, 49,3)	19 % (14,9, 23,8)
Valeur de p ^{i,j}	p < 0,0001	p < 0,0001	
Réponse complète (RC)	11 %	9 %	2 %
Réponse partielle	46 %	35 %	17 %
Maladie stable (MS)	41 (13 %)	34 (11 %)	69 (22 %)
Progression de la maladie (PM)	71 (23 %)	119 (38 %)	154 (49 %)
TRO confirmé ^{e,k}	50 % (44, 55)	40 % (34, 46)	14 % (10, 18)
valeur de p ^j	< 0,0001	< 0,0001	
Critères d'évaluation exploratoires			
Durée de la réponse^e			
Proportion de réponses d'une durée ≥ 6 mois	68 %	67 %	53 %

Abréviation : IC = intervalle de confiance

- a. Suivi minimal de 28 mois.
- b. Calculé à partir d'un modèle des risques proportionnels stratifié.

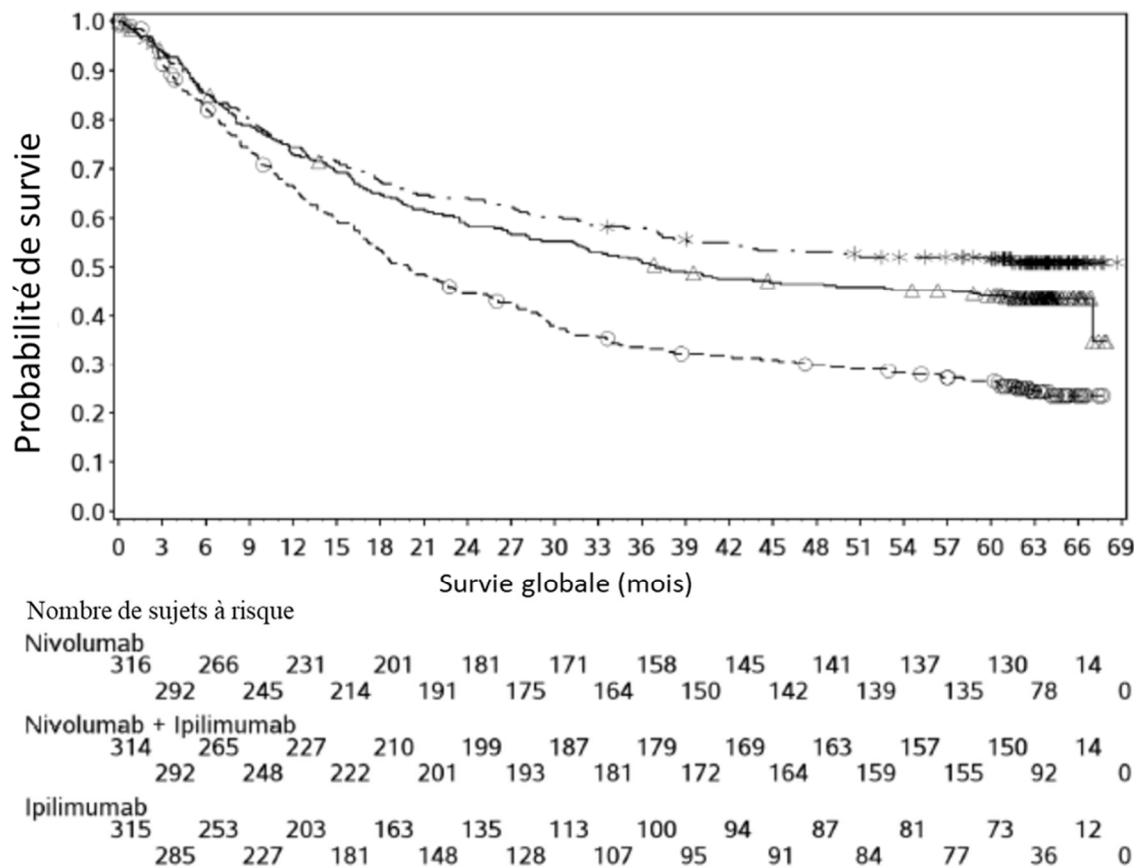
- c. D'après le test logarithmique par rangs stratifié.
- d. La valeur de p la plus élevée des deux est comparée au seuil alpha attribué de 0,04 pour la comparaison finale des traitements en regard de la SG selon la méthode de Hochberg.
- e. Suivi minimal de 9 mois.
- f. Selon le modèle de risques proportionnels de Cox ajusté en fonction de l'expression de PD-L1, du statut *BRAF* et du stade M.
- g. L'intervalle de confiance à 99,5 % correspond au taux d'erreur de type 1 de 0,01 attribué pour le critère d'évaluation coprimaire de la SSP, ajusté pour deux comparaisons par paires par rapport à l'ipilimumab (0,005 pour chaque comparaison).
- h. La valeur de p provient d'un test logarithmique par rangs bilatéral stratifié en fonction de l'expression de PD-L1, du statut *BRAF* et du stade M et est comparée au taux d'erreur de type 1 de 0,005 attribué pour chaque comparaison avec l'ipilimumab.
- i. Une méthode d'analyse hiérarchique a été utilisée pour tenir compte du taux d'erreurs de type 1 de 0,01.
- j. D'après le test de Cochran-Mantel-Haenzel stratifié.
- k. Il a été déterminé qu'il y avait réponse complète ou partielle confirmée quand les critères propres à chaque réponse étaient satisfaits lors d'un point d'évaluation subséquent (au moins 4 semaines après l'atteinte initiale des critères de réponse objective).

Figure 2 : Survie sans progression : mélanome non résécable ou métastatique (étude CHECKMATE-067) (analyse primaire en intention de traiter)



Nombre de sujets à risque								
OPDIVO + Ipilimumab								
314	219	173	151	65	11	1	0	
OPDIVO								
316	177	147	124	50	9	1	0	
Ipilimumab								
315	137	77	54	24	4	0	0	

Figure 3 Survie globale (étude CA209067)



Dans une analyse exploratoire, les résultats sur l'efficacité mis à jour pour la SG, la SSP et le TRO, d'après un suivi minimal de 60 mois, étaient conformes aux résultats finaux précédemment signalés. La SG médiane n'a pas été atteinte dans le groupe Opdivo en association avec l'ipilimumab. La SG médiane était de 36,9 mois dans le groupe Opdivo en monothérapie et de 19,9 mois dans le groupe ipilimumab.

Efficacité de l'analyse de la SSP selon le statut BRAF après un suivi minimal de 9 mois : Le Tableau 64 et le Abréviation : N.D. = non disponible

Tableau 65 montrent les résultats sur le plan de la survie sans progression selon le statut mutationnel BRAF.

Tableau 64 : Survie sans progression selon le statut BRAF – Opdivo en association avec l'ipilimumab comparativement à l'ipilimumab en monothérapie – Analyse exploratoire (CHECKMATE-067)

	Opdivo + ipilimumab			Ipilimumab			Rapport des risques non stratifié	
	N ^{bre}	d'événements/n ^{bre} de sujets		N ^{bre}	d'événements/n ^{bre} de sujets			
		N	(% de sujets)		SSPm	(IC à 95 %)		
Total	945	151/314		234/315	2,89		0,43	
		(48,1)		(74,3)	(2,79, 3,42)		0,35, 0,53	

	Opdivo + ipilimumab			Ipilimumab			Rapport des risques non stratifié
	N ^{bre}		N ^{bre}	N ^{bre}		N ^{bre}	
	d'événements/n ^{bre} de sujets	n ^{bre} de sujets	SSPm	d'événements/n ^{bre} de sujets	n ^{bre} de sujets	SSPm	
	N	(% de sujets)	(IC à 95 %)	N	(% de sujets)	(IC à 95 %)	(IC à 95 %)
Statut mutationnel BRAF							
Muté	300	48/102 (47,1)	11,73 (8,02, N.D.)	66/100 (66,0)	4,04 (2,79, 5,52)	0,47 (0,32, 0,68)	
Type sauvage	645	103/212 (48,6)	11,24 (8,34, N.D.)	168/215 (78,1)	2,83 (2,76, 3,09)	0,41 (0,32, 0,53)	

Abréviation : N.D. = non disponible

Tableau 65 : Survie sans progression selon le statut BRAF – Opdivo en monothérapie comparativement à l'ipilimumab en monothérapie – Analyse exploratoire (CHECKMATE-067)

	Opdivo			Ipilimumab			Rapport des risques non stratifié
	N ^{bre}		N ^{bre}	N ^{bre}		N ^{bre}	
	d'événements/n ^{bre} de sujets	n ^{bre} de sujets	SSPm	d'événements/n ^{bre} de sujets	n ^{bre} de sujets	SSPm	
	N	(% de sujets)	(IC à 95 %)	N	(% de sujets)	(IC à 95 %)	(IC à 95 %)
Total	945	174/316 (55,1)	6,87 (4,34, 9,46)	234/315 (74,3)	2,89 (2,79, 3,42)	0,57 (0,47, 0,69)	
Statut mutationnel BRAF							
Muté	300	57/98 (58,2)	5,62 (2,79, 9,46)	66/100 (66,0)	4,04 (2,79, 5,52)	0,77 (0,54, 1,09)	
Type sauvage	645	117/218 (53,7)	7,89 (4,86, 12,68)	168/215 (78,1)	2,83 (2,76, 3,09)	0,50 (0,39, 0,63)	

Le Tableau 66 présente les taux de réponse objective en fonction du statut mutationnel BRAF.

Tableau 66 : Réponse objective selon le statut mutationnel BRAF [V600] – Analyse exploratoire (étude CHECKMATE-067)

Traitement	Mutation BRAF V600		Gène BRAF de type sauvage	
	Nombre de réponses/patients	TRO, % (IC à 95 %)	Nombre de réponses/patients	TRO, % (IC à 95 %) ^a
Opdivo + ipilimumab	68/102	66,7 (56,6, 75,7)	113/212	53,3 (46,3, 60,2)
Opdivo	36/98	36,7 (27,2, 47,1)	102/218	46,8 (40,0, 53,6)
ipilimumab	22/100	22,0 (14,3, 31,4)	38/215	17,7 (12,8, 23,4)

^a Évaluation descriptive seulement, fondée sur le test de Cochran-Mantel-Haenzel (CMH).

Efficacité de l'analyse de la SSP et du TRO selon l'expression de PD-L1 après un suivi minimal de 9 mois :

Une expression quantifiable de PD-L1 a été mesurée rétrospectivement chez 89 % (278/314) des patients répartis au hasard pour recevoir Opdivo en association avec l'ipilimumab, 91 % (288/316) des patients répartis au hasard pour recevoir Opdivo en monothérapie et 88 % (277/315) des patients répartis au hasard pour recevoir l'ipilimumab en monothérapie. La répartition des patients présentant un degré d'expression de PD-L1 quantifiable dans les trois groupes de traitement à chaque degré d'expression de PD-L1 prédéfini était la suivante : ≥ 1 % (56 % dans le groupe recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab, 59 % dans le groupe recevant Opdivo en monothérapie et 59 % dans le groupe recevant l'ipilimumab en monothérapie) et ≥ 5 % (24 %, 28 % et 27 %, respectivement).

L'évaluation de l'expression de PD-L1 a été effectuée au moyen de l'épreuve PD-L1 IHC 28-8 pharmDx.

La Figure 4 et à la Figure 5 présentent les résultats des analyses exploratoires de l'efficacité selon la SSP selon les taux d'expression de PD-L1 définis.

Dans cette étude, aucun seuil d'expression de PD-L1 clair n'a été établi pour prédire le bienfait du traitement en considérant les critères d'évaluation pertinents de la réponse tumorale, la SSP et la SG.

Figure 4 : Survie sans progression chez les patients dont le taux d'expression de PD-L1 était < 5 % (étude CHECKMATE-067)

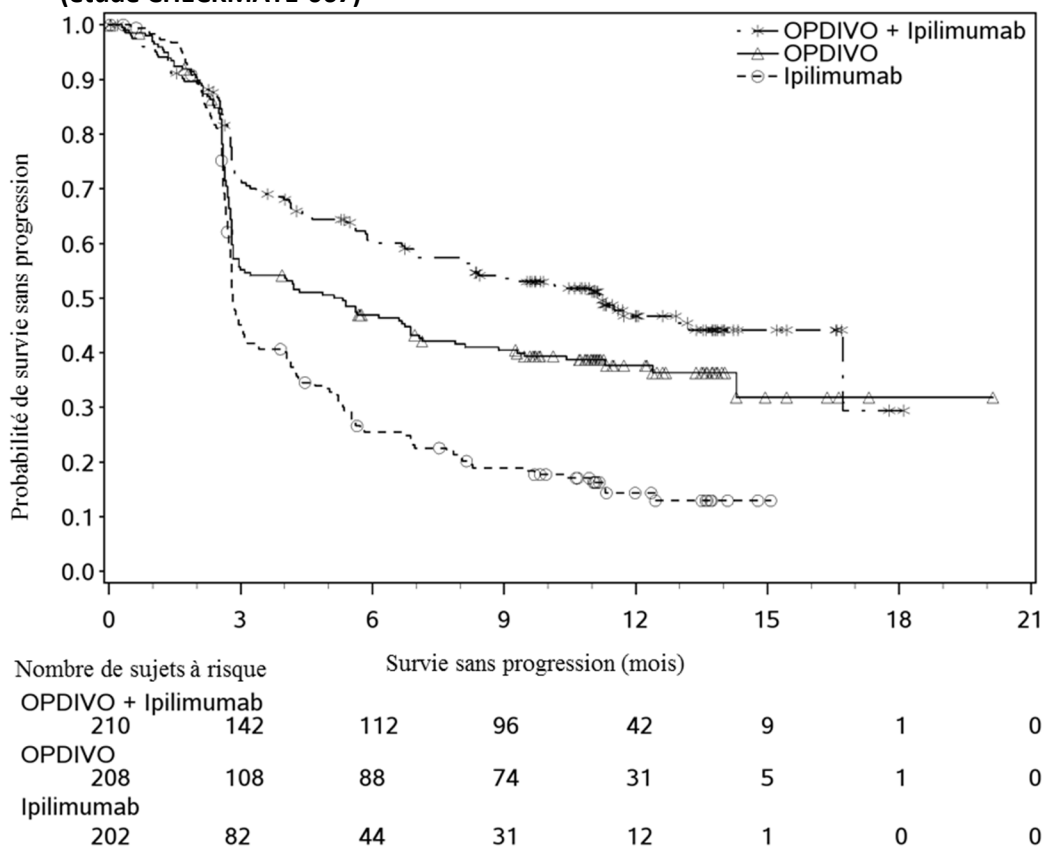
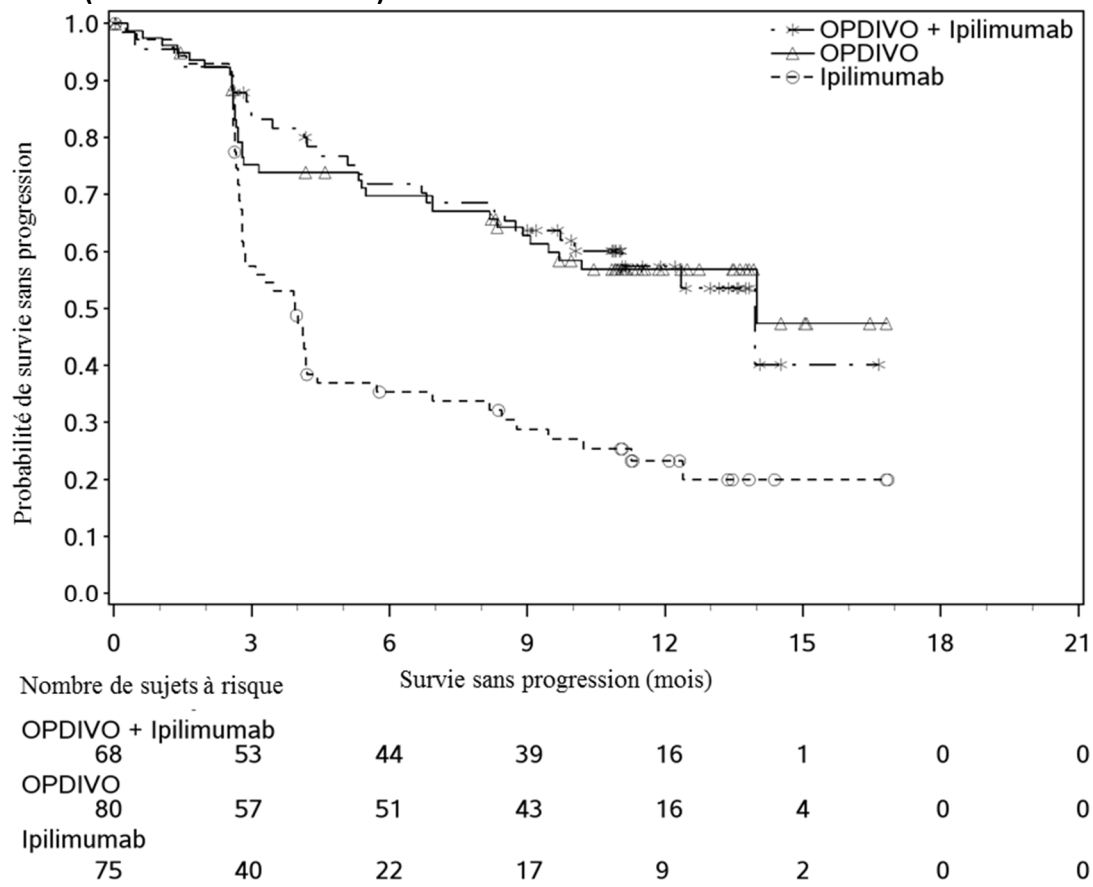


Figure 5 : Survie sans progression chez les patients dont le taux d'expression de PD-L1 était ≥ 5 % (étude CHECKMATE-067)



Le Tableau 67 présente les taux de réponse objective en fonction du taux d'expression de PD-L1.

Tableau 67 : Réponse objective – Analyse exploratoire (étude CHECKMATE-067) (analyse en intention de traiter)

	Opdivo + ipilimumab (n = 314)	Opdivo (n = 316)	Ipilimumab (n = 315)
TRO (IC à 95 %) selon le taux d'expression tumorale de PD-L1			
< 5 %	55 % (47,8, 61,6) n = 210	41 % (34,6, 48,4) n = 208	18 % (12,8, 23,8) n = 202
≥ 5 %	72 % (59,9, 82,3) n = 68	58 % (45,9, 68,5) n = 80	21 % (12,7, 32,3) n = 75
< 1 %	52 % (42,8, 61,1) n = 123	33 % (24,9, 42,6) n = 117	19 % (11,9, 27,0) n = 113
≥ 1 %	65 % (56,4, 72,0) n = 155	54 % (46,6, 62,0) n = 171	19 % (13,2, 25,7) n = 164

Essai contrôlé chez des patients atteints d'un mélanome n'ayant jamais été traités (traitement de première intention – traitement d'association avec l'ipilimumab) : CHECKMATE-069

L'étude CHECKMATE-069 était une étude de phase II à répartition aléatoire et à double insu visant à comparer l'association Opdivo et ipilimumab et l'ipilimumab en monothérapie chez 142 patients atteints de mélanome avancé (non résécable ou métastatique). Les critères d'inclusion étaient comparables à ceux de l'étude CHECKMATE-067, et l'analyse primaire a porté sur les patients atteints de mélanome à gène *BRAF* de type sauvage (77 % des patients).

Le TRO évalué par les investigateurs était de 61 % (IC à 95 % : 48,9, 72,4) dans le groupe ayant reçu le traitement d'association ($n = 72$), contre 11 % (IC à 95 % : 3,0, 25,4) dans le groupe ayant reçu l'ipilimumab ($n = 37$).

Essai contrôlé chez des patients atteints d'un mélanome ayant déjà été traités par l'ipilimumab (traitement de deuxième intention) : CHECKMATE-037

L'étude CHECKMATE-037 était une étude multicentrique ouverte de phase III, dans le cadre de laquelle des patients atteints d'un mélanome non résécable ou métastatique ont été répartis au hasard (selon un rapport de 2 :1) pour recevoir, soit Opdivo par voie intraveineuse (i.v.) à raison de 3 mg/kg toutes les 3 semaines, soit une chimiothérapie choisie par l'investigateur (CCI). La chimiothérapie consistait en l'administration de dacarbazine ($1\ 000\ \text{mg}/\text{m}^2$ toutes les 3 semaines) ou encore de carboplatine (ASC 6 toutes les 3 semaines) et de paclitaxel ($175\ \text{mg}/\text{m}^2$ toutes les 3 semaines). La répartition aléatoire a été stratifiée en fonction du statut *BRAF* (type sauvage vs présence de mutation), de l'expression de PD-L1 évaluée par une épreuve d'immunohistochimie (IHC) vérifiée (seuil $\geq 5\%$ vs $< 5\%$) et de la meilleure réponse au traitement antérieur par l'ipilimumab (bienfait clinique antérieur [réponse complète, RC; réponse partielle, RP; maladie stable, MS] vs aucun bienfait clinique antérieur [progression de la maladie, PM]). Étaient inclus les patients dont la maladie avait évolué pendant ou après un traitement par l'ipilimumab et, en présence d'une mutation *BRAF* V600, pendant ou après un traitement par un inhibiteur de *BRAF*.

Ont été exclus de cette étude les patients présentant une maladie auto-immune, des troubles médicaux nécessitant un traitement immunsupresseur par voie générale, un mélanome oculaire, des métastases cérébrales évolutives ou des antécédents de réactions indésirables liées à l'ipilimumab de grade 4 (à l'exception des endocrinopathies) ou de grade 3, non résolues ou insuffisamment maîtrisées dans les 12 semaines suivant l'événement déclencheur, les patients atteints d'une affection nécessitant une corticothérapie prolongée par voie générale ($> 10\ \text{mg}/\text{jour}$ d'équivalent prednisone) ou d'autres médicaments immunsupresseurs, et ceux ayant obtenu un résultat positif au test de dépistage de l'hépatite B ou C ou ayant des antécédents de VIH. Le traitement était poursuivi jusqu'à progression de la maladie (ou à l'abandon du traitement à l'étude chez les patients recevant Opdivo après la progression de la maladie), à l'abandon du traitement pour cause de toxicité ou autre. Des évaluations radiographiques de la tumeur ont été effectuées 9 semaines après la répartition aléatoire; les évaluations se sont ensuite poursuivies toutes les 6 semaines pendant les 12 premiers mois, puis toutes les 12 semaines jusqu'à la progression de la maladie ou l'arrêt du traitement, selon l'éventualité survenant en dernier. Le

Tableau 68 présente les caractéristiques démographiques et pathologiques initiales.

Tableau 68 : Caractéristiques initiales des patients de l'étude CHECKMATE-037

	Opdivo 3 mg/kg n = 272	CCI n = 133
Hommes	65 %	64 %
Femmes	35 %	36 %
Âge (médian)	59 ans	62 ans
Âge (fourchette)	(23 à 88 ans)	(29 à 85 ans)
Sous-types de mélanome		
Muqueux	10 %	11 %
Cutané	72 %	74 %
Stade M au début de l'étude		
M0	4 %	2 %
M1a (tissu mou)	6 %	8 %
M1b (poumon)	16 %	14 %
M1c (tous les viscères)	75 %	77 %
Nombre de traitements par voie générale antérieurs		
1	28 %	26 %
2	51 %	51 %
> 2	21 %	23 %
Expression de PD-L1		
Positive	49 %	50 %
Négative/indéterminée	51 %	50 %
Statut <i>BRAF</i>		
Type sauvage	78 %	78 %
Présence de mutation	22 %	22 %
Absence de réponse à un traitement antérieur par l'ipilimumab (meilleure réponse globale : progression de la maladie)	64 %	65 %
Indice ECOG		
0	60 %	63 %
1	40 %	36 %
2	0	1 %
Taux initial de LDH		
> LSN	52 %	38 %
> 2*LSN	17 %	17 %
Antécédents de métastases cérébrales		
Oui	20 %	14 %
Non	80 %	87 %

La durée médiane d'exposition était de 4,71 mois (intervalle : de 0,03 à 35,94 mois) chez les patients ayant reçu Opdivo et de 1,95 mois (intervalle : de 0,03 à 14,23 mois) chez les patients ayant reçu une chimiothérapie.

Les critères coprimaires d'évaluation de l'efficacité comprenaient le taux de réponse global (TRG) confirmé chez les 120 premiers patients traités par Opdivo, évalué par un comité d'examen radiologique indépendant (CERI) à l'aide de la version 1.1 des critères RECIST, ainsi qu'une comparaison de la SG observée avec le nivolumab et la chimiothérapie. Les autres critères d'évaluation comprenaient la durée de la réponse.

Lors de la dernière analyse du TRG, les résultats observés chez 120 patients traités par le nivolumab et 47 patients traités par chimiothérapie ayant été suivis pendant une période minimale de 6 mois ont été analysés. Le TRG était de 31,7 % (intervalle de confiance [IC] à 95 % : 23,5, 40,8) et comprenait 4 réponses complètes et 34 réponses partielles chez les patients traités par Opdivo. Des réponses objectives ont été observées chez les patients atteints d'un mélanome porteurs ou non d'une mutation *BRAF* V600. Le TRG a été de 10,6 % (IC à 95 % : 3,5, 23,1) chez les patients recevant une chimiothérapie.

Aucune différence statistiquement significative n'a été observée entre Opdivo et la chimiothérapie dans l'analyse finale de la SG. L'analyse primaire de la SG n'était pas ajustée pour tenir compte des traitements subséquents, alors que 54 patients (40,6 %) du groupe chimiothérapie avaient reçu un traitement anti-PD-1 subséquent et que 30 patients (11,0 %) du groupe Opdivo avaient reçu des traitements subséquents.

Efficacité selon le statut BRAF :

Le TRG dans le sous-groupe présentant une mutation du gène *BRAF* a été de 17 % (n = 59; IC à 95 % : 8,4, 29,0) chez les patients traités par Opdivo et de 11 % (n = 27; IC à 95 % : 2,4, 29,2) chez ceux recevant la chimiothérapie; dans le sous-groupe porteur du gène *BRAF* de type sauvage, le TRG a été de 30 % (n = 213; IC à 95 % : 24,0, 36,7) et de 9 % (n = 106; IC à 95 % : 4,6, 16,7), respectivement.

Le rapport des risques (RR) pour la SG associée à Opdivo (n = 59) par rapport à la chimiothérapie (n = 27) a été de 1,32 (IC à 95 % : 0,75, 2,32) chez les patients présentant une mutation du gène *BRAF*. Le RR pour la SG associée à Opdivo (n = 213) par rapport à la chimiothérapie (n = 106) a été de 0,83 (IC à 95 % : 0,62, 1,11) chez les patients porteurs du gène *BRAF* de type sauvage.

Efficacité selon l'expression tumorale de PD-L1 :

Chez les patients présentant un taux d'expression tumorale de PD-L1 \geq 1 %, le TRG était de 33,5 % pour Opdivo (n = 179; IC à 95 % : 26,7, 40,9) et de 13,5 % pour la chimiothérapie (n = 74; IC à 95 % : 6,7, 23,5). Chez les patients présentant un taux d'expression tumorale de PD-L1 < 1 %, le TRG selon le CERI était de 13,0 % (n = 69; IC à 95 % : 6,1, 23,3) et de 12,0 % (n = 25; IC à 95 % : 2,5, 31,2), respectivement.

Le RR pour la SG associée à Opdivo (n = 179) par rapport à la chimiothérapie (n = 74) a été de 0,69 (IC à 95 % : 0,49, 0,96) chez les patients dont le taux d'expression tumorale de PD-L1 était \geq 1 %. Le RR pour la SG associée à Opdivo (n = 69) par rapport à la chimiothérapie (n = 25) a été de 1,52 (IC à 95 % : 0,89, 2,57) chez les patients présentant un taux d'expression tumorale de PD-L1 < 1 %.

Traitements adjuvants du mélanome

Étude de phase III à répartition aléatoire portant sur l'administration d'Opdivo par rapport à l'ipilimumab : CHECKMATE-238

L'étude CHECKMATE-238 est une étude de phase III à double insu et à répartition aléatoire ayant porté sur des patients ayant subi une résection complète (dénués de maladie, les marges de résection des échantillons étant négatives) d'un mélanome de stade IIIB/c ou de stade IV. Les patients ont été répartis aléatoirement (1 :1) pour recevoir Opdivo ($n = 453$) administré par perfusion intraveineuse à raison de 3 mg/kg toutes les 2 semaines ou l'ipilimumab ($n = 453$) par perfusion intraveineuse à raison de 10 mg/kg toutes les 3 semaines pour un total de 4 doses, puis toutes les 12 semaines à compter de la 24^e semaine, pendant une période allant jusqu'à 1 an. La répartition aléatoire a été stratifiée en fonction de l'expression de PD-L1 (statut positif [taux de 5 %] par rapport au statut négatif ou indéterminé) et du stade métastatique (stade IIIB/C p/r au stade IV M1A-M1B p/r au stade IV M1C, 7^e édition) de l'American Joint Committee on Cancer (AJCC). Étaient exclus les patients présentant des antécédents des mélanomes oculaires ou uvéaux, des maladies auto-immunes et toute affection nécessitant un traitement à action générale par des corticostéroïdes (≥ 10 mg de prednisone par jour ou l'équivalent) ou d'autres médicaments immunosuppresseurs, ainsi que les patients ayant déjà reçu un traitement antérieur pour le mélanome, à l'exception d'une chirurgie, une radiothérapie adjuvante après une résection neurochirurgicale des lésions du système nerveux central et un traitement adjuvant antérieur par l'interféron ayant pris fin ≥ 6 mois avant la répartition aléatoire.

Le principal critère d'évaluation de l'efficacité était la survie sans récidive (SSR), définie comme le délai entre la date de la répartition aléatoire et la date de la première récidive (métastase locale, régionale ou à distance), d'un nouveau cas de mélanome primaire ou du décès, quelle que soit la cause, selon la première éventualité et l'évaluation de l'investigateur. La maladie a été évaluée au début de l'étude et toutes les 12 semaines (± 7 jours) pendant la première année, puis toutes les 12 semaines (± 14 jours) pendant la deuxième année, puis tous les 6 mois jusqu'à la cinquième année ou jusqu'à une récidive locale, régionale ou à distance (selon la première éventualité) dans le cas des sujets au stade IV et jusqu'à une récidive à distance dans le cas des sujets au stade III. La survie globale (SG) a été évaluée à titre d'objectif secondaire.

Au total, 906 patients ont été répartis aléatoirement (453 ont reçu Opdivo et 453 ont reçu l'ipilimumab). L'âge médian était de 55 ans (intervalle : de 18 à 86 ans), 58 % des patients étaient de sexe masculin, 95 % étaient de race blanche et 90 % avaient un indice fonctionnel ECOG de 0. En tout, 42 % des patients étaient porteurs d'une mutation BRAF V600, 45 % étaient porteurs d'un gène BRAF de type sauvage et 13 % présentaient un statut mutationnel BRAF inconnu. En ce qui a trait au stade de la maladie, 34 % présentaient une maladie de stade IIIB, 47 %, une maladie de stade IIIC et 19 % une maladie de stade IV. La majorité des patients (85,3 %) ont été répartis aléatoirement dans les 12 semaines suivant l'intervention chirurgicale.

L'étude CHECKMATE-238 a démontré une amélioration statistiquement significative de la SSR chez les patients répartis au hasard pour recevoir Opdivo par rapport à l'ipilimumab à 10 mg/kg.

Les résultats pour le principal critère d'évaluation de l'efficacité au moment de l'analyse intérimaire sont présentés dans le Tableau 69 et à la Figure 6.

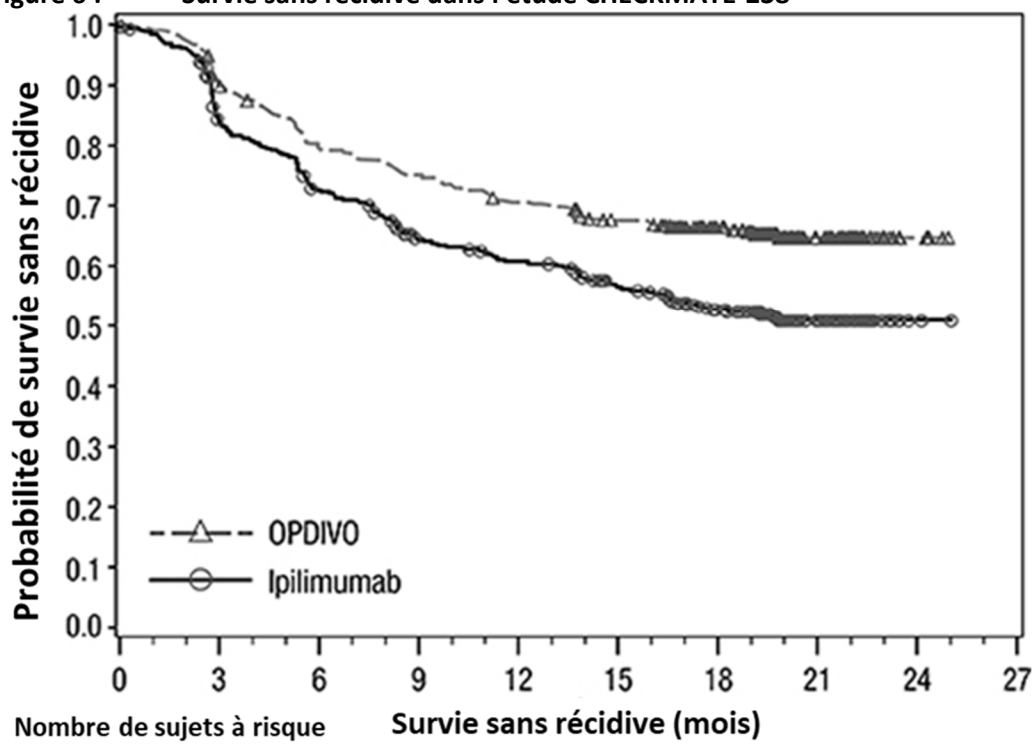
Tableau 69 : Résultats sur l'efficacité de l'étude CHECKMATE-238

Survie sans récidive	Opdivo N = 453	Ipilimumab à 10 mg/kg N = 453
Nombre d'événements, n (%)	154 (34,0 %)	206 (45,5 %)
Type d'effet		
Maladie au début de l'étude	1 (0,2 %)	2 (0,4 %)
Récidive locale	30 (6,6 %)	44 (9,7 %)
Récidive régionale	31 (6,8 %)	34 (7,5 %)
Métastases à distance	85 (18,8 %)	117 (25,8 %)
Nouveau mélanome primaire	7 (1,5 %)	4 (0,9 %)
Rapport des risques ^a	0,65	
(IC à 97,56 %)	(0,51, 0,83)	
Valeur de p ^b	p < 0,0001	
Médiane (mois)	Non atteinte	Non atteinte
(IC à 95 %)		(16,56, N. A.)
Taux (IC à 95 %) à 12 mois	70,5 (66,1, 74,5)	60,8 (56,0, 65,2)
Taux (IC à 95 %) à 18 mois	66,4 (61,8, 70,6)	52,7 (47,8, 57,4)

^a Selon un modèle des risques proportionnels stratifié en fonction du taux d'expression de PD-L1 et du stade de la maladie.

^b La valeur de p a été calculée à partir d'un test logarithmique par rangs stratifié en fonction du taux d'expression de PD-L1 et du stade de la maladie; au moment de l'analyse intermédiaire, le seuil de signification pour l'efficacité selon la méthode d'O'Brien-Fleming est de 0,0244.

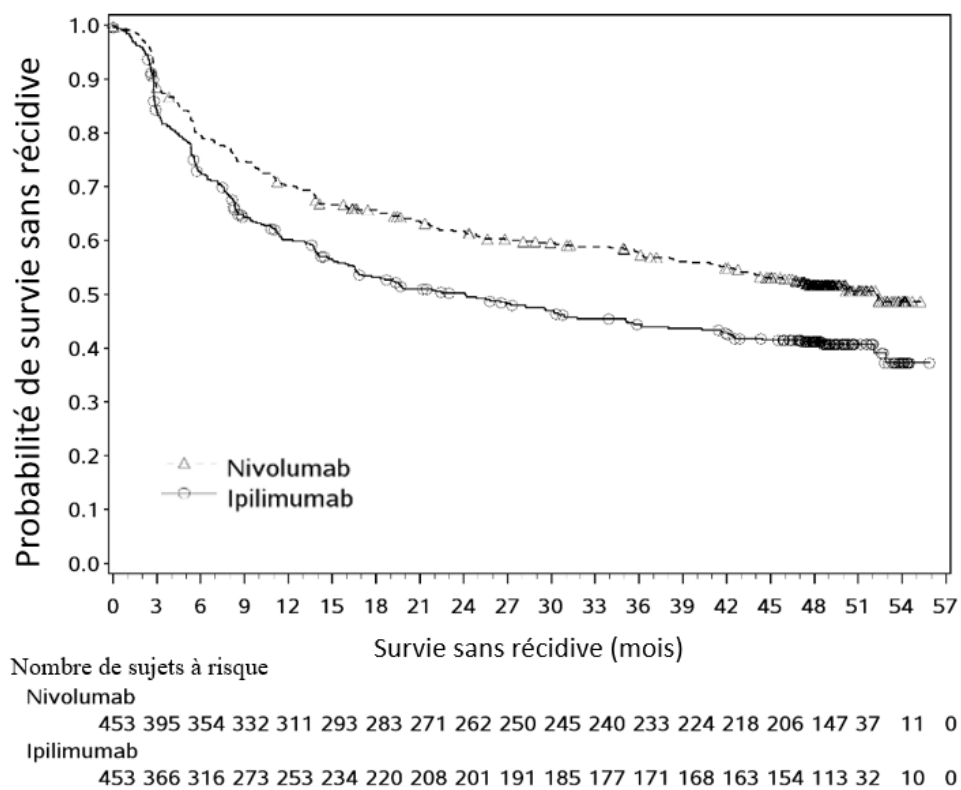
Figure 6 : Survie sans récidive dans l'étude CHECKMATE-238



* Analyse intérimaire de la SSR : 18 mois de suivi minimum

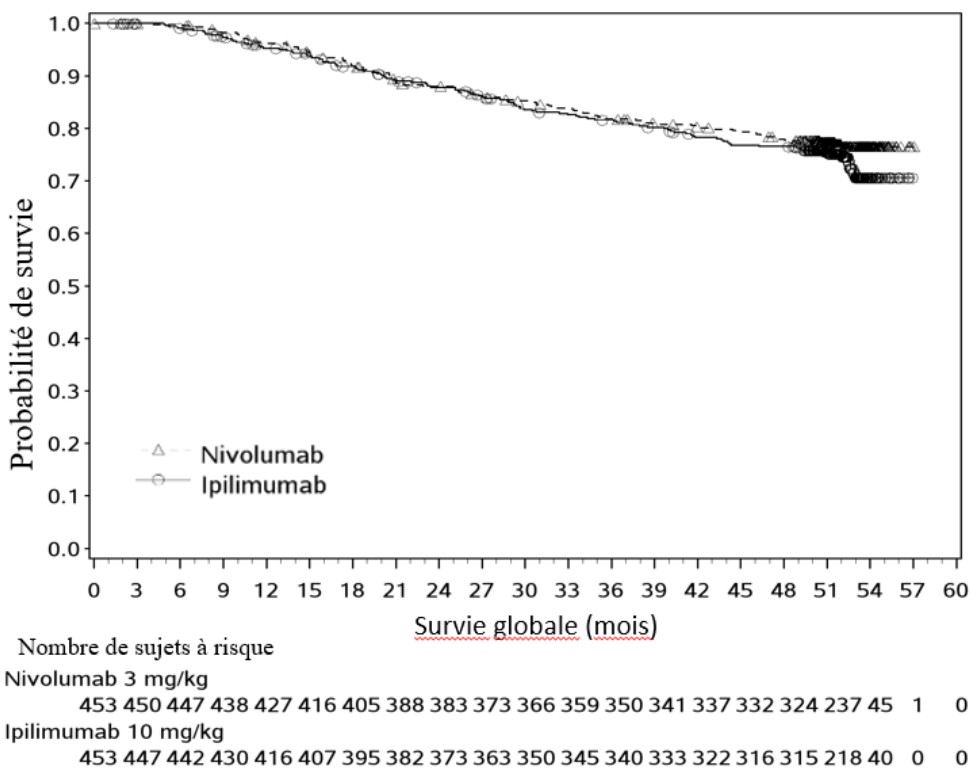
L'analyse finale prédéfinie de la SG a été réalisée après un suivi minimum de 48 mois. On a observé moins d'événements relatifs à la SG que ce qui était attendu au départ (approximativement 302). Au total, on a relevé 211 événements relatifs à la SG (100 dans le groupe Opdivo et 111 dans le groupe ipilimumab); la SG médiane n'a pas été atteinte dans les deux groupes (RR : 0,87; IC à 95 % : 0,66, 1,14, p = 0,31). Les taux de SG à 48 mois étaient de 77,9 % et de 76,6 % dans les groupes Opdivo et ipilimumab, respectivement (Figure 8). Après un suivi minimum de 48 mois, la SSR médiane était de 52,4 mois dans le groupe Opdivo comparativement à 24,1 mois dans le groupe ipilimumab (RR : 0,71; IC à 95 % : 0,60, 0,86). Les taux de SSR à 48 mois étaient de 51,7 % et de 41,2 % dans les groupes Opdivo et ipilimumab, respectivement (Figure 7).

Figure 7 : Survie sans récidive dans l'étude CHECKMATE-238*



* Analyse descriptive de la SSR : 48 mois de suivi minimum

Figure 8 : Survie globale dans l'étude CHECKMATE-238*



* Analyse finale : 48 mois de suivi minimum

Étude de phase III à répartition aléatoire portant sur l'administration d'Opdivo par rapport à un placebo : CHECKMATE-76K

L'étude CHECKMATE-76K est une étude de phase III à double insu et à répartition aléatoire menée auprès de patients ayant subi une résection complète d'un mélanome de stade IIB ou de stade IIC. Les patients ont été répartis aléatoirement (2 :1) pour recevoir Opdivo ($n = 526$) administré par perfusion intraveineuse à raison de 480 mg sur une période de 30 minutes toutes les 4 semaines ou un placebo ($n = 264$). Les patients ont été traités jusqu'à l'apparition d'une récidive de la maladie ou d'une toxicité inacceptable, ou pendant une durée totale maximale de 1 an. La répartition aléatoire a été stratifiée en fonction du stade T (stade T3b p/r au stade T4a p/r au stade T4b), conformément à la 8^e édition de l'*American Joint Committee on Cancer* (AJCC). Pour être admissibles à l'étude, les patients devaient avoir subi une résection complète du mélanome primaire dont les marges de résection étaient négatives et avoir obtenu un résultat négatif à la biopsie du ganglion sentinelle dans les 12 semaines précédant la répartition aléatoire. Les patients ont été admis à l'étude sans égard au statut PD-L1 de leur tumeur. L'étude comprenait des patients qui avaient un indice fonctionnel ECOG de 0 ou de 1 et qui présentaient un mélanome de stade IIB ou IIC (conformément à la 8^e édition de l'AJCC) confirmé par un examen histologique et ayant été complètement réséqué par intervention chirurgicale. Étaient exclus les patients présentant des mélanomes oculaires, uvéaux ou muqueux, des maladies auto-immunes évolutives, toute affection nécessitant un traitement à action générale par des corticostéroïdes (≥ 10 mg de prednisone par jour ou l'équivalent) ou d'autres médicaments

immunosuppresseurs ainsi que les patients qui avaient reçu un traitement antérieur pour le mélanome, à l'exception d'une intervention chirurgicale.

Le principal critère d'évaluation de l'efficacité était la survie sans récidive (SSR). La SSR, évaluée par l'investigateur, était définie comme le temps écoulé entre la date de la répartition aléatoire et la date de la première récidive (métastase locale, régionale ou à distance), d'un nouveau cas de mélanome primaire ou du décès, quelle que soit la cause, selon la première éventualité. Les évaluations tumorales étaient effectuées toutes les 26 semaines pendant les trois premières années, puis toutes les 52 semaines jusqu'à la 5e année.

Au total, 790 patients ont été répartis aléatoirement (526 ont reçu Opdivo et 264 ont reçu le placebo). L'âge médian des patients était de 62 ans (intervalle : de 19 à 92 ans), 42 % des patients étant âgés de 65 ans ou plus, 61 % étaient de sexe masculin et 98 % étaient de race blanche. L'indice fonctionnel ECOG initial était de 0 (94 %) ou de 1 (6 %). En outre, 60 % des patients présentaient un mélanome de stade IIB et 40 %, de stade IIC.

Lors de l'étude CHECKMATE-76K, l'analyse provisoire prédéterminée (8 mois de suivi minimum; 16 mois de suivi médian) a démontré une amélioration statistiquement significative de la SSR chez les patients répartis de façon aléatoire pour recevoir Opdivo par rapport au placebo.

Les résultats pour le principal critère d'évaluation de l'efficacité au moment de l'analyse provisoire sont présentés dans le Tableau 70 et à la Figure 9.

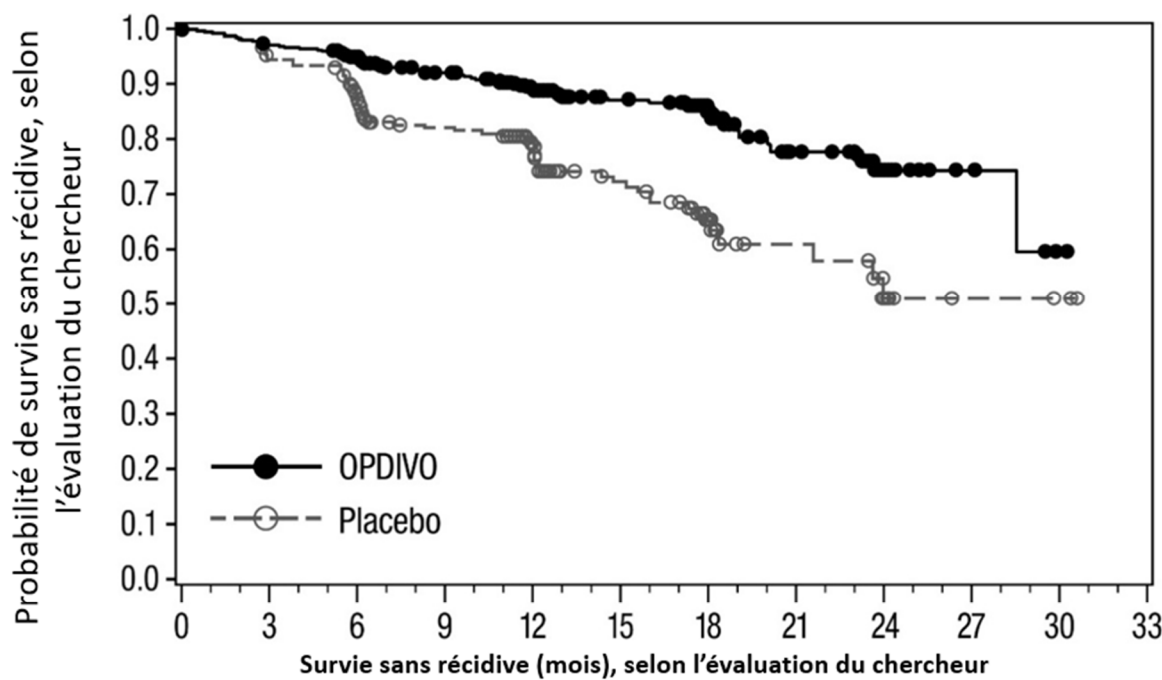
Tableau 70 : Résultats sur l'efficacité de l'étude CHECKMATE 76K

	Opdivo N = 526	Placebo N = 264
Survie sans récidive		
Nombre d'événements, n (%)	66 (13 %)	69 (26 %)
Rapport des risques ^a (IC à 95 %)	0,42 (0,30, 0,59)	
Valeur de p ^b	p < 0,0001	
Médiane (mois) (IC à 95 %)	Non atteinte (28,52, N.A.)	Non atteinte (21,62, N.A.)

^a Selon le modèle de risques proportionnels de Cox stratifié.

^b Selon un test logarithmique par rangs stratifié en fonction du stade T au début de l'étude, selon la 8e édition de l'AJCC. La valeur de p a été calculée à partir d'un test logarithmique par rangs. Lors de l'analyse provisoire, le seuil de signification pour l'efficacité selon la méthode d'O'Brien-Fleming est de 0,024.

Figure 9 : Survie sans récidive dans l'étude CHECKMATE-76K



Nombre de sujets à risque											
OPDIVO à 480 mg toutes les 4 semaines											
526	492	444	364	261	185	116	54	19	6	2	0
Placebo toutes les 4 semaines											
264	243	205	161	119	77	40	20	11	3	2	0

CPNPC métastatique

Essai contrôlé chez des patients atteints d'un CPNPC squameux ayant déjà été traités par une chimiothérapie (traitement de deuxième intention) : CHECKMATE-017

L'étude CHECKMATE-017 était une étude ouverte à répartition aléatoire (1 :1) menée auprès de 272 patients atteints d'un CPNPC squameux métastatique dont la maladie avait progressé pendant ou après un doublet de chimiothérapie antérieur à base de platine. Les patients ont été répartis au hasard pour recevoir Opdivo ($n = 135$) administré par voie intraveineuse à raison de 3 mg/kg toutes les 2 semaines ou le docétaxel ($n = 137$) administré par voie intraveineuse à raison de 75 mg/m² toutes les 3 semaines. Les patients qui ont participé à cette étude ont été choisis sans égard au statut PD-L1. Les patients présentant une maladie auto-immune, des troubles médicaux nécessitant un traitement immunosuppresseur à action générale, une pneumopathie interstitielle symptomatique ou des métastases cérébrales non traitées étaient exclus. Les patients présentant des métastases cérébrales traitées étaient admissibles si leur état neurologique était revenu à l'état initial au moins 2 semaines avant l'inscription à l'étude et s'ils ne prenaient plus de corticostéroïdes ou s'ils recevaient une dose stable ou décroissante inférieure à 10 mg d'équivalent prednisone par jour. Les premières évaluations

tumorales ont été effectuées 9 semaines après la répartition aléatoire, puis se sont poursuivies toutes les 6 semaines.

Le principal critère d'évaluation de l'efficacité était la survie globale (SG). Les principaux critères d'évaluation secondaires de l'efficacité étaient la survie sans progression (SSP) et le taux de réponse objective (TRO) selon l'évaluation de l'investigateur. On a aussi évalué si l'expression de PD-L1 était un biomarqueur prédictif de l'efficacité.

L'âge médian des patients de l'étude CHECKMATE-017 était de 63 ans (intervalle : de 39 à 85 ans); 44 % avaient ≥ 65 ans et 11 %, ≥ 75 ans. La majorité des patients étaient de race blanche (93 %) et de sexe masculin (76 %). Les caractéristiques initiales de la maladie étaient les suivantes : stade IIIb (19 %), stade IV (80 %) et métastases cérébrales (6 %). L'indice de performance ECOG au début de l'étude était de 0 (24 %) ou de 1 (76 %).

L'analyse provisoire prédéfinie a montré une amélioration statistiquement significative de la survie globale chez les patients répartis au hasard pour recevoir Opdivo par rapport à ceux ayant reçu le docetaxel; 199 événements ont été observés (86 % du nombre d'événements prévu pour l'analyse finale) (Tableau 71 et Figure 10).

Tableau 71 : Résultats sur l'efficacité de l'étude CHECKMATE-017 (analyse en intention de traiter)

	Opdivo (n = 135)	Docetaxel (n = 137)
Survie globale		
Événements (%)	86 (64 %)	113 (82 %)
Survie médiane en mois (IC à 95 %)	9,2 (7,3-13,3)	6,0 (5,1-7,3)
Valeur de p ^a	0,00025	
Rapport des risques (IC à 95 %) ^b	0,59 (0,44-0,79)	
Taux de réponse objective^c		
n (%) (IC à 95 %)	27 (20 %) (13,6-27,7)	12 (8,8 %) (4,6-14,8)
Différence dans le TRO (IC à 95 %) Valeur de p ^d	11,3 % (2,9, 19,6) 0,0083	
Réponse complète	1 (0,7 %)	0
Réponse partielle	26 (19,3 %)	12 (8,8 %)
Survie sans progression		
Événements (%)	105 (78 %)	122 (89 %)
Survie médiane en mois (IC à 95 %)	3,5 (2,1-4,9)	2,8 (2,1-3,5)
Valeur de p ^a	0,0004	
Rapport des risques (IC à 95 %) ^b	0,62 (0,47-0,81)	

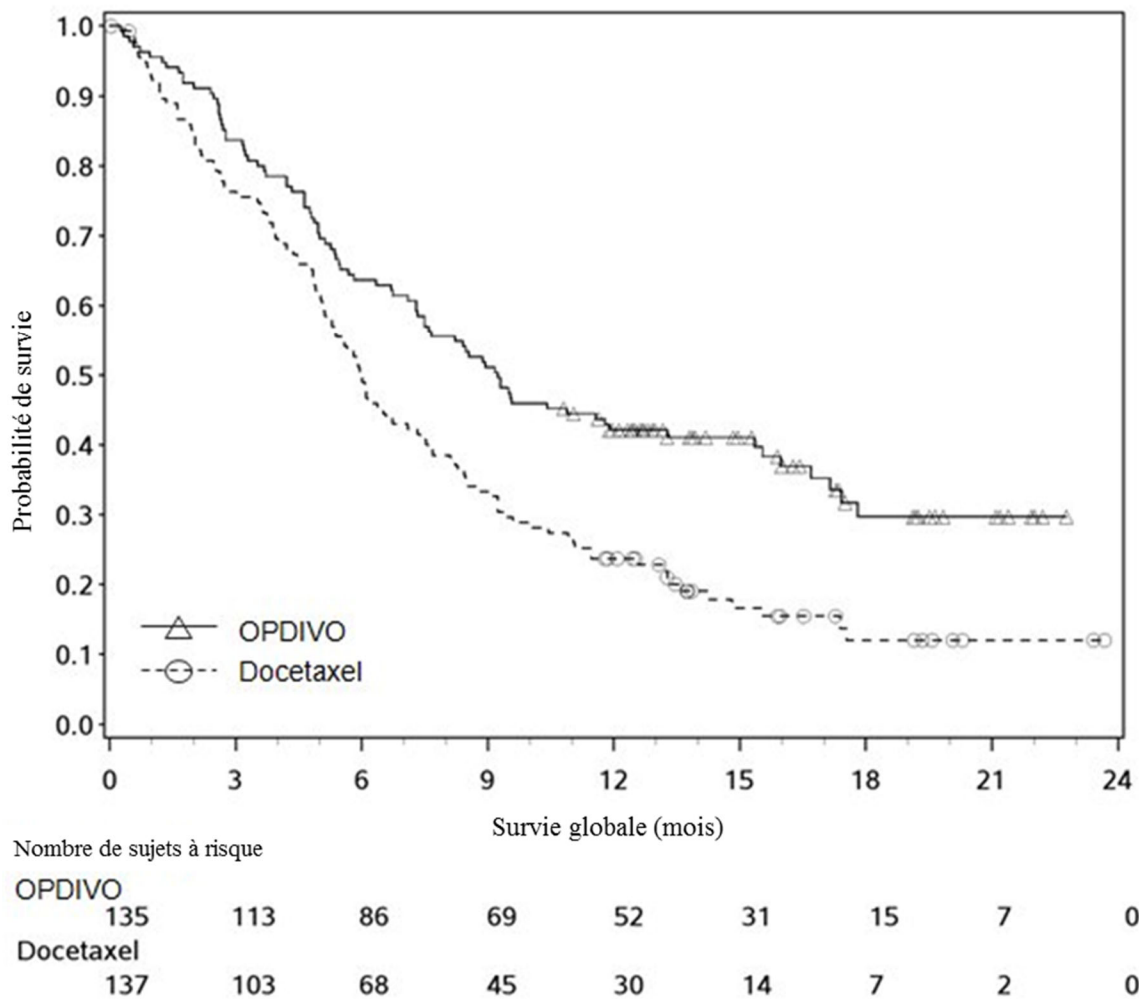
^a La valeur de p a été calculée à partir d'un test logarithmique par rangs stratifié en fonction de la région et de l'utilisation antérieure de paclitaxel; le seuil de signification pour l'efficacité selon la méthode d'O'Brien-Fleming est de 0,0315.

^b Calculé à partir d'un modèle des risques proportionnels stratifié.

^c Réponse complète (RC) et réponse partielle (RP) évaluées par l'investigateur selon les critères RECIST, v 1.1; intervalle de confiance calculé au moyen de la méthode de Clopper et Pearson.

^d D'après le test de Cochran-Mantel-Haenzel stratifié.

Figure 10 : Survie globale – Étude CHECKMATE-017



Les taux estimés de survie globale à 12 mois ont été respectivement de 42 % (IC à 95 % : 33,7, 50,3) pour Opdivo et de 24 % (IC à 95 % : 16,9, 31,1) pour le docetaxel. Le délai médian de réponse était de 2,2 mois (intervalle : de 1,6 à 11,8 mois) chez les patients répartis au hasard pour recevoir Opdivo et de 2,1 mois (intervalle : de 1,8 à 9,5 mois) chez les patients répartis au hasard pour recevoir le docetaxel. Au moment où l'analyse a été effectuée, la réponse confirmée s'était maintenue chez 17 des 27 patients (63 %) traités par Opdivo et chez 4 des 12 patients (33 %) traités par le docetaxel. La durée médiane de la réponse n'a pas été atteinte (intervalle : de 2,9 à 20,5+ mois) chez les patients recevant Opdivo, comparativement à 8,4 mois (intervalle : de 1,4 à 15,2+ mois) chez les patients recevant le docetaxel.

Des échantillons de tissu tumoral ont été systématiquement recueillis avant l'étude (avant la répartition aléatoire) afin d'effectuer les analyses prévues sur l'efficacité en fonction du statut d'expression de PD-L1 prédéfini. Une expression quantifiable de PD-L1 a été mesurée chez 87 % des patients du groupe nivolumab et chez 79 % des patients du groupe docetaxel. Une expression

quantifiable de PD-L1 a été mesurée chez 87 % des patients du groupe Opdivo et chez 79 % des patients du groupe docetaxel. Les taux d'expression de PD-L1 étaient équilibrés entre les deux groupes de traitement (Opdivo vs docetaxel) pour chacun des degrés d'expression de PD-L1 prédéfinis de ≥ 1 % (54 % vs 52 %), ≥ 5 % (36 % vs 36 %) ou ≥ 10 % (31 % vs 31 %). L'évaluation de l'expression de PD-L1 a été effectuée au moyen de l'épreuve PD-L1 IHC 28-8 pharmDx. Des bienfaits sur le plan de la survie ont été observés sans égard au statut PD-L1 (expression ou non-expression) et à tous les degrés d'expression prédéfinis (1 %, 5 % et 10 %). Toutefois, le rôle du statut relatif à l'expression de PD-L1 n'a pas encore été entièrement élucidé.

Essai à groupe unique sur le CPNPC squameux : CHECKMATE-063

L'étude CHECKMATE-063 était une étude ouverte à groupe unique menée auprès de 117 patients atteints d'un CPNPC localement avancé ou métastatique qui avaient reçu deux types de traitement antérieurs ou plus; autrement, les critères d'inclusion étaient les mêmes que pour l'étude CHECKMATE-017. Le principal critère d'évaluation de l'efficacité était le taux de réponse objective (TRO) confirmée, évalué par un comité d'examen indépendant (CEI) à l'aide de la version 1.1 des critères RECIST.

D'après l'examen du CEI et à la suite d'un suivi minimum d'au moins 10 mois de tous les patients, le TRO confirmée était de 15 % (17/117) [IC à 95 % : 9-22]; dans tous les cas, la réponse était partielle. Parmi les 17 patients ayant obtenu une réponse confirmée, la durée médiane de la réponse n'a pas été atteinte à un suivi d'environ 11 mois, avec un intervalle de 1,9 à 11,5+ mois.

Essai contrôlé chez des patients atteints d'un CPNPC non squameux ayant déjà été traités par une chimiothérapie (traitement de deuxième intention) : CHECKMATE-057

L'étude CHECKMATE-057 était une étude ouverte à répartition aléatoire (1 :1) menée auprès de 582 patients atteints d'un CPNPC non squameux métastatique dont la maladie avait progressé pendant ou après un doublet de chimiothérapie antérieur à base de platine pouvant comprendre un traitement d'entretien. Un traitement additionnel par inhibiteur de la tyrosine kinase (ITK) était permis chez les patients présentant une mutation connue du gène du récepteur du facteur de croissance épidermique (EGFR) ou une translocation connue du gène de la kinase du lymphome anaplasique (ALK). Les patients ont été répartis au hasard pour recevoir Opdivo ($n = 292$) administré par voie intraveineuse à raison de 3 mg/kg toutes les 2 semaines ou le docetaxel ($n = 290$) administré par voie intraveineuse à raison de 75 mg/m² toutes les 3 semaines. Les patients qui ont participé à cette étude ont été choisis sans égard au statut PD-L1. Les patients présentant une maladie auto-immune, des troubles médicaux nécessitant un traitement immunosupresseur à action générale, une pneumopathie interstitielle symptomatique ou des métastases cérébrales non traitées étaient exclus. Les patients présentant des métastases cérébrales traitées étaient admissibles si leur état neurologique était revenu à l'état initial au moins 2 semaines avant l'inscription à l'étude et s'ils ne prenaient plus de corticostéroïdes ou s'ils recevaient une dose stable ou décroissante inférieure à 10 mg d'équivalent prednisone par jour. Les premières évaluations tumorales ont été effectuées 9 semaines après la répartition aléatoire, puis se sont poursuivies toutes les 6 semaines. Le principal critère d'évaluation de l'efficacité était la survie globale (SG). Les principaux critères d'évaluation secondaires de l'efficacité étaient la survie sans progression

(SSP) et le taux de réponse objective (TRO) selon l'évaluation de l'investigateur. On a aussi évalué si l'expression de PD-L1 était un biomarqueur prédictif de l'efficacité.

L'âge moyen des patients de l'étude CHECKMATE-057 était de 62 ans (intervalle : de 21 à 85 ans); 42 % avaient ≥ 65 ans et 7 %, ≥ 75 ans. La majorité des patients étaient de race blanche (92 %) et de sexe masculin (55 %), et l'indice de performance ECOG au début de l'étude était de 0 (31 %) ou de 1 (69 %). Parmi les patients, 79 % avaient déjà fumé ou fumaient encore.

L'analyse provisoire prédéfinie a montré une amélioration statistiquement significative de la survie globale chez les patients répartis au hasard pour recevoir Opdivo par rapport à ceux ayant reçu le docetaxel; 413 événements ont été observés (93 % du nombre d'événements prévu pour l'analyse finale) (Tableau 72 et Figure 11).

Tableau 72 : Résultats sur l'efficacité de l'étude CHECKMATE-057 (analyse en intention de traiter)

	Opdivo (n = 292)	Docetaxel (n = 290)
Survie globale		
Événements (%)	190 (65 %)	223 (77 %)
Survie médiane en mois (IC à 95 %)	12,2 (9,7-15,0)	9,4 (8,0-10,7)
Valeur de p ^a	0,0015	
Rapport des risques (IC à 95 %) ^b	0,73 (0,60-0,89)	
Taux de réponse objective^c		
n (%)	56 (19 %)	36 (12 %)
(IC à 95 %)	(14,8-24,2)	(8,8-16,8)
Différence dans le TRO (IC à 95 %)	6,8 % (0,9-12,7)	
Valeur de p ^d	0,0235	
Réponse complète	4 (1,4 %)	1 (0,3 %)
Réponse partielle	52 (17,8 %)	35 (12,1 %)
Survie sans progression		
Événements (%)	234 (80 %)	245 (85 %)
Survie médiane en mois (IC à 95 %)	2,3 (2,8-3,3)	4,2 (3,5-4,9)
Valeur de p	0,3932	
Rapport des risques (IC à 95 %) ^b	0,92 (0,77-1,11)	

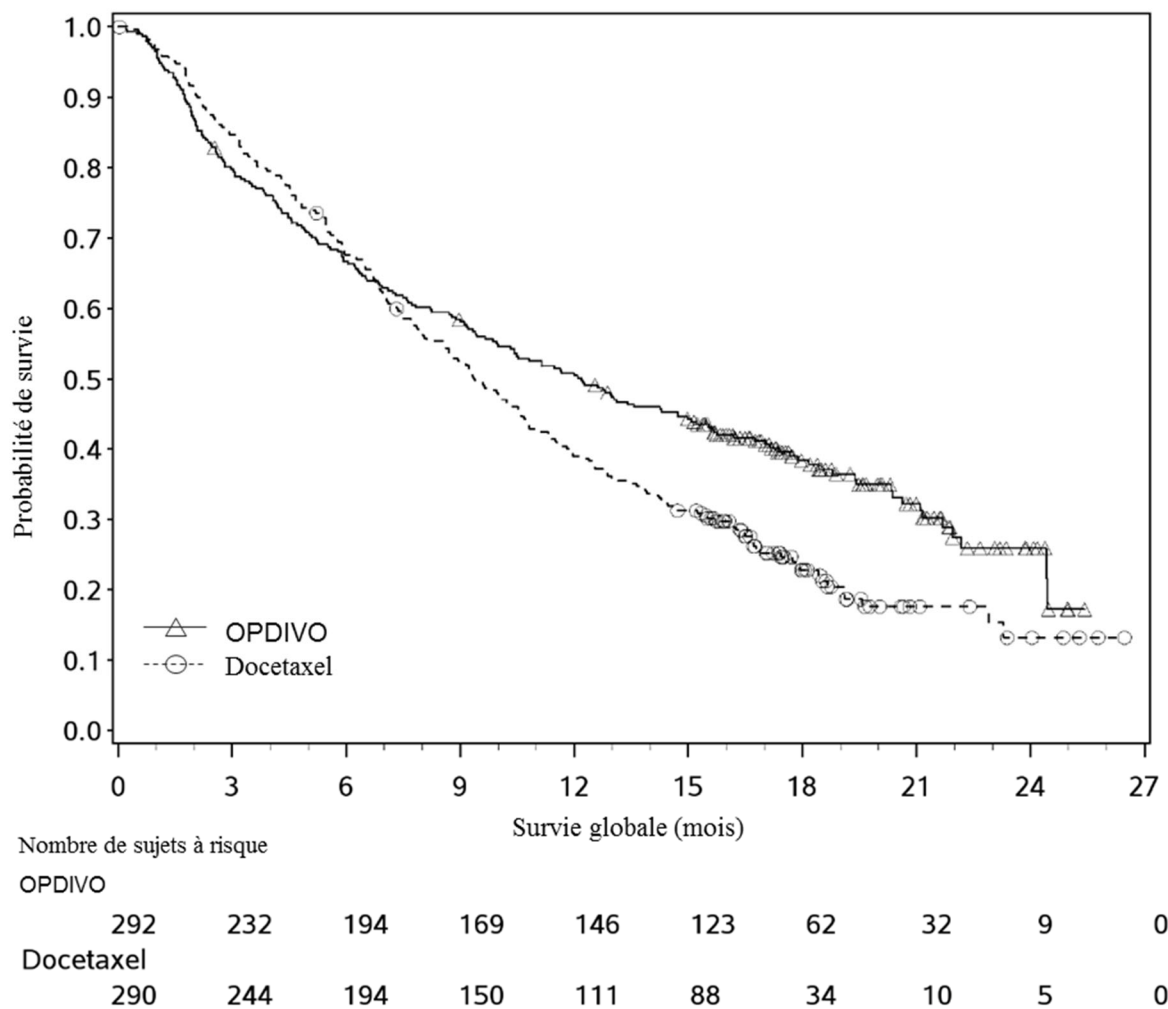
^a La valeur de p a été calculée à partir d'un test logarithmique par rangs stratifié en fonction du traitement d'entretien et du type de traitement antérieurs; le seuil de signification pour l'efficacité selon la méthode d'O'Brien-Fleming est de 0,0408.

^b Calculé à partir d'un modèle des risques proportionnels stratifié.

^c Réponse complète et réponse partielle évaluées par l'investigateur selon les critères RECIST, v 1.1; intervalle de confiance calculé au moyen de la méthode de Clopper et Pearson.

^d D'après le test de Cochran-Mantel-Haenzel stratifié.

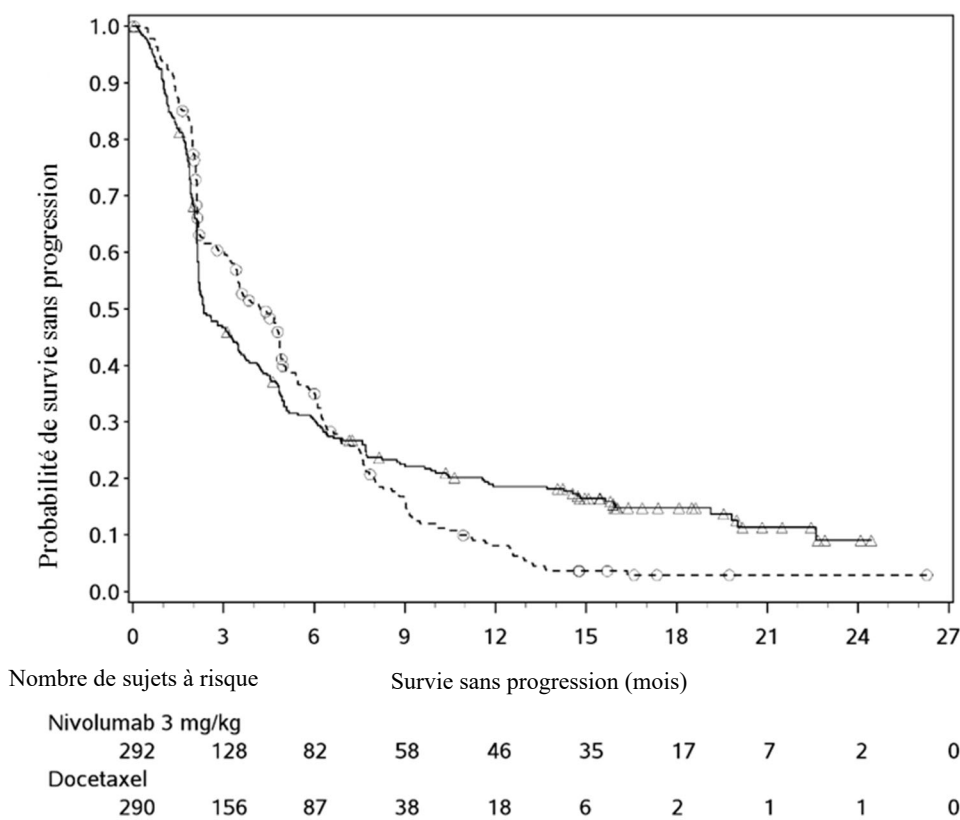
Figure 11 : Survie globale – Étude CHECKMATE-057



Les taux estimés de survie globale à 12 mois ont été respectivement de 50,5 % (IC à 95 % : 44,6, 56,1) pour Opdivo et de 39 % (IC à 95 % : 33,3, 44,6) pour le docetaxel. Le délai médian de réponse était de 2,1 mois (intervalle : de 1,2 à 8,6 mois) chez les patients répartis au hasard pour recevoir Opdivo et de 2,6 mois (intervalle : de 1,4 à 6,3 mois) chez les patients répartis au hasard pour recevoir le docetaxel. Au moment où l'analyse a été effectuée, la réponse confirmée s'était maintenue chez 29 des 56 patients (52 %) traités par Opdivo et chez 5 des 36 patients (14 %) traités par le docetaxel. La durée médiane de la réponse était de 17,2 mois (intervalle : de 1,8 à 22,6+ mois) chez les patients recevant Opdivo, comparativement à 5,6 mois (intervalle : de 1,2+ à 15,2+ mois) chez les patients recevant le docetaxel.

Cependant, cette étude n'a pas démontré une amélioration statistiquement significative de la survie sans progression chez les patients répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo par rapport à ceux ayant reçu le docetaxel (Tableau 72 et Figure 12). Il est possible que les bienfaits immédiats d'Opdivo ne deviennent pas évidents au cours des premiers mois de traitement par Opdivo, comme le montre le croisement tardif des courbes de la SSP suivi par une séparation soutenue.

Figure 12 : Survie sans progression – Étude CHECKMATE-057



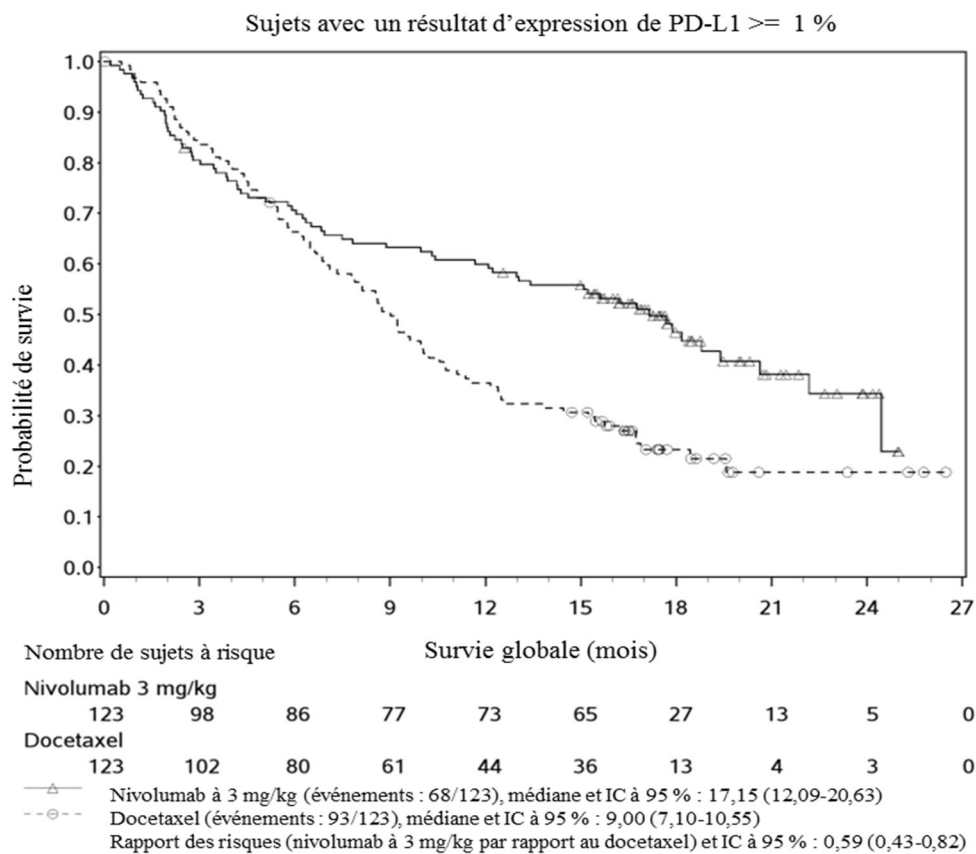
On a évalué l'expression de PD-L1 dans des spécimens de tumeur archivés après la fin de l'essai. Dans l'ensemble de la population à l'étude, 22 % des patients (127/582) présentaient des résultats non quantifiables. Parmi les 455 patients restants, la proportion de patients dans les sous-groupes déterminés rétrospectivement selon l'évaluation de l'expression de PD-L1 au moyen de l'épreuve PD-L1 IHC 28-8 pharmDx était la suivante : 46 % des patients (209/455) n'exprimaient pas PD-L1 (< 1 % de cellules tumorales exprimant PD-L1) et 54 % des patients (246/455) exprimaient PD-L1 (≥ 1 % de cellules tumorales exprimant PD-L1). Chez les 246 patients dont les tumeurs exprimaient PD-L1, 26 % présentaient entre ≥ 1 % et < 5 % de cellules tumorales exprimant PD-L1 à leur surface après coloration, 7 % présentaient entre ≥ 5 % et < 10 % de cellules tumorales exprimant PD-L1 à leur surface après coloration et 67 % présentaient 10 % ou plus de cellules tumorales exprimant PD-L1 à leur surface après coloration. L'évaluation de l'expression de PD-L1 a été effectuée au moyen de l'épreuve PD-L1 IHC 28-8 pharmDx.

Bien que le rôle du statut d'expression de PD-L1 n'ait pas encore été entièrement élucidé, chez les patients atteints d'un CPNPC non squameux, le statut d'expression de PD-L1 avant l'étude (initial) révèle une association apparente avec les bienfaits d'Opdivo pour tous les paramètres d'efficacité. Des analyses additionnelles de l'association entre les statuts d'expression de PD-L1 avec des degrés d'expression et des mesures d'efficacité prédéfinis ont suggéré un signal d'association prédictive important sur le plan clinique. Chez les patients exprimant PD-L1, Opdivo a démontré une amélioration de l'efficacité par rapport au docetaxel pour tous les paramètres d'efficacité (SG, TRO et SSP). En revanche, on n'a observé aucune différence significative de l'efficacité entre les groupes de traitement

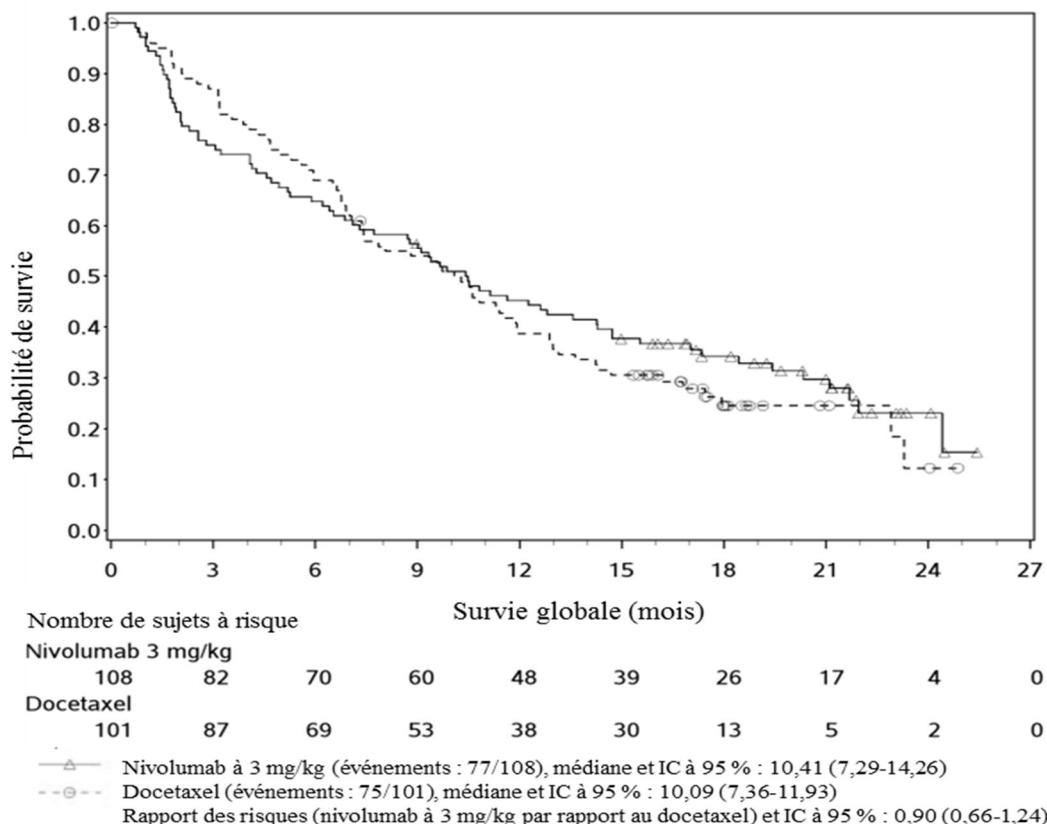
dans les sous-groupes de patients n'exprimant pas PD-L1. Comparativement à l'ensemble de la population à l'étude, aucune différence significative quant à l'innocuité n'a été observée en fonction du degré d'expression de PD-L1. Chez les patients chez qui l'expression de PD-L1 par la tumeur n'est pas mesurable ou considérée comme non quantifiable, il pourrait être prudent sur le plan clinique d'exercer une surveillance étroite des signes indiquant une progression sans équivoque au cours des premiers mois de traitement par Opdivo.

La Figure 13 présente les courbes de Kaplan-Meier de la survie globale (SG), stratifiées selon le statut d'expression de PD-L1 en utilisant un degré d'expression de 1 % comme valeur initiale.

Figure 13 : Survie globale selon le degré d'expression de PD-L1 (1 %) – Étude CHECKMATE-057



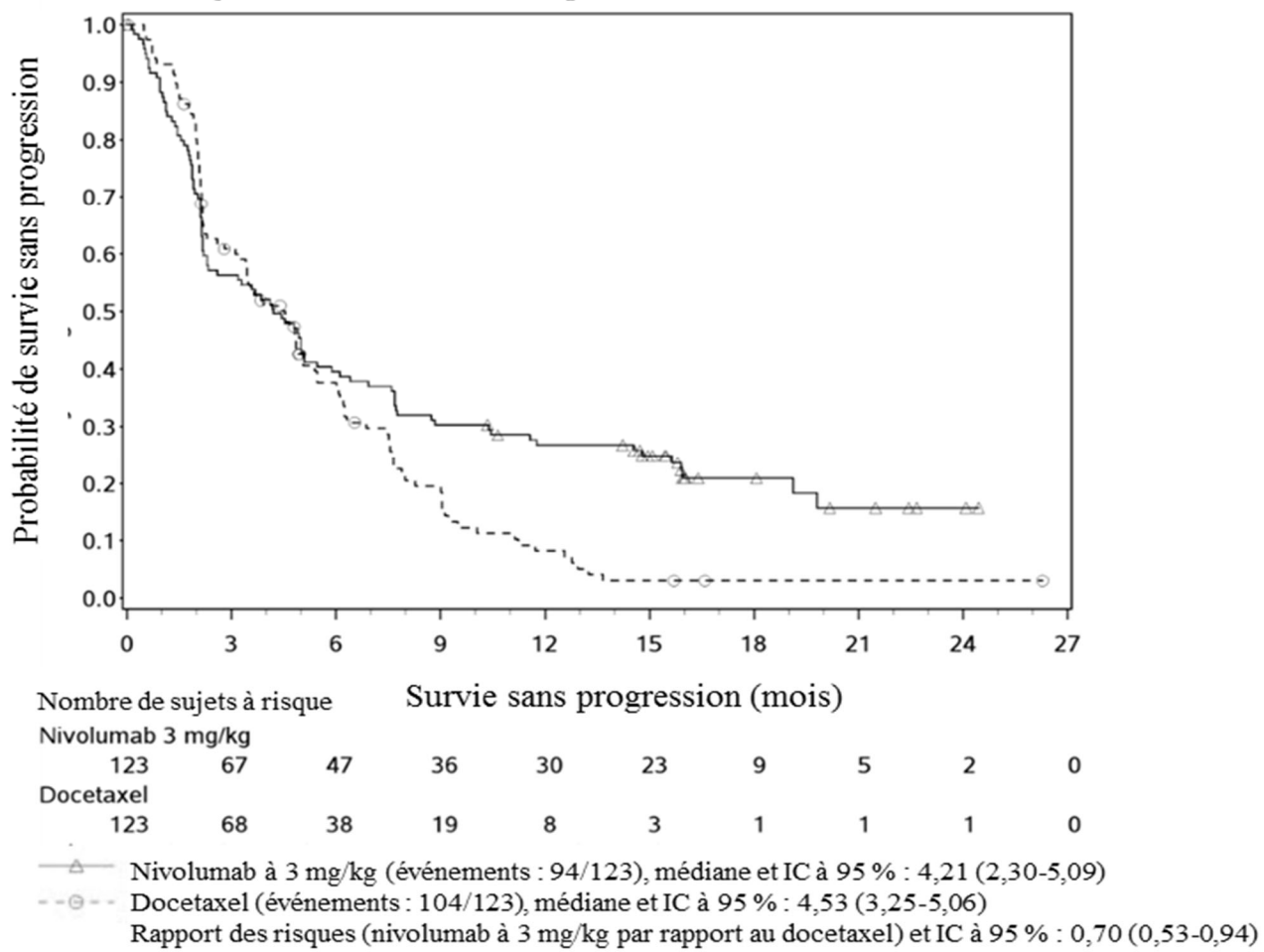
Sujets avec un résultat d'expression de PD-L1 < 1 %

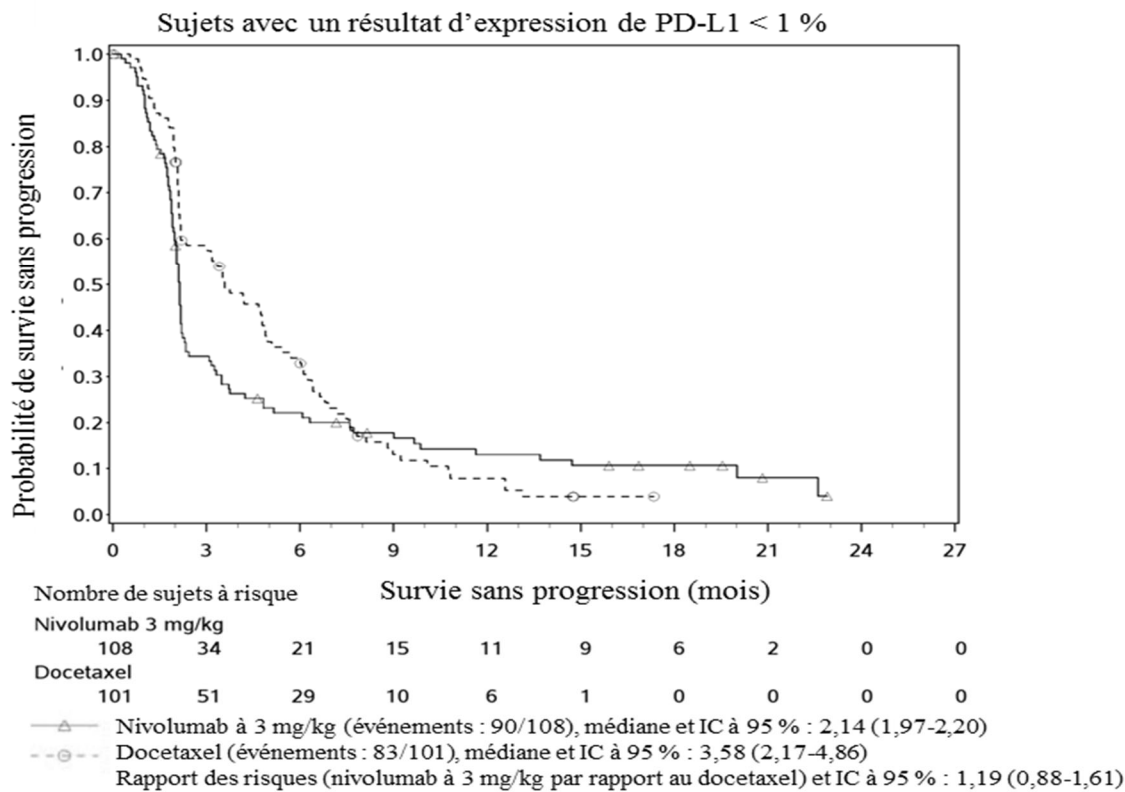


La Figure 14 présente les courbes de Kaplan-Meier de la survie globale sans progression (SSP), stratifiées selon le statut d'expression de PD-L1 en utilisant un degré d'expression de 1 % comme valeur initiale.

Figure 14 : Survie sans progression selon le degré d'expression de PD-L1 (1 %) – Étude CHECKMATE-057

Sujets avec un résultat d'expression de PD-L1 $\geq 1\%$





Essai contrôlé portant sur le CPNPC métastatique n'ayant jamais été traité, en association avec l'ipilimumab (traitement de première intention) : CHECKMATE-227

CHECKMATE-227 était un essai ouvert à répartition aléatoire et à plusieurs parties mené auprès de patients atteints de CPNPC métastatique ou récurrent. L'étude comprenait des patients (âgés de 18 ans ou plus) atteints d'un CPNPC de stade IV ou récurrent confirmé par histologie (selon la version 7 de la classification de l'Association internationale pour l'étude du cancer du poumon [ASLC]), présentant un indice fonctionnel de 0 ou 1 et n'ayant jamais reçu de traitement anticancéreux (y compris des inhibiteurs de l'EGFR et de l'ALK) en raison d'une maladie métastatique. Les patients ont été admis à l'étude sans égard au statut PD-L1 de leur tumeur. Les patients présentant des mutations du gène EGFR ou des translocations du gène ALK connues sensibles à un traitement ciblé disponible par un inhibiteur, des métastases cérébrales non traitées, une méningite carcinomateuse, une maladie auto-immune active ou des troubles médicaux nécessitant une immunosuppression par voie générale ont été exclus de l'étude. Les patients présentant des métastases cérébrales traitées étaient admissibles si leur état neurologique était revenu à l'état initial au moins 2 semaines avant l'inscription à l'étude et s'ils ne prenaient plus de corticostéroïdes ou s'ils recevaient une dose stable ou décroissante inférieure à 10 mg d'équivalent prednisone par jour. La répartition aléatoire a été stratifiée selon l'histologie de la tumeur (squameuse versus non squameuse).

Les résultats pour le principal critère d'évaluation de l'efficacité reposent sur la partie 1a de l'étude, qui se limitait aux patients dont les tumeurs présentaient un degré d'expression de PD-L1 ≥ 1 . Les échantillons tumoraux ont fait l'objet d'une évaluation prospective de la présence de PD-L1 à l'aide de la trousse IHC 28-8 pharmDx dans un laboratoire central.

L'évaluation du principal critère d'évaluation de l'efficacité reposait sur la comparaison entre le traitement par Opdivo à 3 g/kg par voie intraveineuse sur 30 minutes toutes les 2 semaines en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg par voie intraveineuse sur 30 minutes toutes les 6 semaines et un doublet de chimiothérapie à base de platine administré toutes les 3 semaines pendant au maximum 4 cycles. Le doublet de chimiothérapie à base de platine se composait des agents suivants :

- pemetrexed (500 mg/m²) et cisplatine (75 g/m²), ou pemetrexed (500 mg/m²) et carboplatine (ASC 5 ou 6) dans les cas de CPNPC non squameux;
- ou gemcitabine (1 000 ou 1 250 mg/m²) et cisplatine (75 mg/m²), ou gemcitabine (1 000 mg/m²) et carboplatine (ASC 5) (la gemcitabine a été administrée aux jours 1 et 8 de chaque cycle) dans les cas de CPNPC squameux.

Le traitement à l'étude s'est poursuivi jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable, ou jusqu'à un maximum de 24 mois. Le traitement était poursuivi après la progression de la maladie si le patient était cliniquement stable et si l'investigateur considérait qu'il en tirait des bienfaits cliniques. Les patients qui ont cessé le traitement d'association en raison d'un effet indésirable attribué à l'ipilimumab pouvaient poursuivre le traitement par Opdivo en monothérapie. Des évaluations tumorales ont été effectuées toutes les 6 semaines à partir de la première dose du traitement à l'étude pendant les 12 premiers mois, puis toutes les 12 semaines jusqu'à la progression de la maladie ou l'arrêt du traitement à l'étude. Le principal critère d'évaluation de l'efficacité était la SG. Les autres critères d'évaluation de l'efficacité comprenaient la SSP, le TRO et la durée de la réponse, selon l'évaluation du comité d'examen central indépendant (CECI).

Dans la partie 1a, un total de 793 patients ont été répartis aléatoirement pour recevoir soit Opdivo en association avec l'ipilimumab (n = 396), soit un doublet de chimiothérapie à base de platine (n = 397). L'âge médian était de 64 ans (intervalle : de 26 à 87 ans); 49 % des patients étaient âgés de ≥ 65 ans et 10 % des patients étaient âgés de ≥ 75 ans; 76 % étaient de race blanche et 65 % étaient des hommes. L'indice fonctionnel ECOG au début de l'étude était de 0 (34 %) ou de 1 (65 %); 50 % des patients présentaient un degré d'expression de PD-L1 ≥ 50 %, 29 % étaient atteints d'une tumeur avec histologie squameuse et 71 % d'une tumeur avec histologie non squameuse, 10 % présentaient des métastases cérébrales et 85 % étaient d'anciens ou d'actuels fumeurs.

L'étude a révélé un bienfait statistiquement significatif au chapitre de la SG chez les patients dont les tumeurs présentaient un degré d'expression de PD-L1 ≥ 1 % qui ont été répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo en association avec l'ipilimumab, comparativement à ceux recevant un doublet de chimiothérapie à base de platine en monothérapie. Le suivi médian de la SG a été de 16,6 mois (intervalle : de 0,3 à 42,2 mois) pour Opdivo en association avec l'ipilimumab et de 14,1 mois (intervalle : de 0,0 à 42,1 mois) pour le doublet de chimiothérapie à base de platine. Les résultats sur l'efficacité chez les patients dont les tumeurs présentaient un degré d'expression de PD-L1 ≥ 1 % sont présentés au Tableau 73 et à la Figure 15.

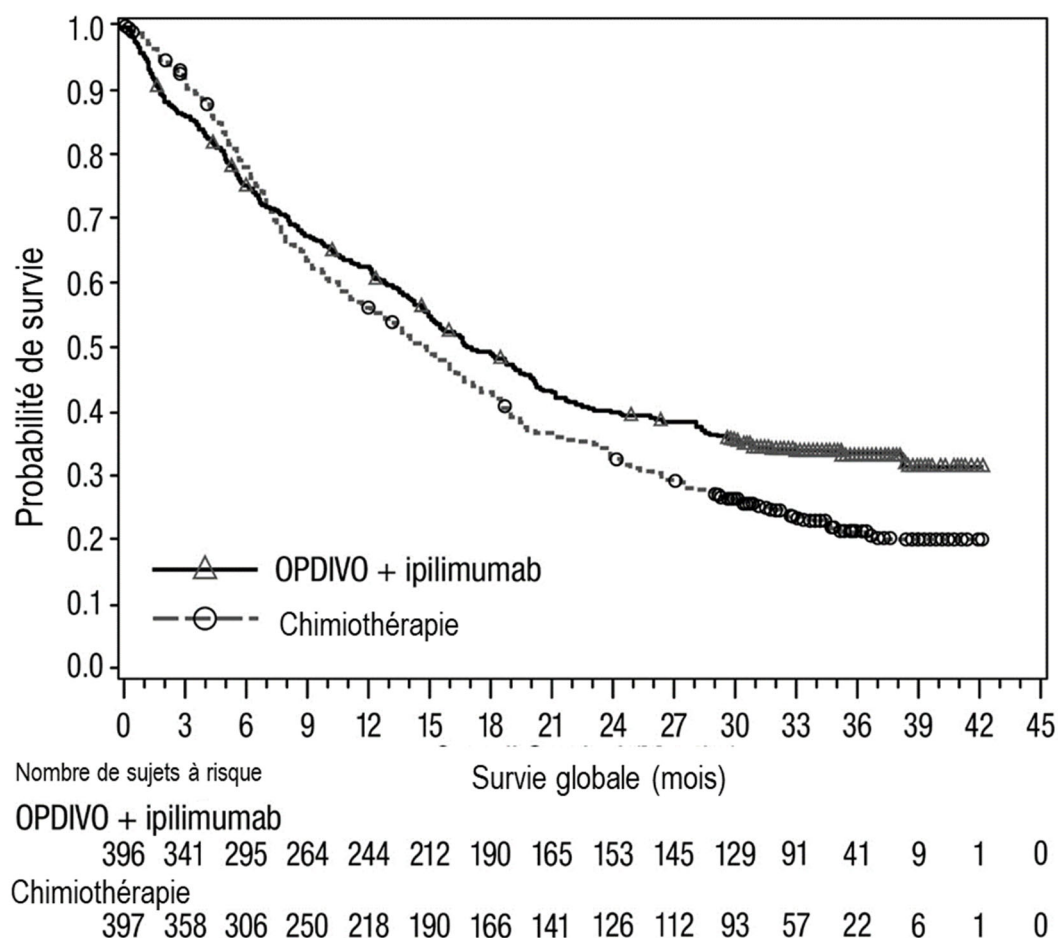
Tableau 73 : Résultats sur l'efficacité (PD-L1 ≥ 1 %) – CHECKMATE-227

	Opdivo et ipilimumab (n = 396)	Chimiothérapie (n = 397)
Survie globale		
Événements (%)	258 (65,2)	298 (75,1)
Médiane (mois) ^a	17,1	14,9
(IC à 95 %)	(15, 20,1)	(12,7, 16,7)
Rapport des risques (IC à 95 %) ^b	0,79 (0,67, 0,94)	
Valeur de p du log par rang stratifié	0,0066	

^a Estimation de Kaplan-Meier.

^b Calculé à partir du modèle des risques proportionnels stratifiés de Cox.

Figure 15 : Survie globale (PD-L1 ≥ 1 %) – CHECKMATE-227



La SSP évaluée par le CECI a révélé un RR de 0,82 (IC à 95 % : 0,69, 0,97), la SSP médiane étant de 5,1 mois (IC à 95 % : 4,1, 6,3) dans le groupe recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab et de 5,6 mois (IC à 95 % : 4,6, 5,8) dans le groupe recevant la chimiothérapie à base de platine. Le TRO confirmée évalué par le CECI était de 36 % dans le groupe recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab et de 30 % dans le groupe recevant un doublet de chimiothérapie à base de platine. La durée médiane de la réponse observée a été de 23,2 mois dans le groupe recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab et de 6,2 mois dans le groupe recevant un doublet de chimiothérapie à base de platine.

Dans la partie 1a, une analyse exploratoire de l'efficacité par sous-groupe fondée sur l'histologie a révélé une amélioration de la SG avec Opdivo en association avec l'ipilimumab par rapport à un doublet de chimiothérapie à base de platine chez les patients atteints de CPNPC squameux (SG médiane de 14,8 mois p/r à 9,2 mois; RR = 0,69; IC à 95 % : 0,52, 0,92) et chez les patients atteints de CPNPC non squameux (SG médiane de 19,5 mois p/r à 17,2 mois; RR = 0,85; IC à 95 % : 0,69, 1,04).

Les résultats d'une analyse exploratoire fondée sur un taux d'expression de PD-L1 ≥ 50 % et de 1 à 49 % sont présentés ci-dessous. Voir Tableau 74, Figure 16 et Figure 17.

Tableau 74 : Résultats relatifs à la survie globale selon le taux d'expression de PD-L1 – Étude CHECKMATE-227

<i>Critère d'évaluation</i>	<i>Opdivo et ipilimumab (n = 205)</i>	<i>Chimiothérapie (n = 192)</i>	<i>Opdivo et ipilimumab (n = 191)</i>	<i>Chimiothérapie (n = 205)</i>
	PD-L1 ≥ 50 %		PD-L1 de 1 à 49 %	
Nombre (%) de patients ayant subi un événement	116 (56,6 %)	137 (71,4 %)	142 (74,3)	161 (78,5)
Rapport des risques (IC à 95 %)		0,70 (0,53, 0,93)		0,94 (0,73, 1,22)
Médiane en mois (IC à 95 %)	21,19 (15,51, 38,18)	13,96 (10,05, 18,60)	15,08 (12,16, 18,66)	15,08 (13,34, 17,54)

Figure 16 : Courbe de la survie globale en fonction du taux d'expression de PD-L1 ($\geq 50\%$) selon la méthode de Kaplan-Meier – Étude CHECKMATE-227

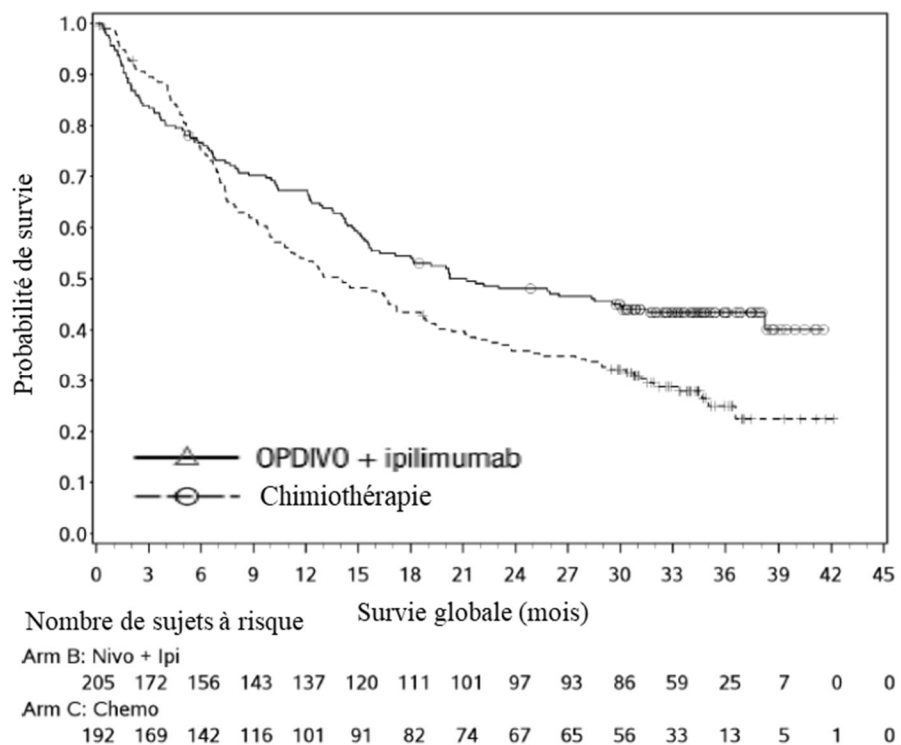
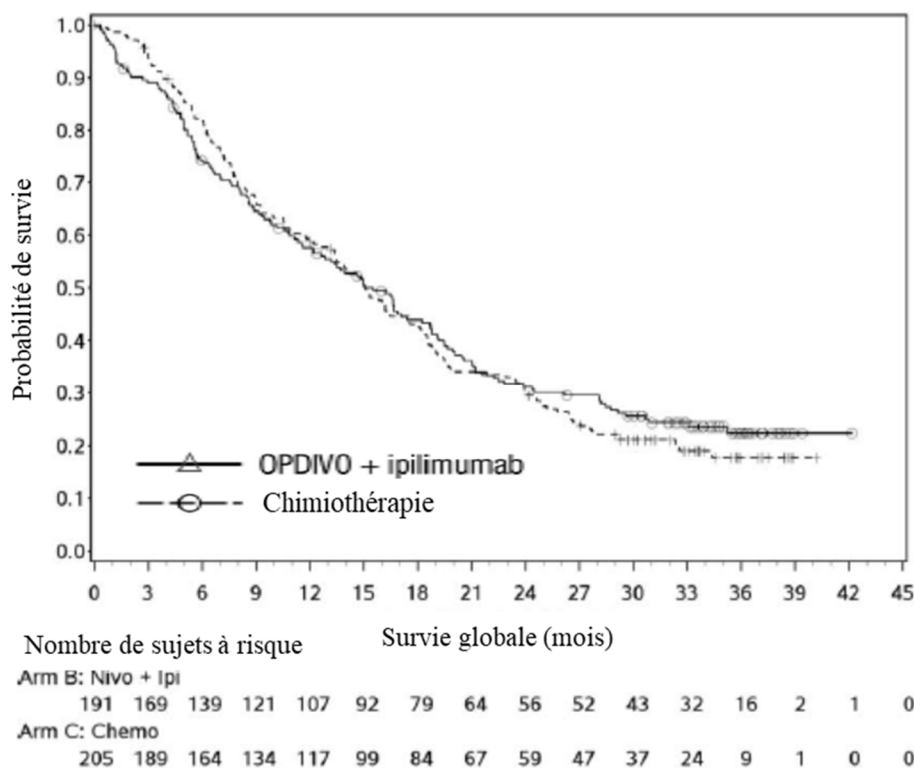


Figure 17 : Courbe de la survie globale en fonction du taux d'expression de PD-L1 (de 1 à 49 %) selon la méthode de Kaplan-Meier – Étude CHECKMATE-227



**Essai contrôlé chez des patients atteints d'un CPNPC métastatique n'ayant jamais été traités :
CHECKMATE-9LA**

CHECKMATE-9LA était un essai ouvert à répartition aléatoire mené chez des patients atteints de CPNPC métastatique ou récurrent. L'essai comprenait des patients (âgés de 18 ans ou plus) atteints d'un CPNPC de stade IV ou récurrent confirmé par histologie (selon la version 7 de la classification de l'Association internationale pour l'étude du cancer du poumon [IASLC]), présentant un indice fonctionnel ECOG de 0 ou 1 et n'ayant reçu aucun traitement anticancéreux antérieur (y compris des inhibiteurs de l'EGFR et de l'ALK) en raison d'une maladie métastatique. Les patients ont été admis à l'étude sans égard au statut PD-L1 de leur tumeur. Les patients présentant des mutations du gène EGFR ou des translocations du gène ALK connues sensibles à un traitement ciblé disponible par un inhibiteur, des métastases cérébrales non traitées, une méningite carcinomateuse, une maladie auto-immune active ou des troubles médicaux nécessitant une immunosuppression par voie générale ont été exclus de l'étude. Les patients présentant des métastases cérébrales traitées étaient admissibles si leur état neurologique était revenu à l'état initial au moins 2 semaines avant l'inscription à l'étude et s'ils ne

prenaient plus de corticostéroïdes ou s'ils recevaient une dose stable ou décroissante inférieure à 10 mg d'équivalent prednisone par jour.

La répartition aléatoire a été stratifiée selon le degré d'expression tumorale de PD-L1 ($\geq 1\% \text{ versus } < 1\%$), l'histologie (squameuse *versus* non squameuse) et le sexe (homme *versus* femme). Les patients ont été répartis aléatoirement dans un rapport de 1 :1 dans les groupes de traitement suivants :

- Opdivo à 360 mg par voie intraveineuse toutes les 3 semaines, ipilimumab à 1 mg/kg par voie intraveineuse toutes les 6 semaines et doublet de chimiothérapie à base de platine par voie intraveineuse toutes les 3 semaines pendant 2 cycles, suivis d'Opdivo à 360 mg toutes les 3 semaines en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg toutes les 6 semaines.
- Doublet de chimiothérapie à base de platine par voie intraveineuse toutes les 3 semaines pendant 4 cycles. Les patients atteints de CPNPC non squameux pouvaient recevoir un traitement d'entretien facultatif par le pemetrexed.

Le doublet de chimiothérapie à base de platine se composait des agents suivants : carboplatine (ASC 5 ou 6) et pemetrexed à 500 mg/m²; ou cisplatine à 75 mg/m² et pemetrexed à 500 mg/m² dans les cas de CPNPC non squameux; ou carboplatine (ASC 6) et paclitaxel à 200 mg/m² dans les cas de CPNPC squameux. Le traitement à l'étude a été poursuivi jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable, ou jusqu'à 2 ans en l'absence d'une progression de la maladie. Le traitement pouvait être poursuivi après la progression de la maladie si le patient était cliniquement stable et si l'investigateur considérait qu'il en tirait des bienfaits cliniques. Les patients qui ont cessé le traitement d'association en raison d'un effet indésirable attribué à l'ipilimumab pouvaient poursuivre le traitement par Opdivo seul. Des évaluations tumorales ont été effectuées toutes les 6 semaines à partir de la première dose du traitement à l'étude pendant les 12 premiers mois, puis toutes les 12 semaines jusqu'à la progression de la maladie ou l'arrêt du traitement à l'étude. Le principal critère d'évaluation de l'efficacité était la SG. Les autres critères d'évaluation de l'efficacité comprenaient la SSP, le TRO et la durée de la réponse, selon l'évaluation du comité d'examen central indépendant (CECI).

Au total, 719 patients ont été répartis au hasard pour recevoir Opdivo en association avec l'ipilimumab et un doublet de chimiothérapie à base de platine (n = 361) ou un doublet de chimiothérapie à base de platine (n = 358). L'âge médian était de 65 ans (intervalle : de 26 à 86 ans); 51 % des patients étaient âgés de ≥ 65 ans et 10 % des patients étaient âgés de ≥ 75 ans. La majorité des patients étaient de race blanche (89 %) et de sexe masculin (70 %). L'indice fonctionnel ECOG au début de l'étude était de 0 (31 %) ou de 1 (68 %); 57 % des patients présentaient des tumeurs ayant un degré d'expression de PD-L1 $\geq 1\%$ et 37 %, un degré d'expression de PD-L1 $< 1\%$; 31 % étaient atteints d'une tumeur avec histologie squameuse et 69 %, d'une tumeur avec histologie non squameuse; 17 % présentaient des métastases cérébrales et 86 % étaient d'anciens ou d'actuels fumeurs.

L'étude a révélé un bienfait statistiquement significatif au chapitre de la SG, de la SSP et du TRO chez les patients répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo en association avec l'ipilimumab et 2 cycles d'un doublet de chimiothérapie à base de platine, comparativement à 4 cycles d'un doublet de chimiothérapie à base de platine en monothérapie. Le suivi médian pour la SG était de 10,4 mois (intervalle : de 0,0 à 21,4 mois) pour Opdivo en association avec l'ipilimumab et 2 cycles d'un doublet

de chimiothérapie à base de platine et 9,1 mois (intervalle : de 0,1 à 20,2 mois) pour le doublet de chimiothérapie à base de platine. Lors de l'analyse provisoire prédéfinie, 351 événements ont été observés (87 % du nombre d'événements prévu pour l'analyse finale). Les résultats de cette analyse sont présentés au Tableau 75 et à la Figure 18.

Tableau 75 : Résultats sur l'efficacité – Étude CHECKMATE-9LA

	Opdivo et ipilimumab et doublet de chimiothérapie à base de platine (n = 361)	Doublet de chimiothérapie à base de platine (n = 358)
Survie globale		
Événements (%)	156 (43,2)	195 (54,5)
Médiane (mois) (IC à 95 %)	14,1 (13,24, 16,16)	10,7 (9,46, 12,45)
Rapport des risques (IC à 96,71 %) ^a	0,69 (0,55, 0,87)	
Valeur de p du log par rang stratifié ^b	0,0006	
Survie sans progression selon le CECI		
Événements (%)	232 (64,3)	249 (69,6)
Médiane (mois) ^d (IC à 95 %)	6,83 (5,55, 7,66)	4,96 (4,27, 5,55)
Rapport des risques (IC à 97,48 %) ^a	0,70 (0,57, 0,86)	
Valeur de p du log par rang stratifié ^c	0,0001	
Taux de réponse global selon le CECI (%)^e	136 (37,7)	90 (25,1)
(IC à 95 %)	(32,7, 42,9)	(20,7, 30,0)
Valeur de p pour le test de CMH stratifié ^f	0,0003	
Réponse complète (%)	7 (1,9)	3 (0,8)
Réponse partielle (%)	129 (35,7)	87 (24,3)
Durée de la réponse selon le CECI		
Médiane (mois) (IC à 95 %) ^d	10,02 (8,21, 13,01)	5,09 (4,34, 7,00)

^a Calculé à partir du modèle des risques proportionnels stratifiés de Cox.

^b Valeur de p comparée avec le seuil alpha attribué de 0,0329 pour cette analyse provisoire

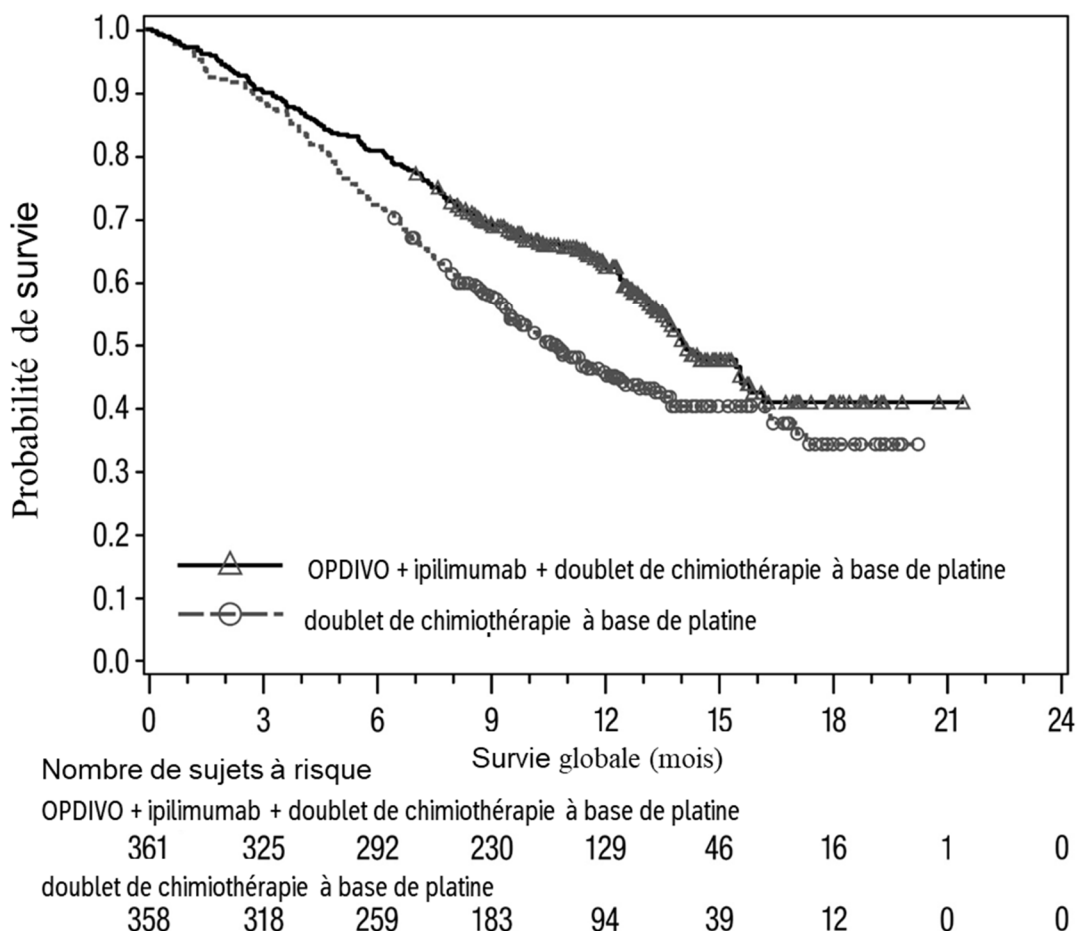
^c Valeur de p comparée avec le seuil alpha attribué de 0,0252 pour cette analyse provisoire.

^d Estimation de Kaplan-Meier.

^e Proportion présentant une réponse complète ou partielle; intervalle de confiance basé sur la méthode de Clopper et Pearson.

^f Valeur de p comparée avec le seuil alpha attribué de 0,025 pour cette analyse provisoire.

Figure 18 : Survie globale – CHECKMATE-9LA



Les analyses de sous-groupes prédéfinies de la SG ont montré une amélioration de la SG avec Opdivo en association avec l’ipilimumab et un doublet de chimiothérapie à base de platine comparativement au doublet de chimiothérapie à base de platine chez les patients présentant un cancer squameux ou non squameux à l’histologie et indépendamment de l’expression de PD-L1 (< 1 % vs ≥ 1 %).

Une analyse de suivi exploratoire a été menée pour l’étude CHECKMATE-9LA, selon un suivi minimal de 24,4 mois pour la SG et de 23,3 mois pour la SSP et le TRO. Les résultats pour la SG, la SSP et le TRO sont demeurés constants par rapport aux résultats de l’analyse provisoire prédeterminée. La SG médiane, après un suivi additionnel, était de 15,80 mois pour les patients traités par Opdivo en association avec l’ipilimumab et un doublet de chimiothérapie à base de platine, par rapport à 10,96 mois chez les patients recevant un doublet de chimiothérapie à base de platine, ce qui se traduit par un rapport de risque de 0,72. Les résultats relatifs à la SG pour Opdivo en association avec l’ipilimumab et un doublet de chimiothérapie à base de platine, comparativement au doublet de chimiothérapie à base de platine en monothérapie, sont demeurés constants par rapport aux résultats de l’analyse provisoire prédeterminée chez les patients présentant un cancer squameux ou non squameux à l’histologie et indépendamment de l’expression de PD-L1 (< 1 % vs ≥ 1 %).

Traitemen^t néoadjuvant du cancer du poumon non à petites cellules résécable

CHECKMATE-816 était un essai ouvert à répartition aléatoire mené chez des patients atteints de CPNPC résécable. L'essai comprenait des patients atteints d'un CPNPC résécable de stade IB (≥ 4 cm), II ou IIIA confirmé par histologie (d'après la 7^e édition des critères de stadification de l'American Joint Committee on Cancer/Union for International Cancer Control [AJCC/UICC]), présentant un indice fonctionnel ECOG de 0 ou de 1 ainsi qu'une maladie mesurable (d'après la version 1.1 des critères RECIST). Les patients étaient inclus quel que soit le statut d'expression de PD-L1 de leur tumeur. Les patients présentant un CPNPC non résécable ou métastatique, des mutations du gène *EGFR* ou des translocations du gène *ALK* connues, une neuropathie périphérique de grade 2 ou supérieur, une maladie auto-immune active ou des troubles médicaux nécessitant une immunosuppression par voie générale ont été exclus de l'étude.

Les patients ont été répartis aléatoirement pour recevoir l'un des traitements suivants :

- Opdivo à 360 mg administré par voie intraveineuse sur 30 minutes en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine administré par voie intraveineuse toutes les 3 semaines pendant un maximum de 3 cycles ou
- Doublet de chimiothérapie à base de platine administré toutes les 3 semaines pendant un maximum de 3 cycles.

Le doublet de chimiothérapie à base de platine consistait en l'administration de paclitaxel à 175 mg/m² ou à 200 mg/m² et de carboplatine ASC 5 ou ASC 6 (toute histologie); de pemetrexed à 500 mg/m² et de cisplatine à 75 mg/m² (histologie non squameuse); ou de gemcitabine à 1 000 mg/m² ou à 1 250 mg/m² et de cisplatine à 75 mg/m² (histologie squameuse). Dans le groupe de traitement par doublet de chimiothérapie à base de platine, deux autres possibilités de traitement incluaient l'administration de vinorelbine à 25 mg/m² ou à 30 mg/m² et de cisplatine à 75 mg/m²; ou de docetaxel à 60 mg/m² ou à 75 mg/m² et de cisplatine à 75 mg/m² (toute histologie). Les facteurs de stratification pour la répartition aléatoire étaient le degré d'expression de PD-L1 de la tumeur ($\geq 1\%$ versus < 1 % ou non quantifiable), le stade de la maladie (IB/II versus IIIA) et le sexe (masculin versus féminin). Des évaluations tumorales ont été effectuées au début de l'étude, dans les 14 jours précédant la chirurgie, toutes les 12 semaines au cours des 2 premières années suivant la chirurgie, puis tous les 6 mois pendant 3 ans, et tous les ans pendant 5 ans jusqu'à une récidive ou la progression de la maladie. Les principaux critères d'évaluation de l'efficacité étaient la survie sans événement (SSE) selon l'évaluation du CECI et la réponse complète pathologique (RCp) évaluée par le comité d'examen pathologique indépendant (CEPI). Les critères d'évaluation secondaires de l'efficacité comprenaient la survie globale (SG).

Un total de 358 patients ont été répartis aléatoirement pour recevoir soit Opdivo en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine ($n = 179$), soit un doublet de chimiothérapie à base de platine ($n = 179$). L'âge médian était de 65 ans (intervalle : de 34 à 84 ans), 51 % des patients étant âgés de 65 ans ou plus et 7 %, de 75 ans ou plus ; 50 % des patients étaient d'origine asiatique, 47 % étaient de race blanche, 2 % étaient de race noire, et 71 % étaient de sexe masculin. L'indice fonctionnel ECOG au début de l'étude était de 0 (67 %) ou de 1 (33 %); 50 % des patients présentaient des tumeurs ayant un taux d'expression de PD-L1 $\geq 1\%$ et 43 % présentaient des tumeurs ayant un taux d'expression de PD-L1 < 1 %; 5 % présentaient une maladie de stade IB, 17 %, de stade IIA, 13 %, de stade IIB et 64 %,

de stade IIIA ; 51 % présentaient des tumeurs avec histologie squameuse et 49 % présentaient des tumeurs avec histologie non squameuse ; 89 % étaient d'anciens ou d'actuels fumeurs.

Quatre-vingt trois pour cent des patients dans le groupe de traitement par Opdivo en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine ont subi une intervention chirurgicale définitive, contre 75 % des patients du groupe de traitement par un doublet de chimiothérapie à base de platine.

Le suivi médian au moment de l'analyse provisoire prédefinie de la SSE était de 29,5 mois (intervalle : de 21,0 à 46,3 mois). Les résultats sur l'efficacité sont présentés au Tableau 76 et à la Figure 19.

Tableau 76 : Résultats sur l'efficacité – Étude CHECKMATE-816

	Opdivo et doublet de chimiothérapie à base de platine (n = 179)	Doublet de chimiothérapie à base de platine (n = 179)
Survie sans événement (SSE) selon le CECI		
Événements (%)	64 (35,8)	87 (48,6)
Médiane (mois) ^a (IC à 95 %)	31,6 (30,2, N. A.)	20,8 (14,0, 26,7)
Rapport des risques ^b (IC à 95 %)	0,63 (0,45, 0,87)	
Valeur de p du test logarithmique par rangs stratifié ^c		0,0052
Réponse complète pathologique (RCp) selon le CEPI		
Réponses (%)	43 (24,0)	4 (2,2)
IC à 95 % ^d	18,0, 31,0	0,6, 5,6
Différence de la RCp (IC à 95 %) ^e		21,6 (15,1, 28,2)
Valeur de p du test logarithmique par rangs stratifié ^f		< 0,0001

Abréviation : N.A. = non atteinte

^a Estimation de Kaplan-Meier.

^b Selon un modèle de risques proportionnels de Cox stratifié.

^c D'après un test logarithmique par rangs stratifié. Seuil de signification statistique : valeur de $p < 0,0262$.

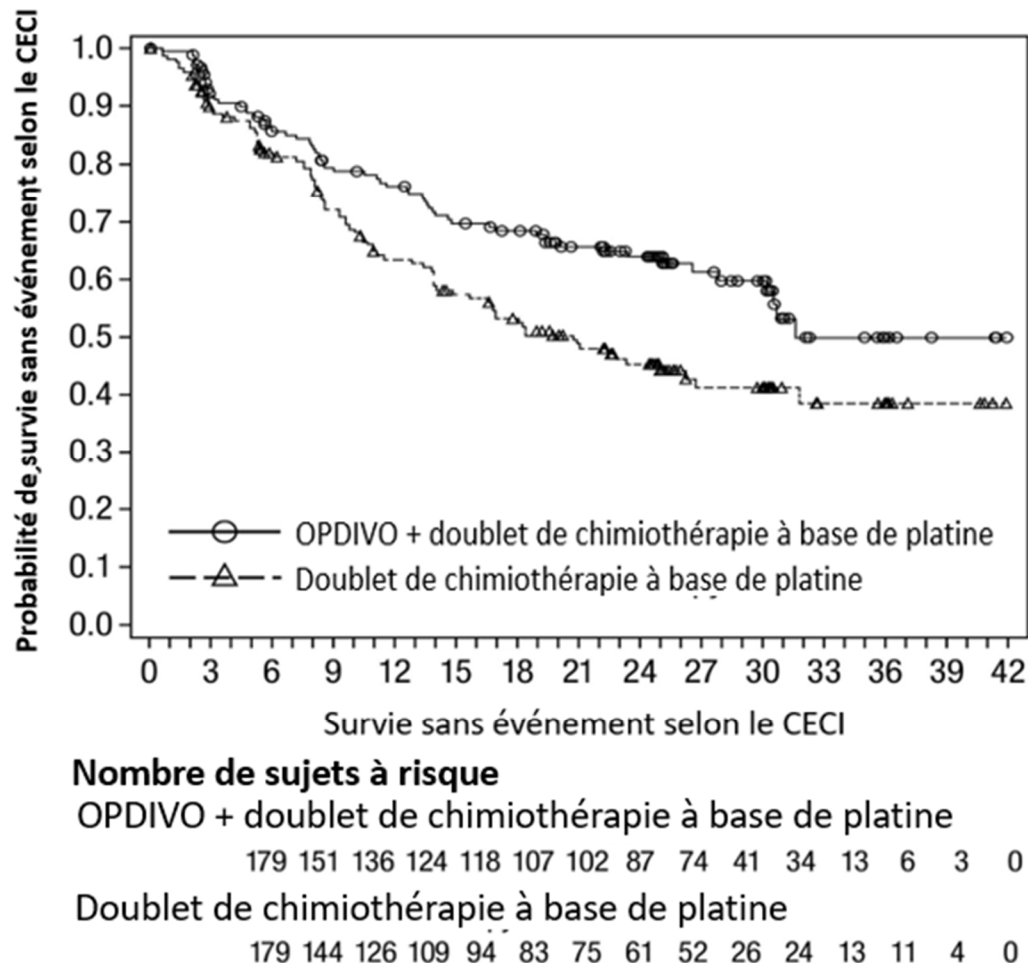
^d D'après la méthode de Clopper et Pearson.

^e Différence ajustée en fonction des strates d'après la méthode de pondération de Cochran-Mantel-Haenszel.

^f D'après le test de Cochran-Mantel-Haenszel stratifié.

Figure 19 :

Survie sans événement – CHECKMATE-816



Les bienfaits en matière de SSE du traitement par Opdivo en association avec une chimiothérapie ont été démontrés chez des patients dont le taux d'expression de PD-L1 était < 1 % (RR : 0,85; IC à 95 % : 0,54, 1,32; n = 155) et ≥ 1 % (RR : 0,41; IC à 95 % : 0,24, 0,70; n = 178) ainsi que chez des patients présentant des tumeurs avec histologie squameuse (RR : 0,77; IC à 95 % : 0,49, 1,22; n = 182) et histologie non squameuse (RR : 0,50; IC à 95 % : 0,32, 0,79; n = 176).

Les résultats d'une analyse exploratoire *a posteriori* sur la survie sans événement selon les stades et selon l'expression de PD-L1 sont présentés dans le Tableau 77.

Tableau 77 : SSE selon le stade et l'expression de PD-L1

	PD-L1 < 1 %		PD-L1 ≥ 1 %
	Opdivo et doublet de chimiothérapie à base de platine	Doublet de chimiothérapie à base de platine	Opdivo et doublet de chimiothérapie à base de platine
Stade IB/II	N = 28	N = 28	N = 32
RR (IC à 95 %) ^a	1,15 (0,52, 2,57)		0,63 (0,24, 1,62)
Stade IIIA	N = 50	N = 49	N = 56
RR (IC à 95 %) ^a	0,69 (0,40, 1,19)		0,34 (0,18, 0,65)

^a Selon un modèle de risques proportionnels de Cox non stratifié.

Au moment de l'analyse de la SSE, une analyse provisoire prédéfinie de la SG a donné lieu à un RR de 0,57 (IC à 95 % : 0,38, 0,87) pour Opdivo en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine par rapport à un doublet de chimiothérapie à base de platine, lequel ne dépassait pas le seuil de signification statistique.

Mésothéliome pleural malin non résécable

Essai contrôlé chez des patients atteints d'un mésothéliome pleural malin non résécable n'ayant jamais été traités, en association avec l'ipilimumab : CHECKMATE-743

L'innocuité et l'efficacité du nivolumab en association avec l'ipilimumab ont été évaluées dans le cadre de l'étude ouverte à répartition aléatoire appelée CA209743, menée auprès de patients atteints d'un mésothéliome pleural malin non résécable. L'étude comprenait des patients (âgés de 18 ans et plus) atteints d'un MPM non résécable à un stade avancé confirmé par examen histologique qui présentaient un indice fonctionnel ECOG de 0 ou 1. Les patients ont été admis à l'étude sans égard au statut PD-L1 de leur tumeur. Les caractéristiques suivantes étaient des critères d'exclusion : mésothéliome primitif du péritoine, du péricarde, des testicules ou de la tunique vaginale; traitement antérieur du MPM (y compris chimiothérapie [adjuvante, néoadjuvante], pleuropneumonectomie radicale avec ou sans radiothérapie à modulation d'intensité et radiothérapie non palliative); radiothérapie palliative dans les 14 jours précédant le premier traitement à l'étude; pneumopathie interstitielle, maladie auto-immune active, troubles médicaux nécessitant une immunosuppression par voie générale et métastases cérébrales non traitées.

Les facteurs de stratification pour la répartition aléatoire étaient l'histologie de la tumeur (sous-type histologique épithélioïde p/r à sarcomatoïde ou mixte) et le sexe (homme p/r à femme). Les patients ont été répartis aléatoirement dans un rapport de 1 :1 dans les groupes de traitement suivants :

- nivolumab à 3 mg/kg par perfusion intraveineuse sur une période de 30 minutes toutes les 2 semaines et ipilimumab à 1 mg/kg par perfusion intraveineuse sur une période de 30 minutes toutes les 6 semaines pendant une durée maximale de 2 ans
- cisplatine à 75 mg/m² et pemetrexed à 500 mg/m² ou carboplatine ASC 5 et pemetrexed à 500 mg/m² pendant 6 cycles (chaque cycle comptant 21 jours)

Le traitement par le nivolumab en association avec l'ipilimumab a été poursuivi jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable, ou pendant une période maximum de 24 mois. Les patients qui ont cessé le traitement d'association en raison d'un effet indésirable attribué à l'ipilimumab pouvaient poursuivre le traitement par le nivolumab en monothérapie dans le cadre de l'étude. Le traitement était poursuivi après la progression de la maladie si le patient était cliniquement stable et si l'investigateur considérait qu'il en tirait des bienfaits cliniques. Des évaluations tumorales ont été effectuées toutes les 6 semaines à partir de la première dose du traitement à l'étude pendant les 12 premiers mois, puis toutes les 12 semaines jusqu'à la progression de la maladie ou l'arrêt du traitement à l'étude. Le principal critère d'évaluation de l'efficacité était la SG. Les autres critères d'évaluation de l'efficacité comprenaient la SSP et le TRO, évalués par le CECI au moyen des critères RECIST et/ou RECIST (v1.1) modifiés.

Un total de 605 patients ont été répartis aléatoirement pour recevoir soit le nivolumab en association avec l'ipilimumab ($n = 303$), soit une chimiothérapie ($n = 302$). L'âge médian était de 69 ans (intervalle : de 25 à 89 ans), 72 % des patients étant âgés de ≥ 65 ans et 26 %, de ≥ 75 ans; 85 % étaient de race blanche et 77 % étaient des hommes. L'indice fonctionnel ECOG au début de l'étude était de 0 (40 %) ou 1 (60 %); 75 % des patients présentaient une tumeur à l'histologie épithélioïde et 25 %, une tumeur à l'histologie non épithélioïde; 35 % présentaient une maladie de stade III et 51 %, une maladie de stade IV; 75 % présentaient une tumeur ayant un degré d'expression de PD-L1 $\geq 1\%$ et 22 %, une tumeur ayant un degré d'expression de PD-L1 $< 1\%$.

L'étude a démontré une amélioration statistiquement significative de la SG chez les patients répartis aléatoirement pour recevoir le nivolumab en association avec l'ipilimumab par rapport à la chimiothérapie, avec un suivi minimum de 22 mois. Les résultats relatifs à l'efficacité de l'analyse provisoire prédéfinie, alors qu'au moins 403 événements avaient été observés (85 % du nombre d'événements prévu pour l'analyse finale), sont présentés au Tableau 78 et à la Figure 20.

Tableau 78 : Résultats sur l'efficacité - CHECKMATE-743

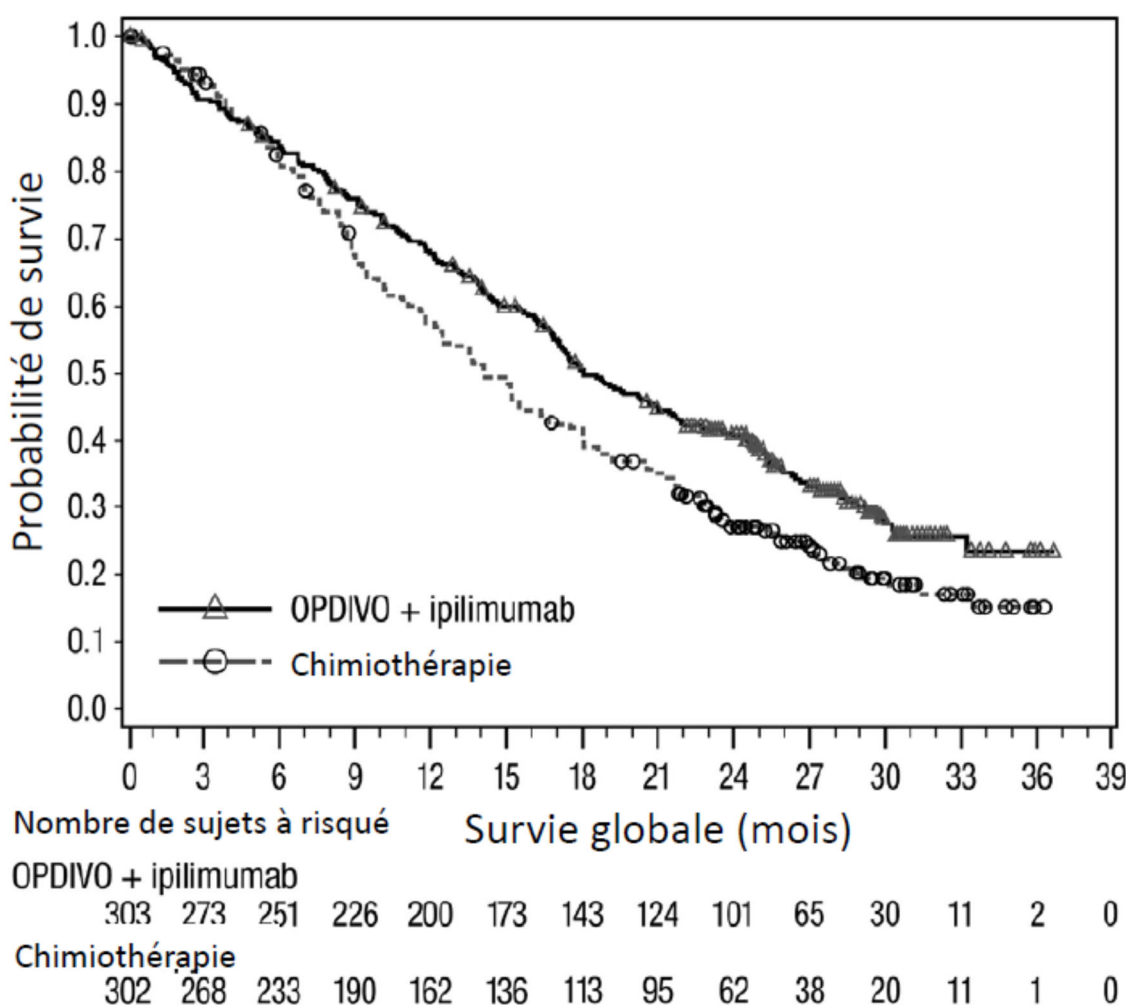
	Opdivo et ipilimumab (n = 303)	Chimiothérapie (n = 302)
Survie globale		
Événements (%)	200 (66)	219 (73)
Médiane (mois) ^a (IC à 95 %)	18,1 (16,8, 21,5)	14,1 (12,5, 16,2)
Rapport des risques (IC à 95 %) ^b	0,74 (0,61, 0,89)	
Valeur de <i>p</i> du test logarithmique par rangs stratifié ^c	0,002	
Survie sans progression selon le CECI		
Événements (%)	218 (72)	209 (69)
Médiane (mois) ^a	6,8	7,2
Taux de réponse global selon le CECI	40 %	43 %

a. Estimation de Kaplan-Meier.

b. Modèle des risques proportionnels stratifiés de Cox.

c. Seuil alpha bilatéral général établi à 0,05 pour l'évaluation de la SG seulement. Lors de l'analyse provisoire de la SG, le seuil de déclaration de la supériorité était une valeur de p inférieure à 0,0345.

Figure 20 : Survie globale – CHECKMATE-743



Dans une analyse exploratoire de la SG par sous-groupe selon l'histologie, le rapport des risques (RR) estimé était de 0,85 (IC à 95 % : 0,68, 1,06) et de 0,46 (IC à 95 % : 0,31, 0,70) dans les sous-groupes épithélioïde ($n = 471$) et non épithélioïde ($n = 133$), respectivement. Dans une analyse exploratoire de la SG par sous-groupe, le RR était de 0,69 pour les patients dont le taux d'expression tumorale de PD-L1 était $\geq 1\%$ ($n = 451$) et de 0,94 pour ceux dont le taux d'expression tumorale de PD-L1 était $< 1\%$ ($n = 135$).

Adénocarcinome rénal métastatique

Adénocarcinome rénal au stade avancé (déjà traité) :

Essai contrôlé chez des patients atteints d'un adénocarcinome rénal ayant déjà été traités par un traitement antiangiogénique (traitement de deuxième intention) : CHECKMATE-025

L'étude CHECKMATE-025 était une étude ouverte à répartition aléatoire (1 :1) menée auprès de patients atteints d'adénocarcinome rénal au stade avancé ou métastatique dont la maladie avait progressé pendant ou après 1 ou 2 traitements antiangiogéniques antérieurs et qui avaient reçu au maximum 3 traitements antérieurs à action générale au total. Les patients devaient avoir un KPS \geq 70 %. Les patients qui ont participé à cette étude ont été choisis sans égard au statut PD-L1. Les patients qui avaient déjà présenté ou qui présentaient des métastases au cerveau, qui avaient déjà reçu un inhibiteur de la mTOR ou encore qui étaient atteints d'une maladie auto-immune évolutive ou d'une affection médicale exigeant un traitement immunsupresseur à action générale ont été exclus de l'étude CHECKMATE-025.

Au total, 821 patients ont été répartis au hasard pour recevoir Opdivo ($n = 410$) à 3 mg/kg par voie intraveineuse toutes les 2 semaines ou l'évérolimus ($n = 411$) à 10 mg par jour par voie orale. L'âge médian des patients était de 62 ans (intervalle : de 18 à 88 ans); 40 % avaient \geq 65 ans et 9 %, \geq 75 ans. La majorité des sujets étaient de sexe masculin (75 %) et de race blanche (88 %); 34 % et 66 % des patients présentaient un KPS initial de 70 à 80 % et de 90 à 100 %, respectivement. La majorité des patients (72 %) avaient reçu un traitement antiangiogénique antérieur et 28 % en avaient reçu deux. En outre, 24 % des patients présentaient un degré d'expression de PD-L1 d'au moins 1 %.

La première évaluation tumorale a eu lieu 8 semaines après la répartition aléatoire; les évaluations se sont ensuite poursuivies toutes les 8 semaines pendant la première année, puis toutes les 12 semaines jusqu'à la progression de la maladie ou l'arrêt du traitement, selon l'éventualité survenant en dernier. Les évaluations tumorales ont continué après l'arrêt du traitement chez les patients qui avaient cessé le traitement pour une raison autre qu'une progression de leur maladie. Il était permis de poursuivre le traitement après une progression initiale définie selon les critères RECIST 1.1 et évaluée par l'investigateur si le patient en retirait un bienfait clinique et tolérait le médicament à l'étude de l'avis de l'investigateur. Ainsi, 44 % des patients ont continué à recevoir Opdivo après la progression de leur maladie.

Le principal critère d'évaluation de l'efficacité était la survie globale (SG). Les critères d'évaluation secondaires de l'efficacité comprenaient la survie sans progression (SSP) et le taux de réponse objective (TRO) selon l'évaluation de l'investigateur. Un résumé des critères d'évaluation de l'efficacité est présenté au Tableau 79.

Principal critère d'évaluation de l'efficacité :

L'analyse provisoire prédéfinie a montré une amélioration statistiquement significative de la survie globale chez les patients répartis au hasard pour recevoir Opdivo par rapport à ceux ayant reçu l'évérolimus; 398 événements ont été observés (70 % du nombre d'événements prévu pour l'analyse finale) (Tableau 79 et Figure 21). Un bienfait sur le plan de la survie globale a été observé sans égard au degré d'expression de PD-L1. Les taux estimés de survie globale à 12 mois ont été respectivement de 76 % pour Opdivo et de 67 % pour l'évérolimus.

Critères d'évaluation secondaires de l'efficacité :

Le TRO fondé sur l'évaluation de l'investigateur (selon les critères RECIST, v 1.1) était supérieur dans le groupe recevant Opdivo (103/410, 25,1 %) par rapport au groupe recevant l'évérolimus (22/411,

5,4 %), avec une valeur de $p < 0,0001$ pour le test de Cochran-Mantel-Haenszel. Le délai médian de réponse objective était de 3 mois (intervalle : de 1,4 à 13 mois) après le début du traitement par Opdivo. Parmi les patients ayant répondu au traitement, 43 (48,9 %) ont présenté une réponse continue (durée de la réponse : de 7,4 à 27,6 mois); 33 (37,5 %) patients ont présenté une réponse durable de 12+ mois. Un TRO confirmé a été réalisé lors d'un examen d'imagerie subséquent après d'au moins 4 semaines d'intervalle. La durée de médiane de la réponse était de 23,0 mois dans le groupe recevant Opdivo et de 13,7 mois dans le groupe recevant l'évérolimus. La meilleure réponse globale a été une réponse complète chez 4 sujets (1,0 %) du groupe recevant Opdivo et chez 2 sujets (0,5 %) du groupe recevant l'évérolimus. La meilleure réponse globale a été une réponse partielle chez 99 (24,1 %) sujets du groupe recevant Opdivo et chez 20 (4,9 %) sujets du groupe recevant l'évérolimus.

Bien qu'elles ne soient pas statistiquement significatives, les données sur la survie sans progression suggèrent que le traitement par Opdivo offre un avantage par rapport à l'évérolimus (RR : 0,88 [IC à 95 : 0,75, 1,03], valeur de $p = 0,1135$ selon le test logarithmique par rangs stratifié), une séparation des courbes de Kaplan-Meier étant observée après 6 mois, favorisant Opdivo (Tableau 79 et Figure 22).

Tableau 79 : Résultats sur l'efficacité – Étude CHECKMATE-025

	Opdivo (n = 410)	Évérolimus (n = 411)
Principal critère d'évaluation de l'efficacité :		
Survie globale^a		
Événements (%)	183/410 (45)	215/411 (52)
Survie médiane, mois (IC à 95 %)	25,0 (21,7, N. É.)	19,6 (17,6, 23,1)
Rapport des risques (IC à 98,52 %)	0,73 ^b (0,57, 0,93)	
Valeur de p	0,0018 ^c	
Critères d'évaluation secondaires de l'efficacité :		
Survie sans progression		
Événements	318/410 (77,6)	322 /411(78,3)
Risque relatif	0,88	
IC à 95 %	(0,75, 1,03)	
Valeur de p	0,1135	
Médiane (IC à 95 %)	4,6 (3,71, 5,39)	4,4 (3,71, 5,52)
Réponse objective et taux de réponse objective par investigateur (RC + RP)	103/410 (25,1 %)	22/411 (5,4 %)
(IC à 95 %)	(21,0, 29,6)	(3,4, 8,0)
Rapport des cotes (IC à 95 %)	5,98 (3,68, 9,72)	
Valeur de p	< 0,0001	
Réponse complète (RC)	4 (1,0 %)	2 (0,5 %)

Réponse partielle (RP)	99 (24,1 %)	20 (4,9 %)
Maladie stable (MS)	141 (34,4 %)	227 (55,2 %)

Durée médiane de la réponse

Mois (intervalle) 11,99 (0,0 à 27,6+) 11,99 (0,0+ à 22,2+)

^a Selon les 398 décès observés et la fonction de dépense alpha d’O’Brien-Fleming, la valeur de *p* doit être inférieure à 0,0148 pour le seuil de signification statistique (analyse intermédiaire).

^b Le rapport des risques provient d’un modèle des risques proportionnels de Cox stratifié en fonction du score de risque du MSKCC, du nombre de traitements antiangiogéniques antérieurs et de la région, le traitement étant la seule covariable.

^c La valeur de *p* provient d’un test logarithmique par rangs bilatéral stratifié en fonction du score de risque du MSKCC, du nombre de traitements antiangiogéniques antérieurs et de la région.

Figure 21 : Survie globale – Étude CHECKMATE-025

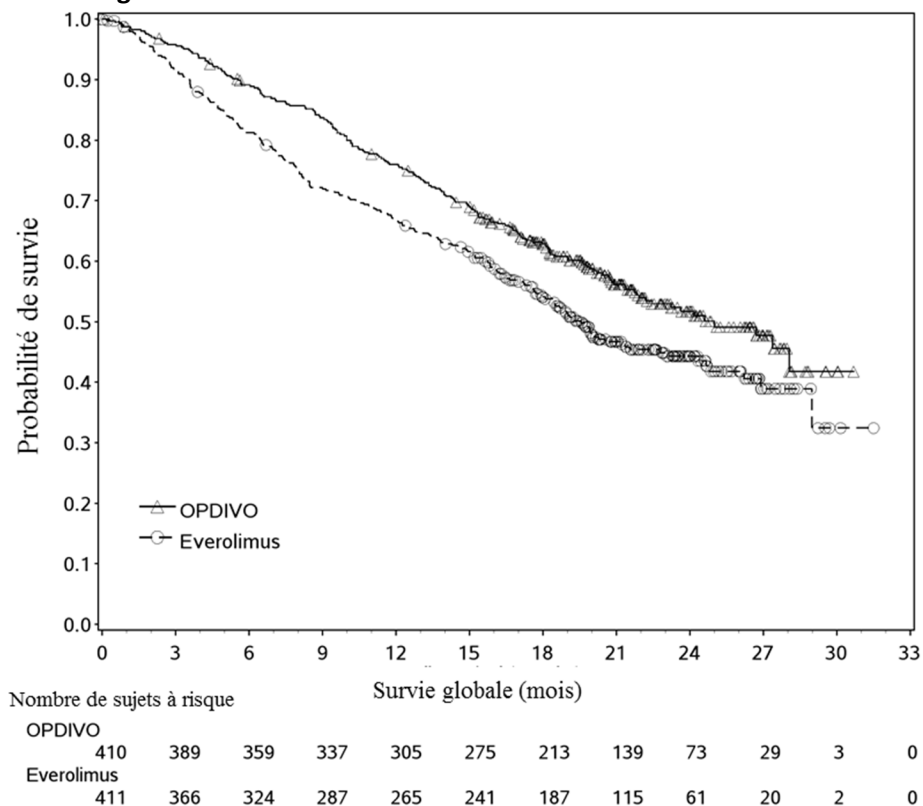
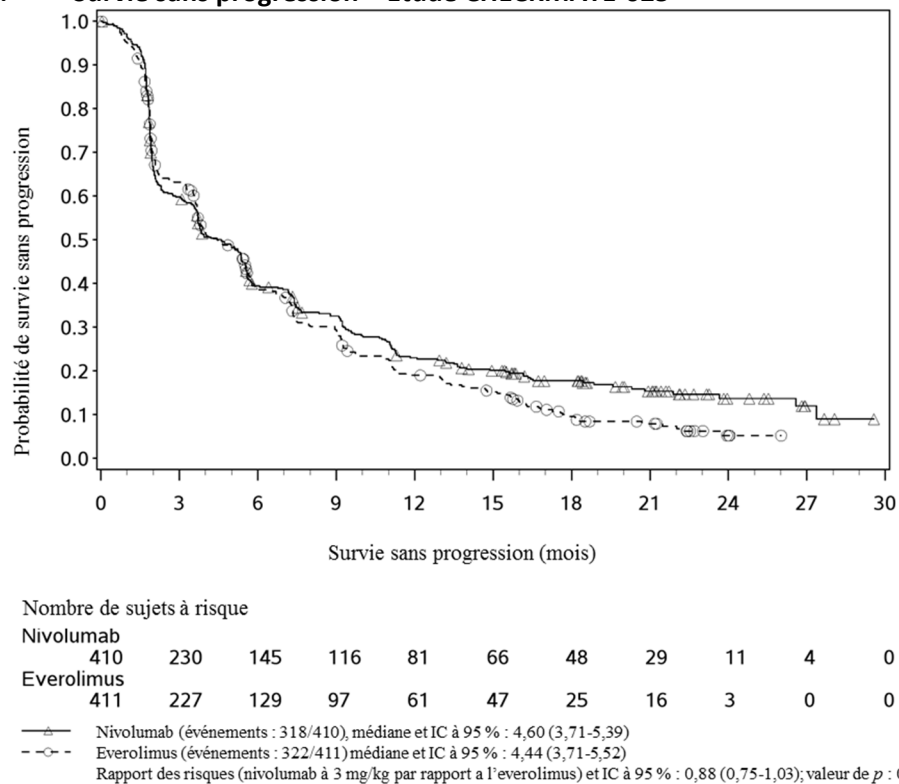


Figure 22 : Survie sans progression – Étude CHECKMATE-025



Adénocarcinome rénal au stade avancé (jamais traité) : CHECKMATE-214

L'étude CHECKMATE-214 était un essai ouvert à répartition aléatoire (1 :1) mené auprès de patients atteints d'un adénocarcinome rénal au stade avancé jamais traités. Les patients ont été admis à l'étude sans égard à leur statut PD-L1. Les patients qui avaient déjà présenté ou qui présentaient des métastases au cerveau ou qui étaient atteints d'une maladie auto-immune évolutive ou d'une affection médicale exigeant un traitement immunsupresseur à action générale étaient exclus de l'étude CHECKMATE-214. Les patients ont été stratifiés selon leur score pronostique IMDC (International Metastatic RCC Database Consortium) (0 vs 1-2 vs 3-6) et leur région géographique (É.-U. vs Canada/Europe de l'Ouest/Europe du Nord vs reste du monde).

La population évaluable pour le principal critère d'évaluation de l'efficacité comprenait les patients à risque intermédiaires/élevé présentant au moins 1 facteur de risque pronostique sur 6 selon les critères IMDC (moins de 1 an entre la date du diagnostic initial de l'adénocarcinome rénal et la répartition aléatoire, indice fonctionnel de Karnofsky < 80 %, taux d'hémoglobine inférieur à la limite inférieure de la normale, taux de calcium corrigé supérieur à 10 mg/dL, nombre de plaquettes supérieur à la limite supérieure de la normale et nombre absolu de neutrophiles supérieur à la limite supérieure de la normale).

Les patients ont été répartis aléatoirement pour recevoir l'association Opdivo à 3 mg/kg et ipilimumab à 1 mg/kg ($n = 425$) administrée par voie intraveineuse toutes les 3 semaines pour un total de 4 doses, puis Opdivo en monothérapie à raison de 3 mg/kg toutes les 2 semaines ou le sunitinib ($n = 422$) administré par voie orale à raison de 50 mg par jour pendant 4 semaines, suivies d'une pause sans

traitement de 2 semaines, chaque cycle. Chez les patients à risque intermédiaire ou élevé, l'âge médian était de 61 ans (intervalle : de 21 à 85), 38 % étant âgés de \geq 65 ans et 8 % de \geq 75 ans. La majorité des sujets étaient de sexe masculin (73 %) et de race blanche (87 %); 31 % et 69 % des patients présentaient un indice fonctionnel de Karnofsky initial de 70 à 80 % et de 90 à 100 %, respectivement.

La première évaluation tumorale a eu lieu 12 semaines après la répartition aléatoire; les évaluations se sont ensuite poursuivies toutes les 6 semaines pendant la première année, puis toutes les 12 semaines jusqu'à la progression de la maladie ou l'arrêt du traitement, selon l'éventualité survenant en dernier.

Le traitement a été poursuivi jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable. Le traitement pouvait être poursuivi après la progression de la maladie si le patient était cliniquement stable et si l'investigateur considérait qu'il en tirait des bienfaits cliniques.

Les principaux critères d'évaluation de l'efficacité étaient la SG, le TRO confirmée et la SSP (tels que déterminés par un comité d'examen indépendant de la recherche) chez les patients à risque intermédiaire/élevé. Le suivi médian des patients était de 25,2 mois (intervalle : de 17,5 à 33,5 mois). Chez ces derniers, l'essai a révélé une amélioration statistiquement significative de la SG et du TRO chez les patients répartis aléatoirement pour recevoir l'association Opdivo et ipilimumab par rapport à ceux recevant le sunitinib (Tableau 80 et Figure 23).

L'essai n'a pas permis de démontrer une amélioration statistiquement significative de la SSP.

Tableau 80 : Résultats sur l'efficacité – Étude CHECKMATE-214 (analyse primaire)

	Risque intermédiaire/élevé Opdivo et ipilimumab (n = 425)	Sunitinib (n = 422)
Survie globale		
Décès (%)	140 (32,9)	188 (44,5)
Survie médiane (mois)	NE	25,9
Rapport des risques (IC à 99,8 %) ^a	0,63 (0,44, 0,89)	
Valeur de p ^{b,c}	$< 0,0001$	
Taux de réponse objective confirmée (IC à 95 %)	41,6 % (36,9, 46,5)	26,5 % (22,4, 31,0)
Différence dans le TRO (IC à 99,9 %) ^d	16,0 % (5,6 %, 26,4 %)	
Valeur de p ^{d,e}	$< 0,0001$	
Meilleure réponse globale		
Réponse complète (RC)	40 (9,4)	5 (1,2)
Réponse partielle (RP)	137 (32,2)	107 (25,4)
Maladie stable (MS)	133 (31,3 %)	188 (44,5 %)
Durée médiane de la réponse en mois (IC à 95 %)^f	NE (21,8, NE)	18,2 (14,8, NE)
Délai médian avant l'apparition d'une réponse confirmée en mois (min., max.)	2,8 (0,9, 11,3)	3,0 (0,6, 15,0)
Survie sans progression		
Progression de la maladie ou décès (%)	228 (53,6)	228 (54,0)
Médiane (mois)	11,6	8,4
Rapport des risques (IC à 99,1 %) ^a	0,82 (0,64, 1,05)	

Valeur de $p^{b,h}$

0,0331

a Selon le modèle de risques proportionnels de Cox stratifié par score pronostique IMDC et région géographique.

b D'après un test logarithmique par rangs stratifié par score pronostique IMDC et région géographique.

c La valeur de p est comparée à un niveau alpha de 0,002 afin d'atteindre le seuil de signification statistique.

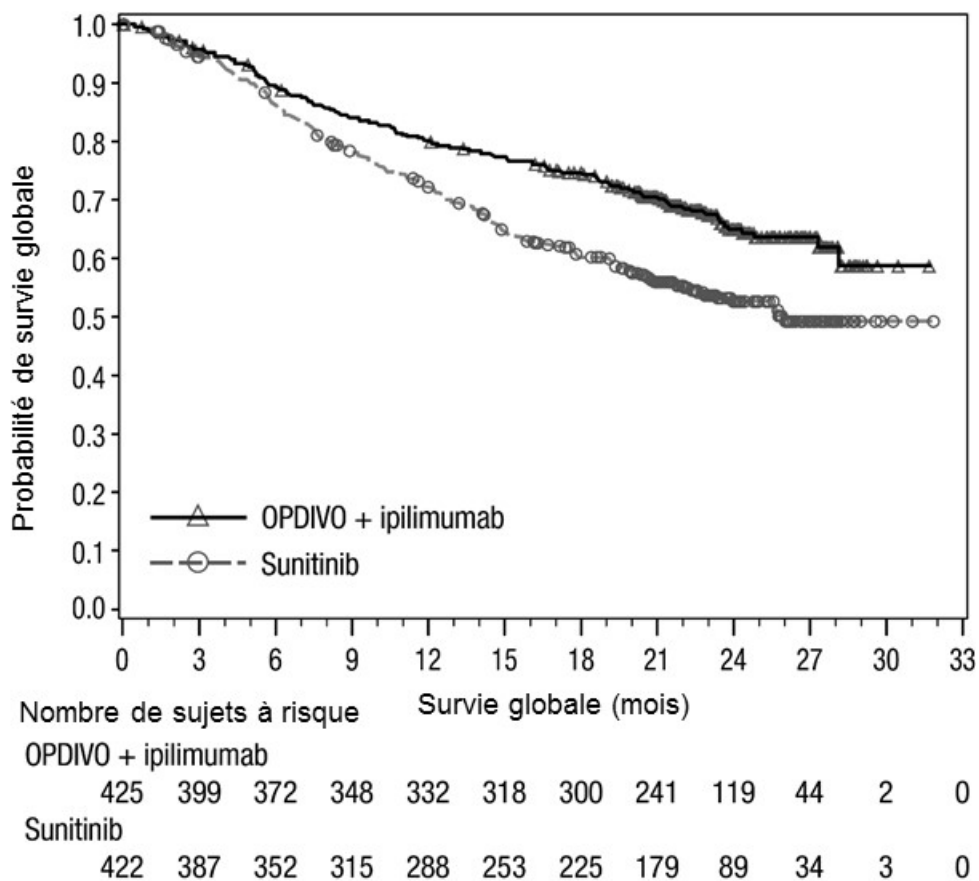
d Différence ajustée en fonction des strates et d'après le test de DerSimonian-Laird stratifié.

e La valeur de p est comparée à un niveau alpha de 0,001 afin d'atteindre le seuil de signification statistique.

f Calculée à l'aide de la méthode de Kaplan-Meier.

g La valeur de p est non significative à un niveau alpha de 0,009.

Figure 23 : Survie globale (population à risque intermédiaire/élevé) – Étude CHECKMATE-214



Les taux estimés de SG à 12 mois ont été respectivement de 80,1 % (IC à 95 % : 75,9, 83,6) pour Opdivo et de 72,1 % (IC à 95 % : 67,4, 76,2) pour le sunitinib.

Un bienfait sur le plan de la SG a été observé sans égard au degré d'expression de PD-L1, avec un rapport des risques de 0,45 (IC à 95 % : 0,29, 0,71) pour les taux d'expression tumorale de PD-L1 $\geq 1\%$ et de 0,73 (IC à 95 % : 0,56, 0,96) pour les taux d'expression tumorale de PL-L1 < 1 %.

Dans l'étude CHECKMATE-214, 249 patients à risque faible selon les critères IMDC ont également été répartis aléatoirement pour recevoir l'association Opdivo et ipilimumab ($n = 125$) ou le sunitinib

(n = 124). Ces patients n'ont pas été inclus dans l'analyse de l'efficacité. En ce qui concerne la SG chez les patients à risque faible recevant l'association Opdivo et ipilimumab, le rapport des risques est de 1,45 (IC à 95 % : 0,75, 2,81), comparativement au sunitinib. L'efficacité de l'association Opdivo et ipilimumab chez les patients à risque faible atteints d'adénocarcinome rénal jamais traité n'a pas été établie.

Une analyse exploratoire du suivi a été menée pour l'étude CHECKMATE 214. Le suivi médian des patients au moment de cette analyse était de 49,2 mois (intervalle : de 41,4 à 57,5 mois). Chez les patients à risque intermédiaire/élevé, les résultats relatifs à la SG, à la SSP et au TRO, basés sur 41,4 mois de suivi minimum, sont demeurés constants par rapport aux résultats de l'analyse primaire basés sur 17,5 mois de suivi minimum. La SG médiane, après un suivi additionnel, était d'environ 47,0 mois chez les patients traités par l'association Opdivo et ipilimumab, par rapport à 26,6 mois chez les patients traités par le sunitinib, ce qui se traduit par un rapport des risques de 0,66.

Adénocarcinome rénal au stade avancé (déjà traité) : CHECKMATE-9ER

CHECKMATE-9ER était une étude ouverte de phase III à répartition aléatoire visant à comparer Opdivo administré en association avec le cabozantinib par rapport au sunitinib chez des patients atteints d'un adénocarcinome rénal à cellules claires au stade avancé (ne se prêtant pas à une chirurgie curative ou à la radiothérapie) ou métastatique n'ayant jamais été traités. Les patients étaient inclus quel que soit leur statut de PD-L1 ou leur groupe de risque IMDC (International Metastatic RCC Database Consortium). Les patients atteints d'hypertension mal maîtrisée en dépit d'un traitement antihypertenseur, de métastases cérébrales évolutives, d'insuffisance surrénale non maîtrisée, d'une maladie auto-immune ou d'autres troubles médicaux exigeant une immunosuppression générale ainsi que les patients déjà traités par des anticorps anti-PD-1, anti-PD-L1, anti-PD-L2, anti-CD137 ou anti-CTLA-4 étaient exclus de l'étude CHECKMATE-9ER. Les patients étaient stratifiés selon leur score pronostique IMDC, leur expression tumorale de PD-L1 et leur région géographique.

Les patients étaient répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo à 240 mg par voie intraveineuse toutes les 2 semaines et le cabozantinib à 40 mg par voie orale tous les jours (n = 323), ou 50 mg de sunitinib par voie orale tous les jours pendant les 4 premières semaines d'un cycle de 6 semaines (4 semaines de traitement suivies de 2 semaines sans traitement) (n = 328). Le traitement était poursuivi jusqu'à la progression de la maladie (selon les critères RECIST v. 1.1) ou l'apparition d'une toxicité inacceptable au nivolumab, pendant une période maximum de 24 mois. Le traitement pouvait être poursuivi après la progression de la maladie (définie selon les critères RECIST) si le patient était cliniquement stable et si l'investigateur considérait qu'il en tirait des bienfaits cliniques. Les évaluations de la tumeur étaient effectuées au départ, après la répartition aléatoire à la semaine 12, puis toutes les 6 semaines jusqu'à la semaine 60, et toutes les 12 semaines par la suite.

Les caractéristiques initiales étaient généralement bien équilibrées entre les deux groupes. Dans les deux groupes, l'âge médian étant de 61 ans (intervalle : de 28 à 90), 38 % des sujets ayant ≥ 65 ans et 10 %, ≥ 75 ans. La majorité des patients étaient de sexe masculin (74 %) et de race blanche (82 %); 23 % et 76 % des patients présentaient un indice fonctionnel de Karnofsky initial de 70 à 80 % et de 90 à 100 %, respectivement. Au total, 29 (4,5 %) sujets étaient atteints d'adénocarcinome rénal au stade avancé non métastatique; 75 (11,5 %) sujets présentaient une tumeur avec des caractéristiques

sarcomatoïdes. La répartition des patients selon les catégories de risque IMDC était comme suit : risque faible, 23 %; risque intermédiaire, 58 %, et risque élevé, 20 %.

Le principal critère d'évaluation de l'efficacité était la SSP (évaluée à l'insu par un comité d'examen central indépendant [CECI]). Les critères d'évaluation secondaires de l'efficacité étaient la SG et le TRO (évalués par le CECI). L'essai a démontré une amélioration statistiquement significative de la SSP, de la SG et du TRO chez les patients répartis aléatoirement pour recevoir l'association Opdivo et cabozantinib par rapport à ceux ayant reçu le sunitinib.

Les résultats sur l'efficacité après un suivi minimal de 10,6 mois sont présentés au Tableau 81 et à la Figure 24 et Figure 25.

Tableau 81 : Résultats sur l'efficacité – Étude CHECKMATE-9ER

	Opdivo et cabozantinib (n = 323)	Sunitinib (n = 328)
Survie sans progression		
Événements (%)	144 (44,6)	191 (58,2)
Médiane (mois) ^a	16,6 (12,5, 24,9)	8,3 (7,0, 9,7)
Rapport des risques (IC à 95 %) ^b	0,51 (0,41, 0,64)	
valeur de p ^{c,d}	< 0,0001	
Survie globale		
Événements (%)	67 (20,7)	99 (30,2)
Médiane (mois) ^a	N.E.	N.D. (22,6, N.D.)
Rapport des risques (IC à 98,89 %) ^b	0,60 (0,40, 0,89)	
valeur de p ^{c,d,e}	0,0010	
Taux de réponse objective confirmée (IC à 95 %)^f		
Valeur de p ^g	< 0,0001	
Réponse complète (RC)	26 (8,0 %)	15 (4,6 %)
Réponse partielle (RP)	154 (47,7 %)	74 (22,6 %)

a. Selon les estimations de Kaplan-Meier.

b. Modèle des risques proportionnels stratifiés de Cox. Le rapport de risque compare l'association Opdivo et cabozantinib par rapport au sunitinib.

c. Test logarithmique par rangs stratifié selon le score de risque pronostique IMDC (0, 1-2, 3-6), l'expression tumorale de PD-L1 ($\geq 1\%$ par rapport à < 1 % ou statut indéterminé) et la région (É.-U./Canada/Europe de l'Ouest/Nord de l'Europe, RDM [reste du monde]) consignés dans le système IRT (Interactive Response Technology) conformément au protocole.

d. Valeurs de p bilatérales provenant d'un test logarithmique par rangs ordinaire stratifié.

e. Erreur de type 1 contrôlée par analyse hiérarchique. En ce qui a trait à l'analyse intermédiaire de la SG, le seuil de signification statistique pour la valeur de p est < 0,0111.

f. IC basé sur la méthode de Clopper et Pearson.

g. Valeur de p bilatérale provenant du test CMH.

N.E. = non estimable.

Les analyses exploratoires menées chez les patients ayant répondu au traitement indiquent une durée médiane de réponse de 20,2 mois (intervalle : de 17,3 à N.E.) pour Opdivo en association avec le cabozantinib et de 11,5 mois (intervalle : de 8,3 à 18,4 mois) pour le sunitinib. Le délai médian de réponse était de 2,8 mois (intervalle : de 1,0 à 19,4) pour Opdivo en association avec le cabozantinib et de 4,2 mois (intervalle : de 1,7 à 12,3) pour le sunitinib. Des analyses exploratoires supplémentaires évoquent un bienfait constant du traitement tant sur le plan de la SG que de la SSP dans les trois sous-groupes prédéterminés selon le risque IMDC.

Figure 24 : Courbe de Kaplan-Meier de la survie sans progression – CHECKMATE-9ER

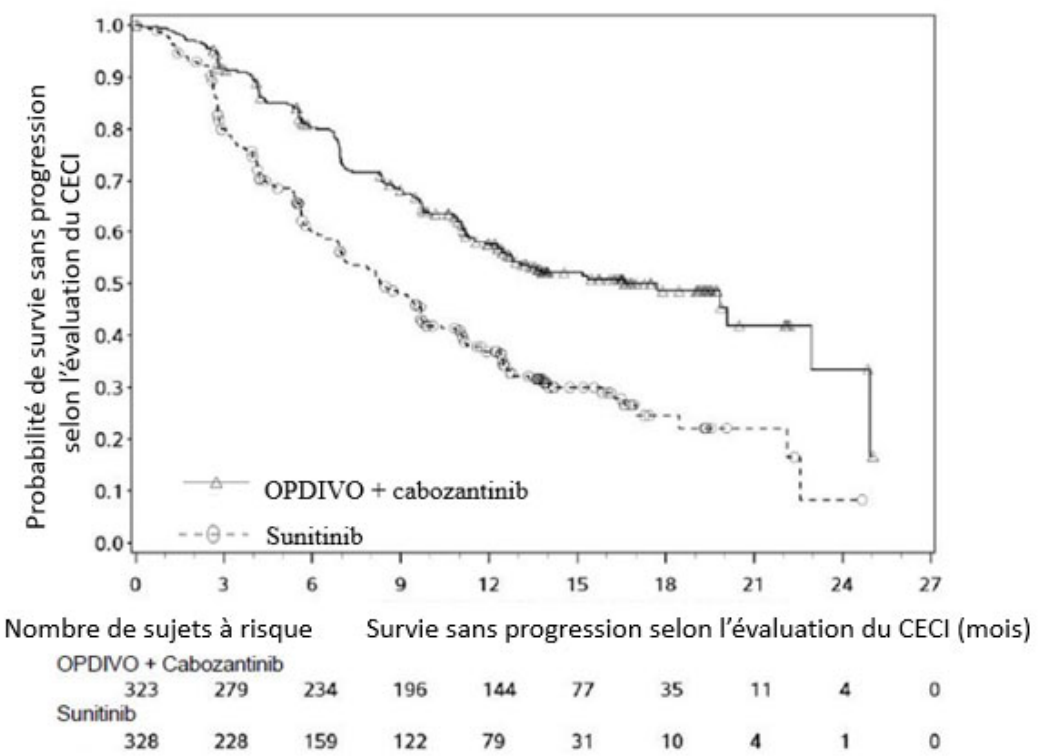
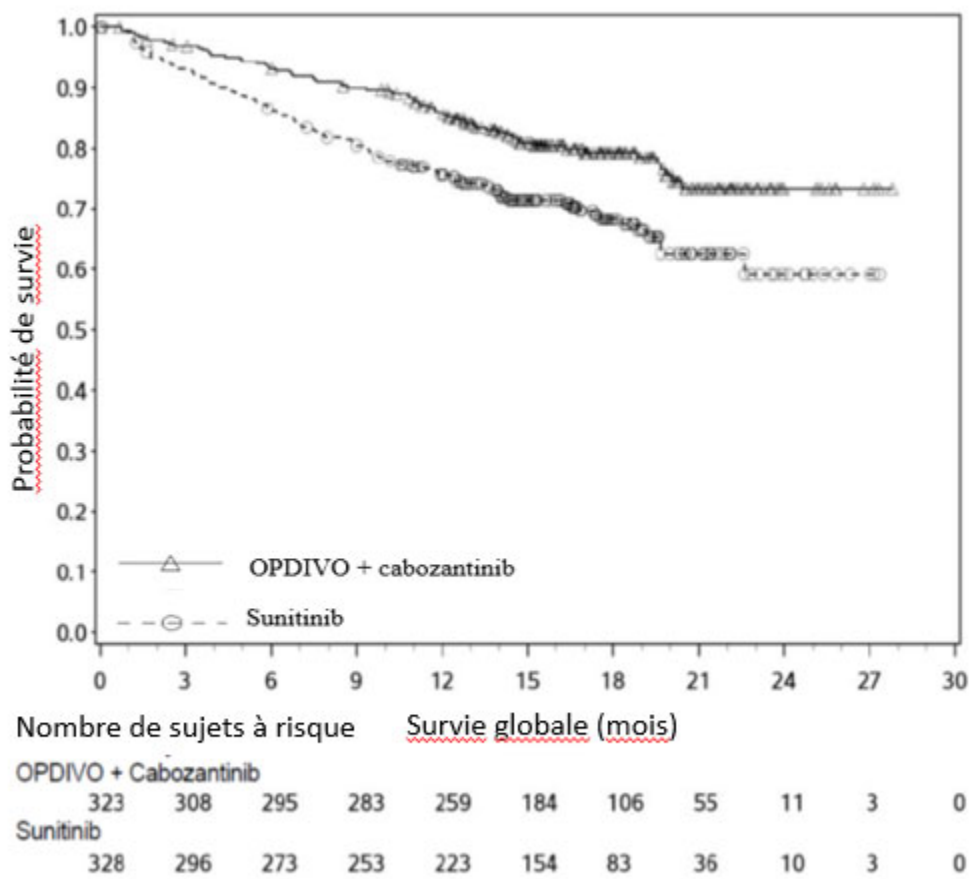


Figure 25 : Courbe de Kaplan-Meier pour la survie globale – CHECKMATE-9ER



Épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou récurrent ou métastatique

Essai contrôlé chez des patients atteints d'un épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou ayant progressé pendant ou après un traitement à base de platine : CHECKMATE-141

L'innocuité et l'efficacité d'Opdivo administré en monothérapie à raison de 3 mg/kg pour le traitement de l'épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou récurrent ou métastatique ont été évaluées dans le cadre d'une étude ouverte de phase III à répartition aléatoire (CHECKMATE-141). Cette étude a été menée auprès de patients (âgés de 18 ans ou plus) dont la maladie avait progressé pendant ou moins de 6 mois après un traitement à base de platine et qui présentaient un indice de performance ECOG de 0 ou de 1. Le traitement antérieur à base de platine avait été administré comme traitement adjuvant, néoadjuvant ou primaire, ou encore pendant la phase métastatique. Les patients ont été admis à l'étude sans égard à l'expression tumorale de PD-L1 ou à leur statut relativement au virus du papillome humain (VPH). Les patients qui présentaient une maladie auto-immune évolutive, une affection médicale exigeant un traitement immunosupresseur, un carcinome récurrent ou métastatique du nasopharynx, un épithélioma malpighien spinocellulaire d'origine histologique principale inconnue, des anomalies histologiques touchant les glandes salivaires ou non squameuses (p. ex. mélanome muqueux) ou des métastases cérébrales non traitées ont été exclus de l'étude. Les

patients présentant des métastases cérébrales traitées étaient admissibles si leur état neurologique était revenu à l'état initial au moins 2 semaines avant l'inscription à l'étude et s'ils ne prenaient plus de corticostéroïdes ou s'ils recevaient une dose stable ou décroissante inférieure à 10 mg d'équivalent prednisone par jour.

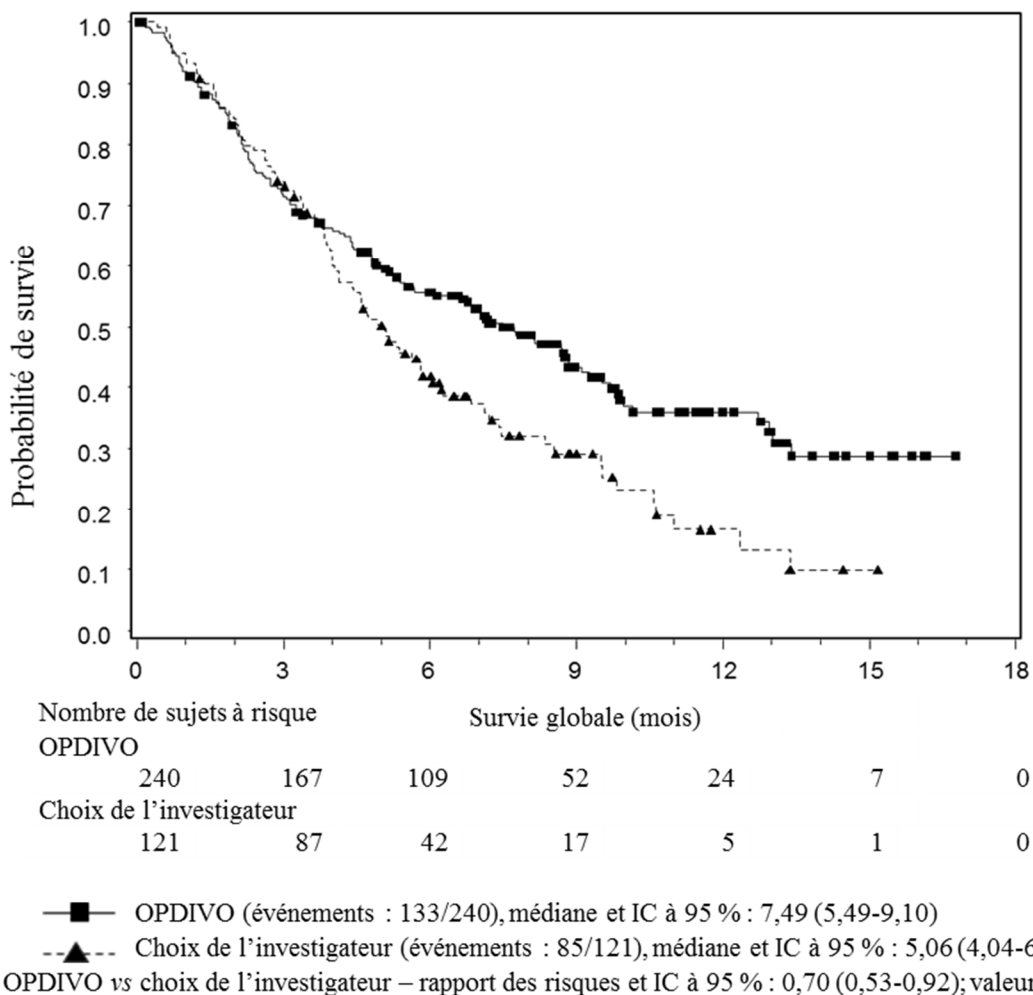
Au total, 361 patients ont été répartis aléatoirement selon un rapport de 2 :1 pour recevoir soit Opdivo ($n = 240$) à raison de 3 mg/kg toutes les 2 semaines, administré par voie intraveineuse sur 60 minutes, soit l'un des traitements suivants au choix de l'investigateur ($n = 121$) : cétximab ($n = 15$) à raison d'une dose d'attaque de 400 mg/m² suivie de 250 mg/m² une fois par semaine, méthotrexate ($n = 52$) à raison de 40 à 60 mg/m² une fois par semaine ou docétaxel ($n = 54$) à raison de 30 à 40 mg/m² une fois par semaine. La répartition aléatoire a été stratifiée en fonction des antécédents de traitement par le cétximab. Le traitement a été poursuivi tant qu'il présentait des bienfaits cliniques ou qu'il était toléré. Les évaluations tumorales, selon les critères RECIST, version 1.1, ont été effectuées 9 semaines après la répartition aléatoire, puis se sont poursuivies toutes les 6 semaines. Il était permis de poursuivre le traitement après une progression initiale définie selon les critères RECIST, version 1.1, et évaluée par l'investigateur si le patient recevant Opdivo en retirait un bienfait clinique et tolérait le médicament à l'étude de l'avis de l'investigateur. Le principal critère d'évaluation de l'efficacité était la SG. Les principaux critères d'évaluation secondaires de l'efficacité étaient la SSP et le TRO selon l'évaluation de l'investigateur. D'autres analyses prédefinies de sous-groupes ont été effectuées afin d'évaluer l'efficacité en fonction de l'expression tumorale de PD-L1 aux taux prédéterminés de 1 %, 5 % et 10 %.

Des échantillons de tissu tumoral ont été systématiquement recueillis avant l'étude (avant la répartition aléatoire) afin d'effectuer les analyses prévues sur l'efficacité en fonction de l'expression tumorale de PD-L1. L'évaluation de l'expression tumorale de PD-L1 a été effectuée au moyen de l'épreuve PD-L1 IHC 28-8 pharmDx.

Les caractéristiques initiales étaient généralement bien équilibrées entre les deux groupes. L'âge médian était de 60 ans (intervalle : de 28 à 83 ans); 31 % des patients étaient âgés de 65 ans et plus, 5 % étaient âgés de 75 ans et plus, 83 % étaient des hommes et 83 % étaient de race blanche. L'indice de performance ECOG au début de l'étude était de 0 (20 %) ou 1 (78 %); 76 % des patients avaient déjà fumé ou fumaient encore, 90 % présentaient une maladie de stade IV, 66 % avaient au moins deux lésions, 45 %, 35 % et 20 % avaient reçu un, deux ou au moins trois traitements à action générale antérieurs, respectivement, et 25 % avaient obtenu un résultat positif au test de dépistage du VPH-16.

La Figure 26 présente les courbes de Kaplan-Meier pour la SG.

Figure 26 : Survie globale – Étude CHECKMATE-141



L'analyse provisoire prédéfinie a montré une amélioration statistiquement significative de la SG chez les patients répartis au hasard pour recevoir Opdivo par rapport à ceux ayant reçu un traitement au choix de l'investigateur; 218 événements ont été observés (78 % du nombre d'événements prévu pour l'analyse finale). Cette étude n'a pas démontré d'avantages statistiquement significatifs pour Opdivo par rapport au choix de l'investigateur sur le plan des critères d'évaluation secondaires de la survie sans progression (SSP) et des taux de réponse objective (TRO). Les résultats sur l'efficacité sont présentés au Tableau 82.

Tableau 82 : Résultats sur l'efficacité – Étude CHECKMATE-141

	Opdivo (n = 240)	Choix de l'investigateur (n = 121)
Survie globale		
Événements	133 (55,4 %)	85 (70,2 %)
Rapport des risques ^a (IC à 95 %)	0,70 (0,53-0,92)	
Valeur de p ^b	0,0101	
Médiane (IC à 95 %) (mois)	7,49 (5,49-9,10)	5,06 (4,04-6,05)
Taux (IC à 95 %) à 6 mois	55,6 (48,9-61,8)	41,8 (32,6-50,7)
Taux (IC à 95 %) à 12 mois	36,0 (28,5-43,4)	16,6 (8,6-26,8)
Survie sans progression		
Événements	190 (79,2 %)	103 (85,1 %)
Rapport des risques IC à 95 %	0,89 (0,70-1,13)	
Valeur de p	0,3236	
Médiane (IC à 95 %) (mois)	2,04 (1,91-2,14)	2,33 (1,94-3,06)
Réponse objective confirmée^c		
(IC à 95 %)	32 (13,3 %) (9,3-18,3)	7 (5,8 %) (2,4-11,6)
Rapport des cotes (IC à 95 %)	2,49 (1,07-5,82)	
Réponse complète (RC)	6 (2,5 %)	1 (0,8 %)
Réponse partielle (RP)	26 (10,8 %)	6 (5,0 %)
Maladie stable (MS)	55 (22,9 %)	43 (35,5 %)

^a Calculé à partir d'un modèle des risques proportionnels stratifié.

^b La valeur de p a été calculée à partir d'un test logarithmique par rangs stratifié en fonction de l'utilisation antérieure de cétximab; le seuil de signification pour l'efficacité selon la méthode d'O'Brien-Fleming est de 0,0227.

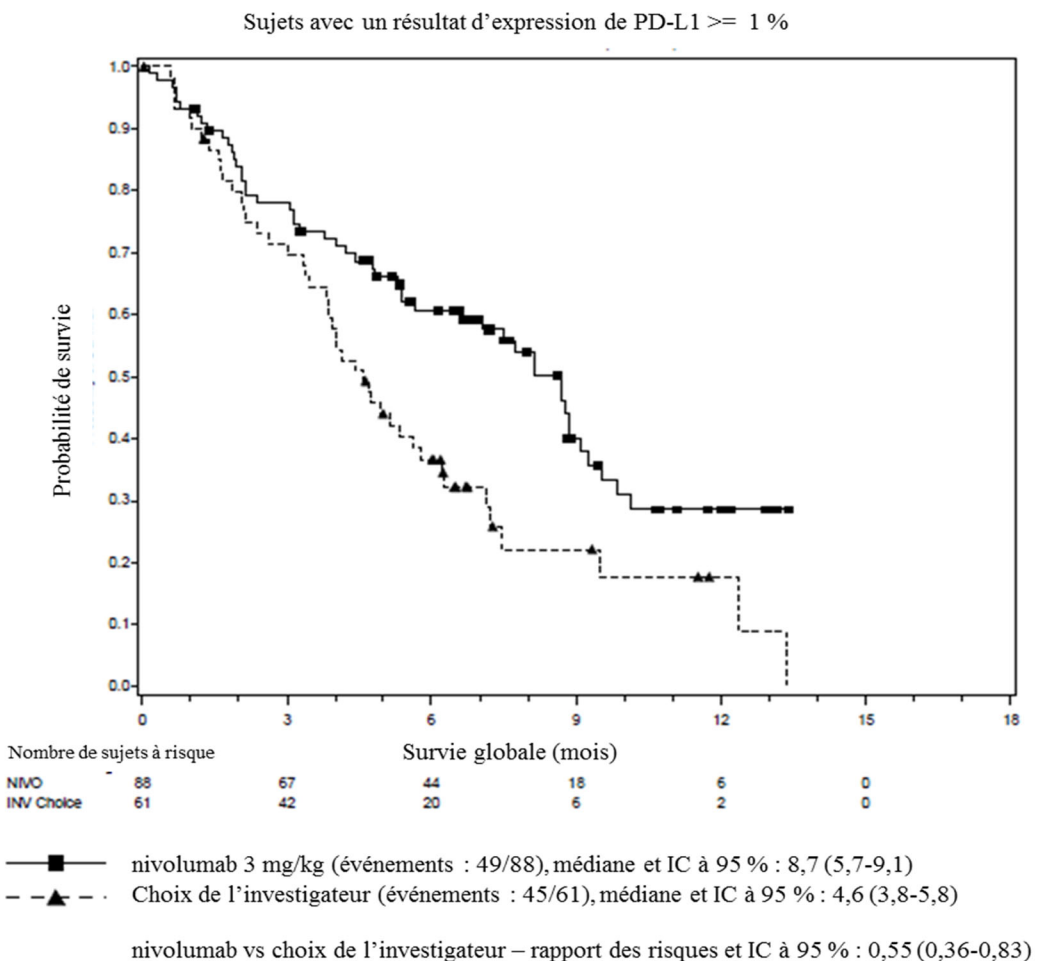
^c Le groupe recevant Opdivo comprenait deux patients présentant une RC et sept patients présentant une RP dont l'expression tumorale de PD-L1 était < 1 %.

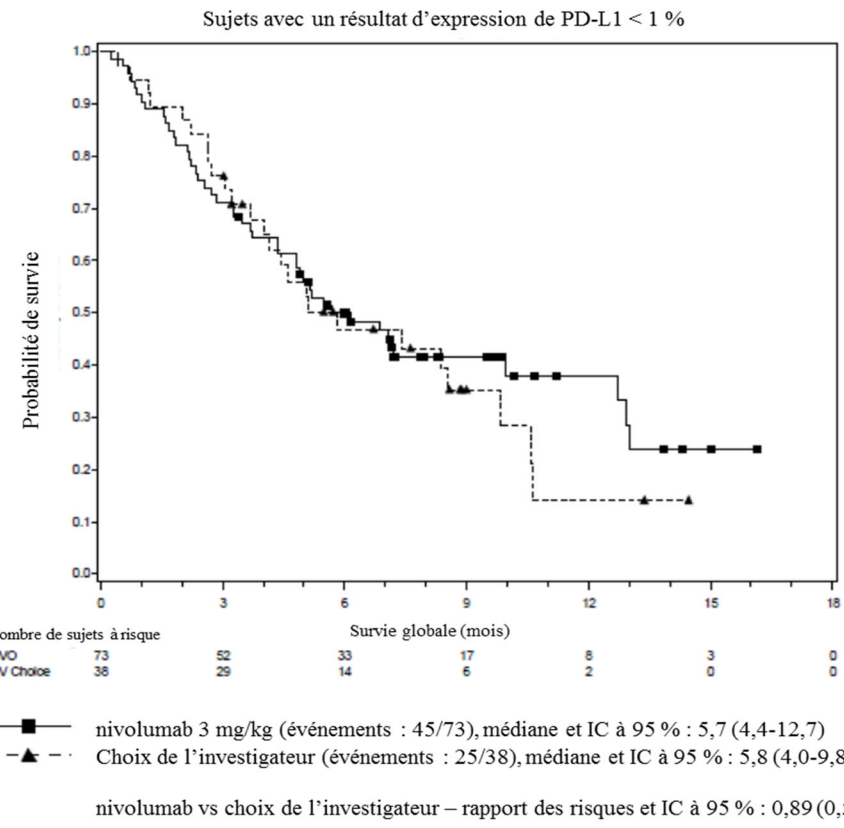
L'expression tumorale de PD-L1 était quantifiable chez 72 % des patients, soit chez 67 % des patients du groupe recevant Opdivo et chez 82 % des patients du groupe recevant un traitement au choix de l'investigateur. Les taux d'expression tumorale de PD-L1 étaient équilibrés entre les deux groupes de traitement (Opdivo vs traitement au choix de l'investigateur) pour chacun des degrés d'expression tumorale de PD-L1 prédéfinis de ≥ 1 % (55 % vs 62 %), ≥ 5 % (34 % vs 43 %) ou ≥ 10 % (27 % vs 34 %).

Chez les patients dont la tumeur exprimait PD-L1 à l'un ou l'autre des degrés prédéfinis, la probabilité d'amélioration de la survie était plus élevée dans le groupe recevant Opdivo que dans celui recevant le traitement au choix de l'investigateur. L'ampleur du bienfait sur le plan de la SG était constante pour les degrés d'expression tumorale de PD-L1 prédéfinis de ≥ 1 %, ≥ 5 % et ≥ 10 %; les résultats présentés

pour l'expression de PD-L1 sont fondés sur un seuil de positivité de 1 % (Figure 27). En revanche, on n'a observé aucune différence significative de la SG entre Opdivo et le choix de l'investigateur chez les patients dont la tumeur n'exprimait pas PD-L1 ($PD-L1 < 1\%$). Chez les patients chez qui l'expression de PD-L1 par la tumeur n'est pas mesurable ou considérée comme non quantifiable, il pourrait être prudent sur le plan clinique d'exercer une surveillance étroite des signes indiquant une progression sans équivoque au cours des premiers mois de traitement par Opdivo.

Figure 27 : Survie globale selon le degré d'expression de PD-L1 (1 %) – Étude CHECKMATE-141





Lymphome hodgkinien classique (LHc) :

Études ouvertes chez des patients atteints d'un lymphome hodgkinien classique après l'échec d'une AGCS : CHECKMATE-205 et CHECKMATE-039

Deux études ont évalué l'efficacité d'Opdivo administré en monothérapie chez des patients atteints d'un LHc après l'échec d'une AGCS.

L'étude CHECKMATE-205 était une étude de phase II multicentrique ouverte, multicohorte et à groupe unique menée chez des patients atteints d'un LHc. Parmi les sujets, certains n'avaient pas reçu de brentuximab après l'échec de l'AGCS ($n = 63$), d'autres avaient peut-être reçu le brentuximab védotiné suivant l'échec de l'AGCS ($n = 80$) et d'autres encore pouvaient avoir reçu un traitement antérieur par le brentuximab védotiné à n'importe quel moment avant ou après l'AGCS (dont 33 patients ayant reçu seulement le brentuximab védotiné avant l'AGCS). L'étude CHECKMATE-039 était une étude multicentrique ouverte à doses croissantes qui comportait 23 patients atteints d'un LHc, dont 15 patients ayant reçu un traitement antérieur par le brentuximab védotiné après l'échec de l'AGCS. Les deux études acceptaient les patients sans égard à l'expression tumorale de PD-L1, mais excluaient les patients qui présentaient un indice de performance ECOG de 2 ou plus, une maladie auto-immune, une pneumopathie interstitielle symptomatique, un taux de transaminases hépatiques supérieur à 3 fois la LSN ou une clairance de la créatinine inférieure à 40 mL/min, ou qui avaient reçu une allogreffe de cellules souches ou une radiothérapie thoracique au cours des 24 dernières semaines. En outre, les deux études exigeaient une capacité de diffusion pulmonaire de l'oxyde de

carbone ajustée de plus de 60 % chez les patients qui avaient déjà présenté une toxicité pulmonaire. Dans le cadre des études CHECKMATE-205 et CHECKMATE-039, sept patients étaient âgés de 65 ans ou plus.

Les patients ont reçu le nivolumab à 3 mg/kg administré par voie intraveineuse sur une période de 60 minutes toutes les deux semaines jusqu'à la progression de la maladie, l'obtention d'un bienfait clinique optimal ou la survenue d'une toxicité inacceptable. Un cycle de traitement consistait en l'administration d'une dose. Une réduction de la dose n'était pas autorisée.

Chez les 63 patients de l'étude CHECKMATE-205 ayant reçu le nivolumab après l'échec de l'AGCS (jamais traités par le brentuximab), l'âge médian était de 33 ans (intervalle : de 18 à 65 ans). La majorité était de sexe masculin (54 %) et de race blanche (86 %). Les patients avaient reçu un nombre médian de 2 traitements par voie générale antérieurs (intervalle : de 2 à 8 traitements). Les patients ont reçu un nombre médian de 25 doses de nivolumab (intervalle : de 1 à 43 doses), et la durée médiane de traitement n'a pas été atteinte (IC à 95 % : 12,5 mois, durée non atteinte).

Chez les 95 patients des études CHECKMATE-205 et CHECKMATE-039 combinées qui avaient reçu le nivolumab après un traitement par le brentuximab védotide suivant l'échec de l'AGCS, l'âge médian était de 37 ans (intervalle : de 18 à 72 ans). La majorité était de sexe masculin (64 %) et de race blanche (87 %). Les patients avaient reçu un nombre médian de 5 traitements par voie générale antérieurs (intervalle : de 2 à 15 traitements). Les patients ont reçu un nombre médian de 28 doses de nivolumab (intervalle : de 3 à 48 doses), et la durée médiane de traitement était de 16 mois (IC à 95 % : de 9,26 à 23,36 mois).

Dans le cadre des études CHECKMATE-205 et CHECKMATE-039, l'efficacité a été évaluée en fonction du taux de réponse objective (TRO) selon l'évaluation d'un comité d'examen radiologique indépendant (CEI). Les autres critères d'évaluation comprenaient la durée de la réponse et la SSP.

Les résultats relatifs à l'efficacité chez les patients qui ont reçu le nivolumab après un traitement par le brentuximab védotide à la suite de l'échec d'une AGCS figurent au Tableau 83, et les résultats relatifs à l'efficacité chez les patients qui ont reçu le nivolumab après l'échec d'une AGCS (jamais traités par le brentuximab) figurent au Tableau 84.

Tableau 83 : Résultats relatifs à l'efficacité chez les patients atteints d'un LHC après un traitement par le brentuximab védotide à la suite de l'échec d'une AGCS

	CHECKMATE-205 (cohorte B) et CHECKMATE-039	CHECKMATE-205 cohorte B ^{a,b} n = 80	CHECKMATE-039 ^c n = 15
n = 95			
Taux de réponse objective (IC à 95 %)	66 % (56, 76)	68 % (56, 78)	60 % (32, 84)
Taux de rémission complète	6 %	8 %	0 %
Taux de rémission partielle	60 %	60 %	60 %
Durée de la réponse (mois)			

Médiane (IC à 95 %)	13,1 (9,46, NE)	13,1 (8,7, NE)	12,0 (1,8, NE)
Intervalle	0,0+, 23,1+	0,0+, 14,2+	1,8+, 23,1+

^a Le suivi était en cours au moment de la soumission des données.

^b Durée médiane du suivi de 15,4 mois (de 1,9 à 18,5 mois).

^c Durée médiane du suivi de 21,9 mois (de 11,2 à 27,6 mois).

Les résultats mis à jour relatifs à l'efficacité chez les patients atteints d'un LHC après un traitement par le brentuximab védotide à la suite de l'échec d'une AGCS (cohorte B) (durée médiane du suivi de 58,5 mois) correspondaient aux résultats intermédiaires initialement déclarés. Le TRO était de 71,3 % (IC à 95 % : 60,0, 80,8), le taux de rémission complète était de 14 %, le taux de rémission partielle était de 58 % et la durée médiane de la réponse était de 16,6 mois (IC à 95 % : 9,3, 25,7).

Tableau 84 : Résultats relatifs à l'efficacité chez les patients atteints d'un LHC après une AGCS (jamais traités par le brentuximab védotide)

CHECKMATE-205 (cohorte A) ^{a,b}	
n = 63	
Taux de réponse objective (IC à 95 %)	68,3 % (55, 79)
Taux de rémission complète	22 %
Taux de rémission partielle	46 %
Durée de la réponse (mois)	
Médiane (IC à 95 %)	NE (NE, NE)
Intervalle	1,4, 16,1+

^a Le suivi était en cours au moment de la soumission des données.

^b Durée médiane du suivi de 14,0 mois (de 1,0 à 20,3 mois).

Les résultats mis à jour relatifs à l'efficacité chez les patients atteints d'un LHC à la suite de l'échec d'une AGCS [patients jamais traités par le brentuximab védotide - cohorte A] (durée médiane du suivi de 61,9 mois) correspondaient aux résultats intermédiaires initialement déclarés. Le TRO était de 65 % (IC à 95 % : 52, 77), le taux de rémission complète était de 32 %, le taux de rémission partielle était de 33 % et la durée médiane de la réponse était de 26,6 mois (IC à 95 % : 15,2, N.D.).

L'efficacité a également été évaluée chez 33 patients de l'étude CHECKMATE-205 qui avaient seulement reçu le brentuximab védotide avant l'AGCS (cohorte C). L'âge médian des patients était de 30 ans (intervalle : de 19 à 53 ans). La majorité des patients étaient de sexe masculin (55 %) et de race blanche (88 %). Les patients avaient reçu un nombre médian de 4 traitements par voie générale antérieurs (intervalle : de 2 à 7 traitements). Le TRO était de 72,7 % (IC à 95 % : 55, 87), le taux de rémission complète était de 21 % et le taux de rémission partielle était de 52 %.

Cancer colorectal métastatique (CCRm) ayant une instabilité microsatellitaire élevée (IM-E) ou une déficience du système de réparation des mésappariements (SRM) de l'ADN

Étude ouverte de phase III à répartition aléatoire menée chez des patients atteints d'un CCRm ayant une IM-E ou une déficience du SRM de l'ADN (jamais traité) : CHECKMATE-8HW

L'étude CHECKMATE-8HW était une étude ouverte de phase III à répartition aléatoire et à trois groupes évaluant Opdivo en monothérapie et Opdivo en association avec l'ipilimumab en comparaison avec une chimiothérapie au choix de l'investigateur, pour le traitement de patients atteints d'un CCR non résécable ou métastatique dont le statut à l'égard de l'IM-E ou de la déficience du SRM était connu. Les groupes de traitement de l'étude comprenaient : Opdivo en monothérapie, Opdivo en association avec l'ipilimumab et chimiothérapie au choix de l'investigateur.

Le statut à l'égard de l'IM-E ou de la déficience du SRM a été établi conformément aux normes de pratique locales, au moyen de la méthode de réaction en chaîne de la polymérase (PCR), de tests de séquençage de nouvelle génération ou par immunohistochimie (IHC). L'évaluation centralisée du statut d'IM-E par PCR (test Idylla MSI) et du statut de déficience du SRM de l'ADN par IHC (test Omnis MMR) a été réalisée rétrospectivement sur les échantillons tumoraux des patients qui avaient également servi à confirmer le statut d'IM-E/de déficience du SRM lors d'analyses locales. Les patients dont le statut d'IM-E/de déficience du SRM avait été confirmé par l'un ou l'autre des tests centralisés ont constitué la population évaluée dans le cadre du critère principal d'efficacité.

Aux fins de cette analyse, l'évaluation de l'efficacité reposait sur la comparaison de deux groupes de traitement : Opdivo en association avec l'ipilimumab, ou une chimiothérapie au choix de l'investigateur dans le cadre du traitement de première intention. L'essai a porté sur des patients adultes atteints d'un CCR récidivant ou métastatique confirmé par examen histologique, n'ayant jamais été traités par chimiothérapie et/ou par des agents ciblés pour une maladie métastatique, et dont la maladie ne pouvait être traitée par chirurgie. Les patients qui présentaient des métastases cérébrales symptomatiques ou une maladie auto-immune évolutive, qui recevaient un traitement à action générale par des corticostéroïdes ou des médicaments immunsupresseurs, ou qui avaient été traités par des inhibiteurs de points de contrôle ne pouvaient pas participer à cette étude. La répartition au hasard a été stratifiée en fonction de la localisation de la tumeur primitive (droite ou gauche).

Les patients ont été répartis au hasard selon un rapport de 2:1 dans les groupes de traitement suivants :

- Groupe Opdivo + ipilimumab : Opdivo à 240 mg toutes les 3 semaines en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg toutes les 3 semaines, pour un maximum de 4 doses, puis Opdivo à 480 mg toutes les 4 semaines
- Groupe de chimiothérapie au choix de l'investigateur (groupe chimiothérapie) :
 - le schéma FOLFOX6 modifié (oxaliplatin + leucovorine + FU) avec ou sans le bévacizumab ou le cétximab : oxaliplatin à 85 mg/m², leucovorine à 400 mg/m² et FU en bolus de 400 mg/m², puis FU à 2 400 mg/m² sur 46 heures toutes les 2 semaines; bévacizumab à 5 mg/kg ou cétximab à 500 mg/m² administré avant le schéma FOLFOX6 modifié toutes les 2 semaines;

ou

- le schéma FOLFIRI (irinotécan + leucovorine + FU) avec ou sans le bévacizumab ou le cétximab : irinotécan à 180 mg/m², leucovorine à 400 mg/m², FU en bolus de 400 mg/m² et FU à 2 400 mg/m² sur 46 heures toutes les 2 semaines; bévacizumab à 5 mg/kg ou cétximab à 500 mg/m² administré avant le schéma FOLFIRI toutes les 2 semaines.

Le traitement à l'étude s'est poursuivi jusqu'à constatation d'une progression de la maladie ou d'une toxicité inacceptable, ou pendant un maximum de 2 ans. Les patients qui ont arrêté le traitement d'association en raison d'un effet indésirable attribué à l'ipilimumab pouvaient continuer à recevoir Opdivo en monothérapie.

Les évaluations tumorales selon les critères RECIST (version 1.1) ont été réalisées toutes les 6 semaines pendant les 24 premières semaines, puis toutes les 8 semaines jusqu'à la semaine 96, puis toutes les 16 semaines jusqu'à la semaine 146, puis toutes les 24 semaines. Les patients répartis au hasard pour recevoir la chimiothérapie pouvaient recevoir l'association Opdivo + ipilimumab en cas de progression établie au moyen d'une évaluation centralisée indépendante menée à l'insu.

Au total, 303 patients n'ayant jamais été traités et dont le cancer est métastatique ont été répartis au hasard, dont 202 patients pour recevoir Opdivo en association avec l'ipilimumab et 101 patients pour recevoir la chimiothérapie. Parmi eux, 255 avaient un statut d'IM-E/de déficience du SRM confirmé au moyen d'une évaluation centralisée, soit 171 dans le groupe Opdivo + ipilimumab et 84 dans le groupe chimiothérapie.

Les caractéristiques initiales de tous les patients répartis de manière aléatoire et n'ayant jamais été traités pour une maladie métastatique étaient les suivantes : l'âge médian était de 63 ans (intervalle : de 21 à 87 ans), 46 % étant âgés d'au moins 65 ans et 18 %, d'au moins 75 ans, 46 % étaient des hommes et 86 % étaient de race blanche. L'indice fonctionnel de l'ECOG était de 0 et d'au moins 1 chez 54 % et 46 %, respectivement, la tumeur se trouvait du côté droit ou du côté gauche dans 68 % et 32 % des cas, respectivement, tous les patients présentaient un cancer de stade IV au début de l'étude et, parmi les 223 patients dont le statut était connu, 39 présentaient un syndrome de Lynch confirmé. Au départ, les caractéristiques des patients dont le statut d'IM-E/de déficience du SRM avait été confirmé au moyen d'une évaluation centralisée et qui n'avaient jamais été traités pour une maladie métastatique étaient comparables à celles observées chez tous les patients répartis au hasard et jamais traités auparavant.

Parmi les 202 patients sélectionnés de manière aléatoire pour recevoir Opdivo en association avec l'ipilimumab, 200 ont reçu au moins une dose du traitement de l'étude. Parmi les 101 patients sélectionnés de manière aléatoire pour recevoir une chimiothérapie, 88 ont reçu au moins une dose du traitement de l'étude, y compris des schémas contenant de l'oxaliplatine et d'autres contenant de l'irinotécan, reçus par 58 % et 42 % des patients, respectivement. En outre, 66 patients ont reçu un agent ciblé, à savoir le bévacizumab (64 %) ou le cétximab (11 %).

Les principaux critères d'évaluation de l'efficacité de l'étude étaient 1) la SSP, obtenue au moyen d'une évaluation centralisée indépendante menée à l'insu, conformément aux critères RECIST (version 1.1), chez les patients dont le statut d'IM-E/de déficience du SRM avait été confirmé par un test centralisé et qui avaient été répartis au hasard pour recevoir Opdivo en association avec l'ipilimumab, en comparaison avec la chimiothérapie, en traitement de première intention, et 2) la SSP, obtenue au moyen d'une évaluation centralisée indépendante menée à l'insu, conformément aux critères RECIST (version 1.1), chez les patients dont le statut d'IM-E/de déficience du SRM avait été confirmé par un test centralisé et

qui avaient été répartis au hasard pour recevoir Opdivo en association avec l'ipilimumab, en comparaison avec Opdivo en monothérapie, pour tous les types de traitement (tous les patients répartis au hasard). Les critères d'évaluation secondaires de l'efficacité mesurés comprenaient le taux de réponse objective (TRO), obtenu au moyen d'une évaluation centralisée indépendante menée à l'insu, et la survie globale (SG).

Lors de l'analyse intermédiaire planifiée de la SSP, l'étude a satisfait au critère d'évaluation principal, à savoir la SSP obtenue au moyen d'une évaluation centralisée indépendante menée à l'insu chez les patients dont le statut d'IM-E/de déficience du SRM avait été confirmé au moyen d'une évaluation centralisée et qui avaient été répartis au hasard pour recevoir Opdivo en association avec l'ipilimumab par rapport aux patients du groupe chimiothérapie, en traitement de première intention. Les résultats de la SSP, obtenue au moyen d'une évaluation centralisée indépendante menée à l'insu, sont présentés au Tableau 85 et à la Figure 28. Au moment de cette analyse intermédiaire, les données n'étaient pas matures pour l'autre critère principal, à savoir la SSP, obtenue au moyen d'une évaluation centralisée indépendante menée à l'insu, pour Opdivo en association avec l'ipilimumab par rapport à Opdivo en monothérapie chez tous les patients répartis au hasard dont le statut d'IM-E/de déficience du SRM avait été confirmé au moyen d'une évaluation centralisée. La fraction d'informations était de 70 %.

Tableau 85 : Résultats sur l'efficacité – CHECKMATE-8HW^{a,b}

	Opdivo + ipilimumab (n = 171)	Chimiothérapie (n = 84)
Survie sans progression		
Nombre d'événements, n (%)	48 (28)	52 (62)
Médiane (mois) (IC à 95 %)	N. A. (38,4, N. A.)	5,9 (4,4, 7,8)
Rapport de risque (IC à 95 %)	0,21 (0,14, 0,32)	
Valeur de p ^c	< 0,0001	

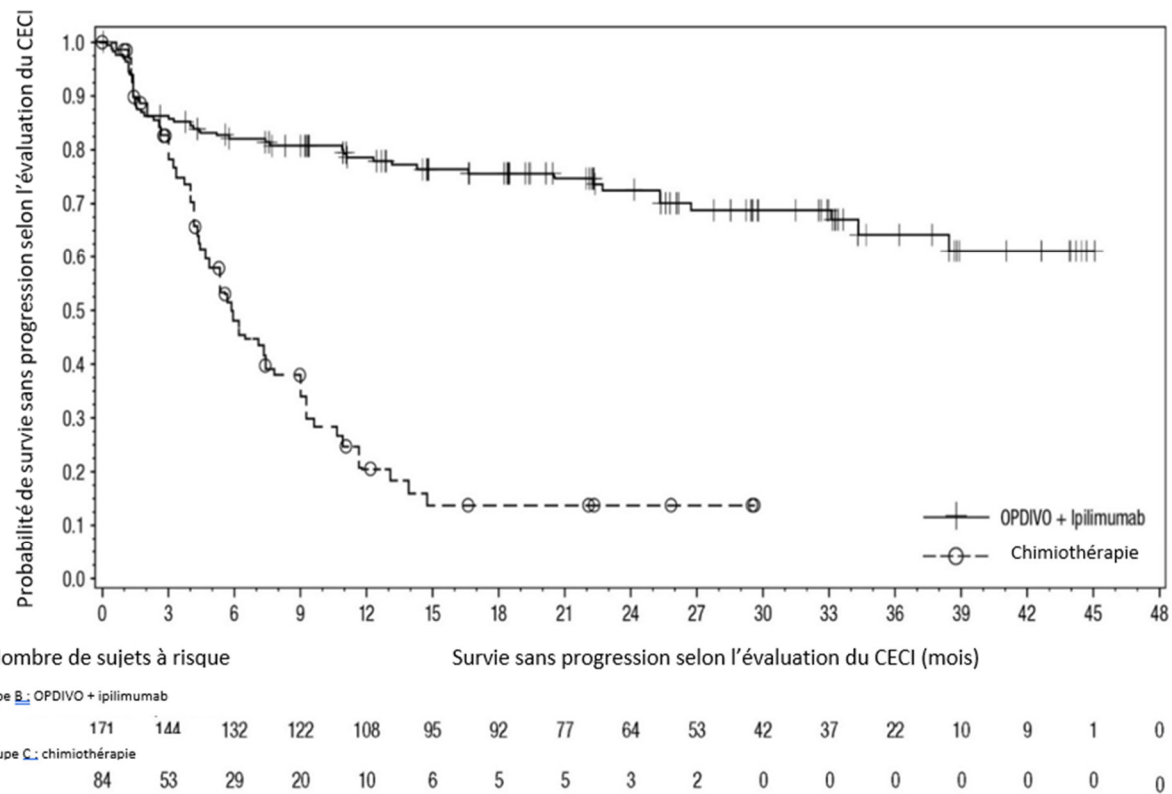
N. A. : non atteinte

^a Suivi médian de 31,5 mois (intervalle : de 6,1 à 48,4 mois).

^b Obtenus auprès de patients répartis aléatoirement et dont le statut a été confirmé au moyen d'une évaluation centralisée.

^c Sur la base d'un test logarithmique par rangs stratifié en fonction des mêmes facteurs que ceux utilisés dans le modèle des risques proportionnels de Cox. Le seuil de signification statistique pour la valeur de p était de 0,0209.

Figure 28 : Survie sans progression – CHECKMATE-8HW



Étude ouverte menée chez des patients atteints d'un CCRm ayant une IM-E/une déficience du SRM de l'ADN déjà traité : CHECKMATE-142

L'innocuité et l'efficacité du nivolumab en association avec l'ipilimumab ont été évaluées dans le traitement du CCRm ayant une IM-E ou une déficience du SRM de l'ADN dans le cadre d'une étude ouverte de phase II, multicentrique, à un seul groupe (CHECKMATE-142).

La population de l'étude était constituée de patients (âgés d'au moins 18 ans) dont le cancer a été localement déterminé comme présentant une IM-E ou une déficience du SRM de l'ADN et dont la maladie avait progressé pendant ou après un traitement antérieur par la fluoropyrimidine et l'oxaliplatine ou l'irinotécan, ou qui y étaient intolérants, et dont l'indice de performance ECOG était de 0 ou 1. Les patients qui ont participé à cette étude ont été choisis sans égard au statut PD-L1 de leur tumeur. Les patients présentant des métastases cérébrales évolutives, une maladie auto-immune évolutive ou une affection médicale exigeant un traitement immunosuppresseur à action générale ont été exclus de l'étude.

Au total, 119 patients ont reçu le traitement d'association (nivolumab à 3 mg/kg plus ipilimumab à 1 mg/kg le même jour toutes les 3 semaines pour un total de 4 doses, puis nivolumab seul à 3 mg/kg

toutes les 2 semaines). Le traitement s'est poursuivi jusqu'à la progression de la maladie déterminée par la radiographie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable. Les tumeurs ont été évaluées toutes les 6 semaines pendant les 24 premières semaines, puis toutes les 12 semaines par la suite. Les critères d'évaluation de l'efficacité comprenaient le taux de réponse global (TRG) évalué par le comité d'examen radiographique indépendant (CERI) à l'aide des critères RECIST (version 1.1) et la durée de la réponse (DR).

L'âge médian était de 58 ans (intervalle : de 21 à 88 ans); 32 % des patients étaient âgés de 65 ans et plus, 9 % étaient âgés de 75 ans et plus, 59 % étaient des hommes et 92 % étaient de race blanche. L'indice de performance ECOG initial était de 0 (57 %) et ≥ 1 (61 %), et 29 % des patients étaient atteints du syndrome de Lynch. Au total, 25 % des patients étaient positifs à l'égard de la mutation BRAF et 37 % à l'égard de la mutation KRAS; pour 12 % des patients, le statut mutationnel était inconnu. Parmi la population de l'étude, 23 %, 36 %, 24 % et 16 % des patients ont reçu respectivement un traitement antérieur de première, deuxième, troisième ou quatrième intention ou plus, et 29 % ont reçu un anticorps anti-EGFR.

Les résultats relatifs à l'efficacité basés sur un suivi minimum d'environ 27,5 mois pour l'ensemble des 119 patients ayant suivi un traitement antérieur par la fluoropyrimidine, l'oxaliplatin ou l'irinotécan sont présentés au Tableau 86.

Tableau 86 : Résultats relatifs à l'efficacité de l'association Opdivo + ipilimumab chez les patients atteints d'un CCRm ayant une IM-E ou une déficience du SRM de l'ADN (CHECKMATE-142)

	Opdivo + ipilimumab^a
	Tous les patients
	(n = 119)
Réponse objective confirmée ^b , n (%)	71 (59,7)
(IC à 95 %) ^c	(50,3, 68,6)
Réponse complète (RC), n (%)	17 (14,3)
Réponse partielle (RP), n (%)	54 (45,4)

a. Suivi minimum de 27,5 mois, suivi médian de 31,5 mois.

b. Évaluation du CECI.

c. Calculé au moyen de la méthode de Clopper et Pearson.

Au moment où l'analyse a été effectuée, correspondant à la durée du suivi minimal de 27,5 mois, la durée médiane de la réponse n'avait pas été atteinte (intervalle : de 1,9 à 36,9+ mois).

Traitements adjuvants du cancer de l'œsophage ou de la jonction œsogastrique ayant été réséqués : CHECKMATE-577

CHECKMATE-577 était un essai multicentrique à double insu et à répartition aléatoire mené auprès de 794 patients atteints d'un cancer de l'œsophage ou de la jonction œsogastrique ayant été réséqué qui présentaient une maladie résiduelle pathologique. Les patients étaient répartis aléatoirement selon un rapport de 2 :1 pour recevoir soit Opdivo à 240 mg soit un placebo par perfusion intraveineuse de

30 minutes toutes les 2 semaines pendant 16 semaines, suivi d'Opdivo à 480 mg ou d'un placebo par perfusion intraveineuse sur 30 minutes toutes les 4 semaines à partir de la semaine 17. Les patients ont été traités jusqu'à l'apparition d'une récidive de la maladie ou d'une toxicité inacceptable, ou pendant une durée totale maximale de 1 an. L'inscription exigeait une résection complète avec marges négatives dans les 4 à 16 semaines précédant la répartition aléatoire. L'essai excluait les patients qui n'avaient reçu aucune chimioradiothérapie (CRT) concomitante avant l'intervention chirurgicale, ou qui présentaient une maladie de stade IV résécable, une maladie auto-immune ou toute affection nécessitant un traitement à action générale par des corticostéroïdes (> 10 mg de prednisone par jour ou l'équivalent) ou d'autres médicaments immunosuppresseurs. La répartition aléatoire a été stratifiée en fonction du taux d'expression tumorale de PD-L1 ($\geq 1\%$ p/r à $< 1\%$, ou indéterminé ou non évaluables), du statut relatif aux ganglions lymphatiques pathologiques (positif $\geq ypN1$ p/r à négatif $ypN0$) et de l'histologie (squameuse p/r à adénocarcinomateuse). Le principal critère d'évaluation de l'efficacité était la survie sans maladie (SSM), définie comme le délai entre la date de la répartition aléatoire et la date de la première récidive (locale, régionale ou à distance du principal site réséqué) ou du décès, quelle que soit la cause, selon la première éventualité et l'évaluation de l'investigateur effectuée avant le traitement anticancéreux subséquent. Les patients qui recevaient le traitement ont subi des examens d'imagerie pour détecter les récidives des tumeurs toutes les 12 semaines pendant 2 ans, et au minimum un examen d'imagerie tous les 6 à 12 mois pendant les années 3 à 5.

Les caractéristiques de la population de l'essai étaient les suivantes : âge médian de 62 ans (intervalle : de 26 à 86 ans), 36,1 % avaient ≥ 65 ans, 84,5 % étaient de sexe masculin, 14,7 % étaient asiatiques et 81,6 % étaient de race blanche. Les caractéristiques de la maladie étaient les suivantes : carcinome de stade II (35 %) ou III (64,7 %) selon l'AJCC lors du diagnostic initial, cancer de l'œsophage (59,8 %) ou cancer de la jonction œsogastrique (40,2 %) lors du diagnostic initial, avec ganglions lymphatiques pathologiques (57,6 %) lors de l'admission dans l'étude et forme histologique prédominante confirmée d'adénocarcinome (70,9 %) ou de carcinome squameux (29 %). Le statut initial d'expression tumorale de PD-L1 était positif chez 16,2 % des patients, la positivité étant définie comme une proportion de $\geq 1\%$ des cellules tumorales exprimant le ligand PD-L1, et était négatif chez 71,8 % des patients.

L'indice fonctionnel ECOG au début de l'étude était de 0 (58,4 %) ou de 1 (41,6 %).

Les résultats sur l'efficacité sont présentés au Tableau 87 et à la Figure 29.

Tableau 87 : Résultats sur l'efficacité – Étude CHECKMATE-577

	Opdivo (n = 532)	Placebo (n = 262)
Survie sans maladie^a		
Nombre d'événements, n (%)	241 (45,3 %)	155 (59,2 %)
Médiane (mois)	22,41	11,04
(IC à 95 %)	(16,62, 34,00)	(8,34, 14,32)
Rapport des risques^b	0,69	
(IC à 95 %)	(0,56, 0,85)	

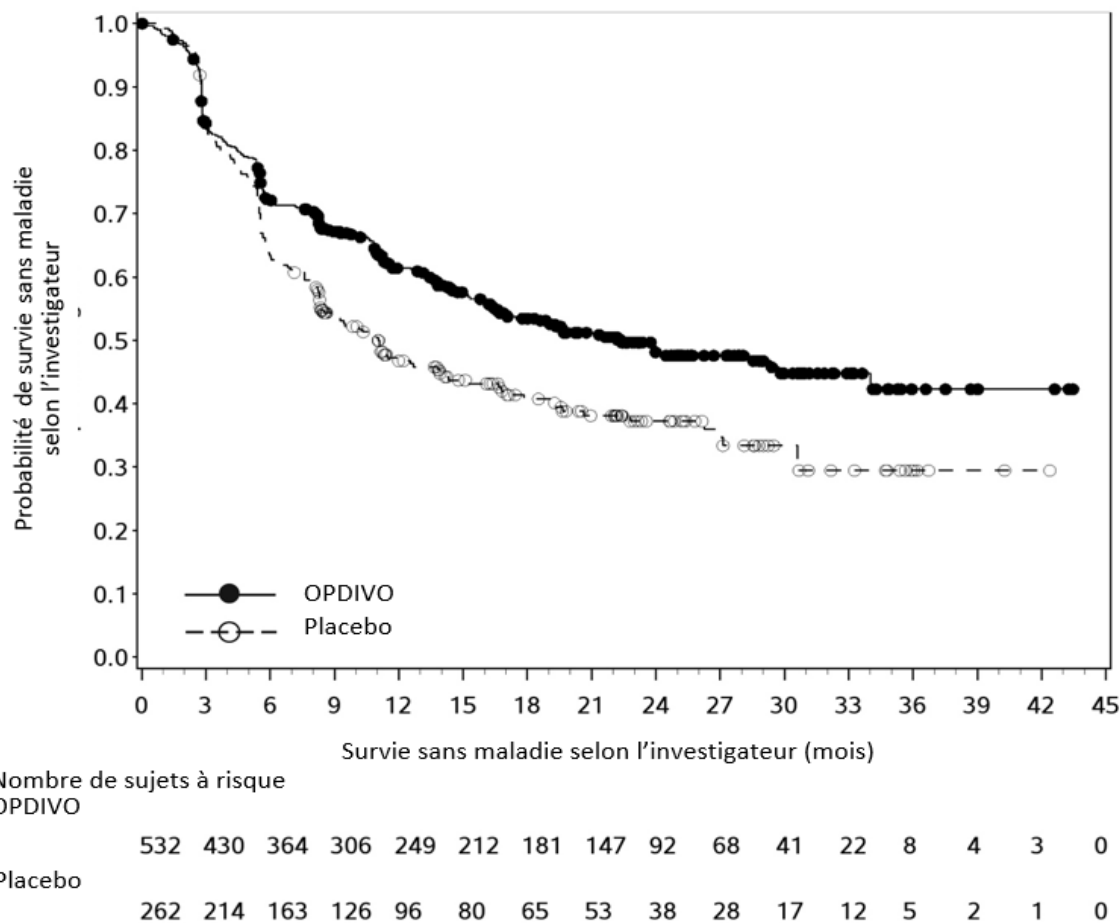
valeur de p^c	0,0003
-----------------	--------

^a Basé sur l'ensemble des patients répartis aléatoirement.

^b Le rapport des risques provient d'un modèle des risques proportionnels de Cox stratifié en fonction de l'expression tumorale de PD-L1, du statut relatif aux ganglions lymphatiques pathologiques et de l'histologie, le traitement étant la seule covariable.

^c D'après un test logarithmique par rangs stratifié.

Figure 29 : Survie sans maladie – Étude CHECKMATE-577



Cancer de l'estomac, cancer de la jonction œsogastrique ou adénocarcinome œsophagien (jamais traités) : CHECKMATE-649

L'innocuité et l'efficacité du nivolumab à 240 mg administré toutes les 2 semaines ou à 360 mg administré toutes les 3 semaines en association avec une chimiothérapie ont été évaluées dans une étude ouverte de phase III à répartition aléatoire (CHECKMATE-649). L'étude portait sur des patients adultes (âgés de 18 ans ou plus) atteints d'un cancer de l'estomac ou de la jonction œsogastrique ou d'un adénocarcinome œsophagien au stade avancé ou métastatique n'ayant jamais été traités, qui n'avaient reçu aucun traitement à action générale antérieur (y compris des inhibiteurs de l'HER2) et qui présentaient un indice fonctionnel ECOG de 0 ou de 1. Les patients ont été admis à l'essai sans égard à

l'expression de PD-L1, et les échantillons tumoraux ont fait l'objet d'une évaluation prospective de la présence de PD-L1 au moyen de l'épreuve PD-L1 IHC 28-8 pharmDx dans un laboratoire central. Les patients atteints d'un cancer positif pour HER2 ou ayant des métastases non traitées dans le SNC ont été exclus de l'essai. Les patients ont été répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo en association avec une chimiothérapie ou uniquement une chimiothérapie. Les patients ont reçu l'un des traitements suivants :

- Opdivo à 240 mg en association avec FOLFOX (fluorouracile, leucovorine et oxaliplatine) toutes les 2 semaines ou FOLFOX toutes les 2 semaines.
- Opdivo à 360 mg en association avec CapeOX (capécitabine et oxaliplatine) toutes les 3 semaines ou CapeOX toutes les 3 semaines.

Les patients ont été traités jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité unacceptable, ou jusqu'à 2 ans. Chez les patients recevant Opdivo en association avec une chimiothérapie chez qui la chimiothérapie devait être interrompue, Opdivo en monothérapie pouvait être administré à raison de 240 mg toutes les 2 semaines, de 360 mg toutes les 3 semaines ou de 480 mg toutes les 4 semaines jusqu'à 2 ans après le début du traitement.

La répartition aléatoire a été stratifiée en fonction de l'expression tumorale de PD-L1 ($\geq 1\% p/r$ à $< 1\%$ ou indéterminée), de la région (Asie p/r aux É.-U. p/r au reste du monde), à l'indice fonctionnel ECOG (0 p/r à 1) et à la chimiothérapie. L'expression de PD-L1 à l'aide du SPC a été évaluée à partir des échantillons tumoraux colorés pour PD-L1 qui avaient été utilisés pour la répartition aléatoire. La chimiothérapie consistait en l'administration de FOLFOX (fluorouracile, leucovorine et oxaliplatine) ou de CapeOX (capécitabine et oxaliplatine).

L'étude avait pour objectif d'évaluer la SG et la SSP chez l'ensemble des patients ayant été répartis au hasard ainsi que chez les patients présentant un score positif combiné (SPC) pour $PD-L1 \geq 5$. Des évaluations tumorales selon la version 1.1 des critères RECIST ont été effectuées toutes les 6 semaines jusqu'à la semaine 48 inclusivement, puis toutes les 12 semaines par la suite.

Au total, 1 581 patients ont été répartis aléatoirement; 789 dans le groupe traité par Opdivo en association avec une chimiothérapie et 792 dans celui traité seulement par chimiothérapie. Les caractéristiques initiales étaient généralement bien équilibrées entre les groupes de traitement. L'âge médian était de 61 ans (intervalle : de 18 à 90 ans), 39 % étaient âgés de ≥ 65 ans, 70 % étaient des hommes, 24 % étaient d'origine asiatique et 69 % étaient de race blanche. L'indice fonctionnel ECOG au début de l'étude était de 0 (42 %) ou de 1 (58 %). Les tumeurs se situaient au niveau de l'estomac (70 %), de la jonction œsogastrique (16 %) et de l'œsophage (13 %).

L'étude CHECKMATE-649 a atteint ses objectifs après un suivi minimum de 12,1 mois. Les résultats sont présentés au Tableau 88, à la

Figure 30, et à la Figure 31.

Tableau 88 : Résultats sur l'efficacité – Étude CHECKMATE-649

	Opdivo et FOLFOX ou CapeOx (n = 789)	FOLFOX ou CapeOx (n = 792)	Opdivo et FOLFOX ou CapeOx (n = 473)	FOLFOX ou CapeOx (n = 482)
Tous les patients		SPC pour PD-L1 ≥ 5		
Survie globale				
Événements (%)	544 (69)	591 (75)	309 (65)	362 (75)
Médiane (mois) ^a (IC à 95 %)	13,8 (12,6; 14,6)	11,6 (10,9; 12,5)	14,4 (13,1; 16,2)	11,1 (10,0; 12,1)
Rapport des risques (IC) ^b	0,80 (IC à 99,3 % : 0,68; 0,94)		0,71 (IC à 98,4 % : 0,59; 0,86)	
Valeur de p ^c	0,0002		< 0,0001	
Survie sans progression^d				
Événements (%)	559 (70,8)	557 (70,3)	328 (69,3)	350 (72,6)
Médiane (mois) ^a (IC à 95 %)	7,66 (7,10; 8,54)	6,93 (6,60; 7,13)	7,69 (7,03; 9,17)	6,05 (5,55; 6,90)
Rapport des risques (IC) ^b	0,77 (IC à 95 % : 0,68; 0,87)		0,68 (IC à 98 % : 0,56; 0,81)	
Valeur de p ^c	Non évaluée		< 0,0001	
Taux de réponse global, n (%)^{d,e}	350/603 (58)	280/608 (46)	226/378 (60)	177/391 (45)

a. Estimation de Kaplan-Meier.

b. Selon le modèle de risques proportionnels de Cox stratifié.

c. D'après un test logarithmique par rangs stratifié.

d. Confirmé par le CECI.

e. En fonction des patients présentant une maladie mesurable au départ.

Chez l'ensemble des patients répartis au hasard, la DR médiane était de 8,5 mois dans le groupe nivolumab + chimiothérapie, contre 6,9 mois dans le groupe chimiothérapie. Chez les patients présentant un SPC ≥ 5, la DR médiane était de 9,5 mois dans le groupe nivolumab + chimiothérapie, contre 7,0 mois dans le groupe chimiothérapie.

Une association positive a été observée entre le SPC pour PD-L1 et l'ampleur du bienfait thérapeutique. Le rapport des risques (RR) pour la SG était de 0,80 chez tous les patients répartis aléatoirement, de 0,77 chez les patients présentant un SPC pour PD-L1 ≥ 1 et de 0,71 chez les patients présentant un SPC pour PD-L1 ≥ 5. Dans le cadre d'une analyse exploratoire, le RR stratifié pour la SG était de 0,85 chez les patients présentant un SPC pour PD-L1 < 1 et de 0,94 chez les patients présentant un SPC pour PD-L1 < 5.

Figure 30 : Courbe de Kaplan-Meier pour la survie globale (ITT) – CHECKMATE-649

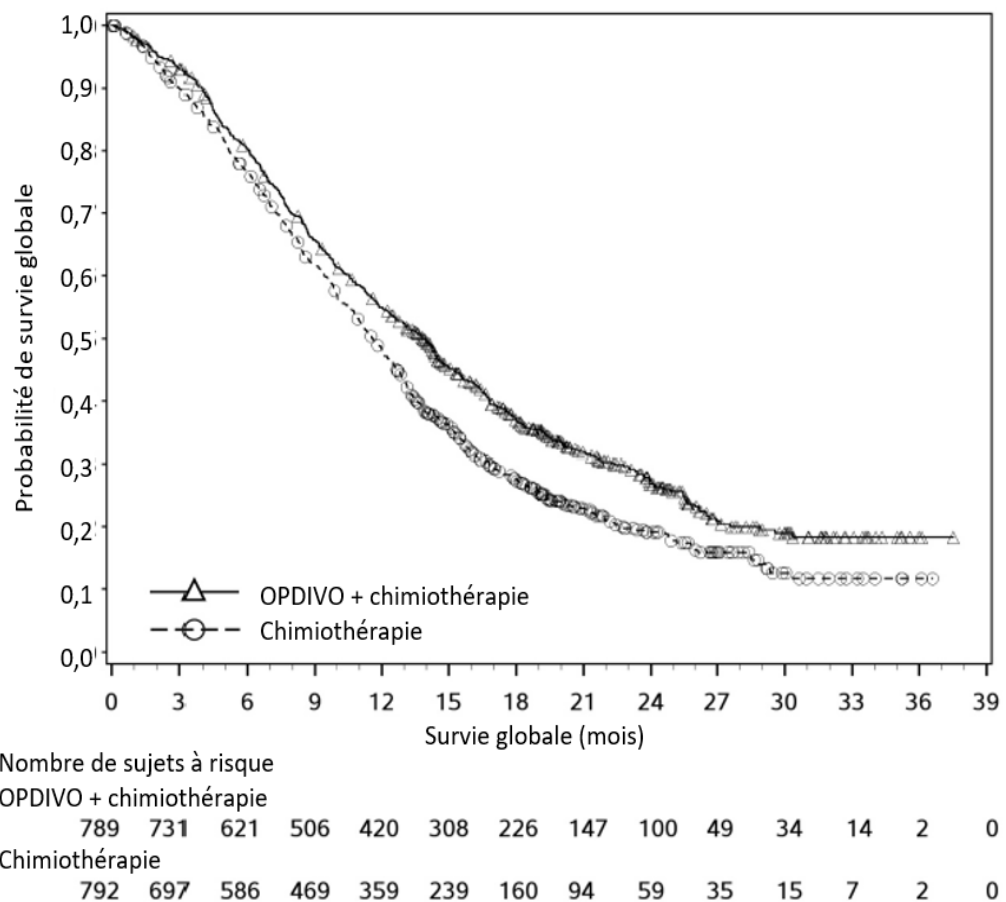
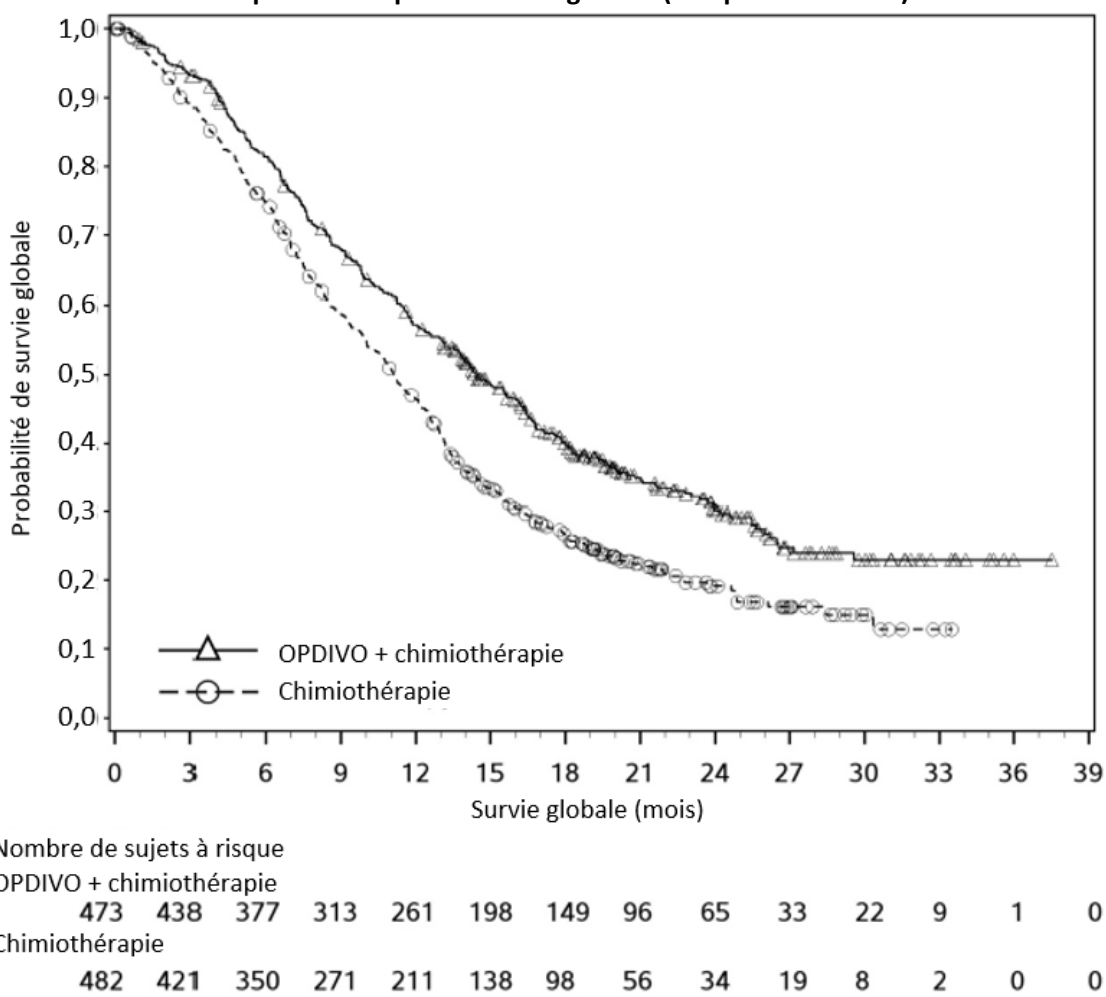


Figure 31 : Courbe de Kaplan-Meier pour la survie globale (SPC pour PD-L1 \geq 5) – CHECKMATE-649



Traitements adjuvants du carcinome urothélial

CHECKMATE-274 était une étude de phase III à répartition aléatoire, à double insu et contrôlée par placebo évaluant le traitement adjuvant par Opdivo chez des patients ayant une résection radicale d'un carcinome urothélial (CU) ayant pris naissance dans la vessie ou les voies urinaires supérieures (bassinet rénal ou uretère) et présentant un risque élevé de récidive. Les critères de stadiification pathologique du CU définissant les patients à risque élevé étaient ypT2-ypT4a ou ypN⁺ pour les patients adultes ayant reçu une chimiothérapie néoadjuvante à base de cisplatine, et pT3-pT4a ou pN⁺ pour les patients adultes n'ayant pas reçu de chimiothérapie néoadjuvante à base de cisplatine et qui n'étaient pas admissibles à une chimiothérapie adjuvante à base de cisplatine ou qui ont refusé une telle chimiothérapie. Les patients présentant une maladie auto-immune évolutive connue ou soupçonnée ainsi que ceux ayant reçu une chimiothérapie, une radiothérapie, des agents anticancéreux biologiques, un traitement intravésical ou un traitement expérimental dans les 28 jours précédent la première administration du traitement à l'étude étaient exclus de l'étude. Les patients présentaient un indice de performance (IP) ECOG de 0 ou 1. Les patients qui n'avaient pas reçu de chimiothérapie néoadjuvante à base de cisplatine et qui étaient considérés comme non admissibles à recevoir une

chimiothérapie adjuvante à base de cisplatine pouvaient participer à l'étude avec un IP ECOG de 2. Les patients ont reçu Opdivo à 240 mg ou un placebo par perfusion intraveineuse toutes les 2 semaines jusqu'à l'apparition d'une récidive ou d'une toxicité inacceptable, pendant une durée maximale de traitement de 1 an. Les patients admissibles ont été répartis aléatoirement dans un rapport de 1 :1 pour recevoir soit Opdivo soit le placebo, et ont été stratifiés selon le statut ganglionnaire pathologique (N+ p/r à N0/x avec < 10 ganglions retirés p/r à N0 avec ≥ 10 ganglions retirés), l'expression tumorale de PD-L1 ($\geq 1\% p/r$ à < 1 %/indéterminé) et l'administration d'une chimiothérapie néoadjuvante à base de cisplatine (oui p/r à non).

L'âge médian des patients était de 67 ans (intervalle : de 30 à 92 ans); 76 % d'entre eux étaient de sexe masculin et 76 %, de race blanche, 22 %, d'origine asiatique, 0,7 %, de race noire et 0,1 %, d'origine amérindienne ou natifs de l'Alaska. Au total, 21 % des patients présentaient un carcinome urothelial des voies supérieures; 43 % des patients avaient reçu du cisplatine dans le cadre d'un traitement néoadjuvant antérieur. Parmi ceux (57 %) qui n'avaient pas reçu ce traitement, 22 % n'y étaient pas admissibles, 33 % ne l'ont pas reçu par choix et 2 % ont invoqué une autre raison ou n'ont pas indiqué la raison. Au moment de la résection radicale, 343 (47 %) des patients présentaient une atteinte ganglionnaire et 50 (7 %), une tumeur primaire non invasive sur le plan musculaire (< pT2). L'indice de performance ECOG au début de l'étude était de 0 (63 %), 1 (35 %) ou 2 (2 %). Parmi les 709 patients, 40 % présentaient une expression de PD-L1 $\geq 1\%$ (définie comme $\geq 1\%$ des cellules tumorales exprimant PD-L1).

Le principal critère d'évaluation était la survie sans maladie (SSM) évaluée par l'investigateur chez l'ensemble des patients répartis aléatoirement et chez les patients présentant un degré d'expression tumorale de PD-L1 $\geq 1\%$. Les principaux critères d'évaluation secondaires comprenaient la SG.

Les résultats sur l'efficacité de l'étude CHECKMATE-274 en ce qui concerne la SSM sont présentés dans le

Tableau 89 et à la Figure 32. Les données relatives à la SG utilisées dans cette analyse provisoire ne sont pas encore matures et il est prévu de les soumettre à des analyses provisoires prédéterminées subséquentes. La durée médiane du suivi était de 20,9 mois et de 19,5 mois pour tous les sujets répartis aléatoirement dans les groupes nivolumab et placebo, respectivement.

Tableau 89 : Résultats sur l'efficacité – Étude CHECKMATE-274

	Tous les patients répartis aléatoirement		PD-L1 ≥ 1 %	
	Opdivo (n = 353)	Placebo (n = 356)	Opdivo (n = 140)	Placebo (n = 142)
Survie sans maladie				
Événements ^a , n (%)	170 (48)	204 (57)	55 (39)	81 (57)
Récidive locale	47 (13)	64 (18)	10 (7)	24 (17)
Récidive à distance	108 (31)	127 (36)	40 (29)	52 (37)
Décès	14 (4)	10 (3)	5 (4)	5 (4)
SSM médiane (mois) ^b (IC à 95 %)	20,8 (16,5 à 27,6)	10,8 (8,3 à 13,9)	N. A. (21,2 à N. É.)	8,4 (5,6 à 21,2)
Rapport des risques ^c (IC à 95 %)	0,70 (0,57 à 0,86)		0,55 (0,39 à 0,77)	
Valeur de p	0,0008 ^d		0,0005 ^e	

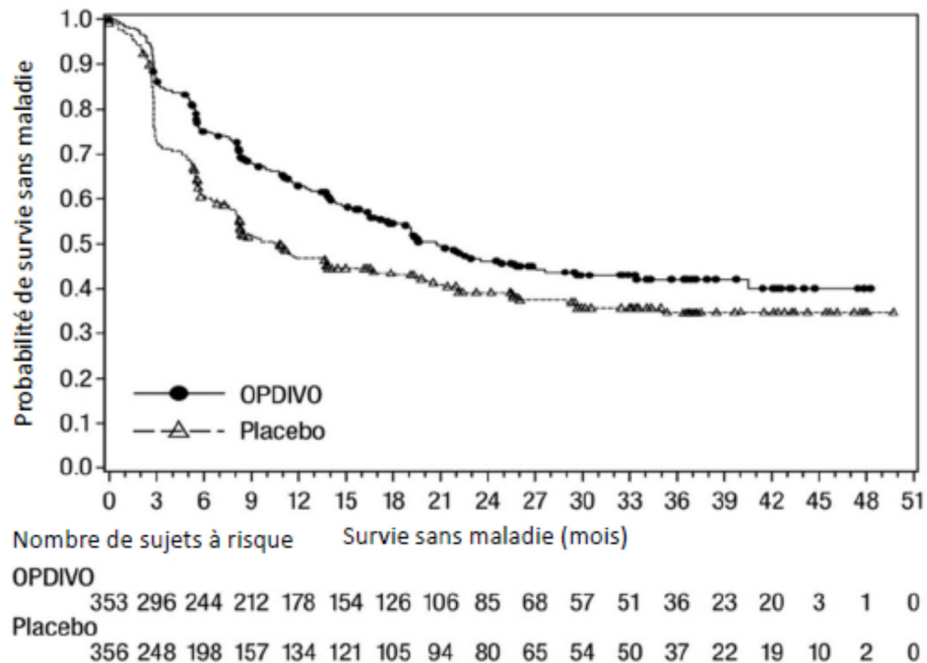
N. A. : non atteinte; N. É. : non évaluable

- a. Inclut l'évaluation de la maladie lors des manifestations initiales (déviations du protocole) : n = 1 dans le groupe Opdivo et n = 3 dans le groupe placebo.
- b. Selon les estimations de Kaplan-Meier
- c. Modèle des risques proportionnels stratifiés de Cox. Le rapport des risques représente Opdivo par rapport au placebo.
- d. Test logarithmique par rangs stratifié en fonction de l'administration antérieure de cisplatine dans le cadre d'un traitement néoadjuvant, du statut ganglionnaire pathologique et du statut de PD-L1 ($\geq 1\%$ par rapport à < 1 %/indéterminé) consignés dans le système Interactive Response Technology (IRT). Seuil de signification statistique pour l'ensemble des patients répartis aléatoirement : valeur de $p < 0,01784$.
- e. Test logarithmique par rangs stratifié en fonction de l'administration antérieure de cisplatine dans le cadre d'un traitement néoadjuvant et du statut ganglionnaire pathologique. Seuil de signification statistique pour l'ensemble des patients répartis aléatoirement présentant un degré d'expression de PD-L1 $\geq 1\%$: valeur de $p < 0,01282$.

Dans une analyse exploratoire de sous-groupes portant sur tous les patients répartis aléatoirement pour lesquels l'expression tumorale de PD-L1 < 1 % (n = 414), le rapport des risques estimé pour la SSM était de 0,83 (IC à 95 % : 0,64 à 1,08).

Au cours d'une analyse exploratoire de sous-groupes portant sur des patients qui présentaient un carcinome urothelial des voies supérieures (n = 149), aucune amélioration du taux de SSM n'a été observée dans le groupe nivolumab par rapport au groupe placebo. Le rapport des risques estimé pour la SSM était de 1,15 (IC à 95 % : 0,74 à 1,80).

**Figure 32 : Survie sans maladie chez l'ensemble des patients répartis aléatoirement –
Étude CHECKMATE-274**



Traitements de première intention du carcinome urothelial non résécable ou métastatique

L'étude CHECKMATE 901 était une étude à répartition aléatoire, ouverte, menée auprès de patients adultes atteints d'un carcinome urothelial (CU) non résécable ou métastatique jamais traité. Les patients pouvaient avoir reçu une chimiothérapie néoadjuvante ou une chimiothérapie adjuvante à base de platine à la suite d'une cystectomie radicale dans la mesure où il s'est écoulé au moins 12 mois entre la fin du traitement et la récidive de la maladie. Les patients qui n'étaient pas candidats au cisplatine ou qui présentaient des métastases actives dans le SNC ont été exclus.

Les facteurs de stratification pour la répartition aléatoire étaient l'expression tumorale de PD-L1 ($\geq 1\%$ par rapport à $< 1\%$ ou statut indéterminé) et la présence de métastases hépatiques. Les patients ont été répartis au hasard selon un rapport de 1 :1 pour recevoir l'un des traitements suivants :

- Opdivo à raison de 360 mg et cisplatine à raison de 70 mg/m^2 le jour 1 et gemcitabine à raison de $1\,000\text{ mg/m}^2$ les jours 1 et 8 de cycles de 21 jours pendant un maximum de 6 cycles, puis Opdivo en monothérapie à raison de 480 mg toutes les 4 semaines jusqu'à la progression de la maladie ou l'apparition d'une toxicité inacceptable, ou jusqu'à 2 ans après la première administration.
- Cisplatine à raison de 70 mg/m^2 le jour 1 et gemcitabine à raison de $1\,000\text{ mg/m}^2$ les jours 1 et 8 de cycles de 21 jours pendant un maximum de 6 cycles.

L'âge médian des patients était de 65 ans (intervalle : de 32 à 86 ans), 51 % des patients étant âgés de 65 ans ou plus et 12 %, de 75 ans ou plus; 23 % étaient d'origine asiatique, 72 %, de race blanche, 0,3 %, de race noire; 77 % étaient de sexe masculin. L'indice fonctionnel ECOG au début de l'étude était de 0 (53 %) ou de 1 (46 %). Au début de l'étude, 87 % des patients présentaient un carcinome urothelial métastatique, 20 % avaient des métastases hépatiques et 51 % présentaient des variants histologiques du carcinome urothelial. Quarante-neuf (16 %) des patients du groupe Opdivo en association avec la chimiothérapie et 43 (14 %) dans le groupe chimiothérapie en monothérapie sont passés du cisplatine au carboplatine après au moins un cycle de cisplatine.

Les paramètres d'efficacité principaux étaient la survie globale (SG) et la survie sans progression (SSP) évaluées par le CECI au moyen des critères RECIST v1.1. Le suivi médian était de 33,6 mois dans le groupe recevant Opdivo en association avec la chimiothérapie, et de 33,5 mois dans le groupe chimiothérapie seule.

Les résultats sur l'efficacité sont présentés au Tableau 90, à la Figure 33 et à la Figure 34.

Tableau 90 : Résultats sur l'efficacité – Étude CHECKMATE-901

	Opdivo et cisplatine et gemcitabine (n = 304)	cisplatine et gemcitabine (n = 304)
Survie globale		
Décès n (%)	172 (56,6)	193 (63,5)
Médiane (mois) (IC à 95 %) ^a	21,7 (18,6; 26,4)	18,9 (14,7; 22,4)
Rapport de risque (IC à 95 %) ^b	0,78 (0,63; 0,96)	

Tableau 90 : Résultats sur l'efficacité – Étude CHECKMATE-901

	Opdivo et cisplatine et gemcitabine (n = 304)	cisplatine et gemcitabine (n = 304)
Valeur de p^c	0,0171	
Survie sans progression		
Progression de la maladie ou décès (%)	211 (69,4)	191 (62,8)
Médiane (mois) (IC à 95 %)	7,9 (7,6; 9,5)	7,6 (6,1; 7,8)
Rapport de risque (IC à 95 %) ^b	0,7 (0,6; 0,9)	
Valeur de p^c	0,0012	
Taux de réponse objective		
Taux de réponse, n (%) (IC à 95 %)	175 (57,6) (51,8; 63,2)	131 (43,1) (37,5; 48,9)
Réponse complète (RC)	66 (21,7)	36 (11,8)
Réponse partielle, n (%)	109 (35,9)	95 (31,3)
Durée de la réponse (DR)	n=175	n=131
Médiane (mois) (IC à 95 %) ^d	9,5 (7,6; 15,1)	7,3 (5,7; 8,9)

^a Selon les estimations de Kaplan-Meier.

^b Selon le modèle de risques proportionnels de Cox stratifié.

^c Valeurs de p bilatérales provenant d'un test logarithmique par rangs stratifié.

^d Meilleure réponse globale de type réponse complète ou réponse partielle, évaluée par le CECI au moyen des critères RECIST v1.1.

Figure 33 : Survie globale chez l'ensemble des patients répartis aléatoirement – Étude CHECKMATE-901

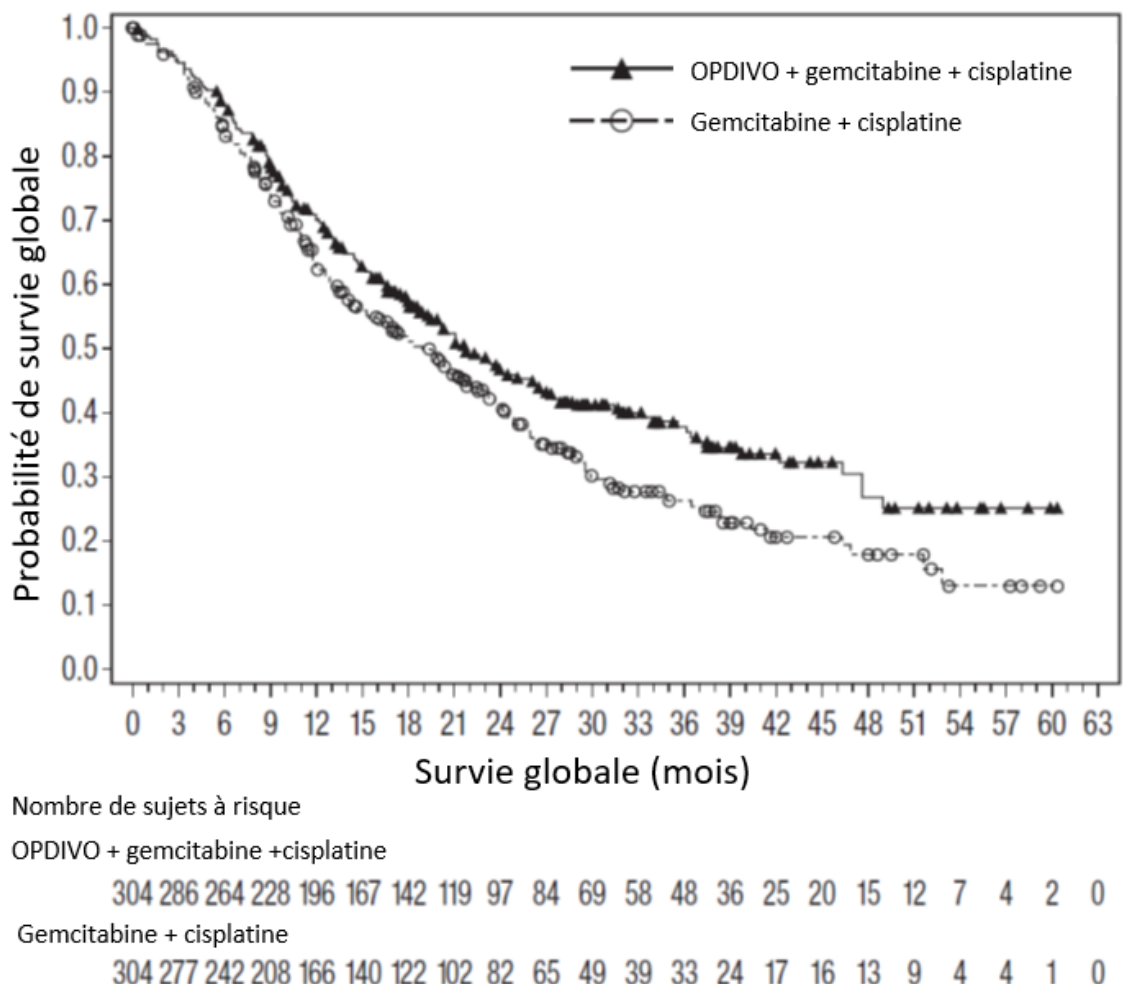
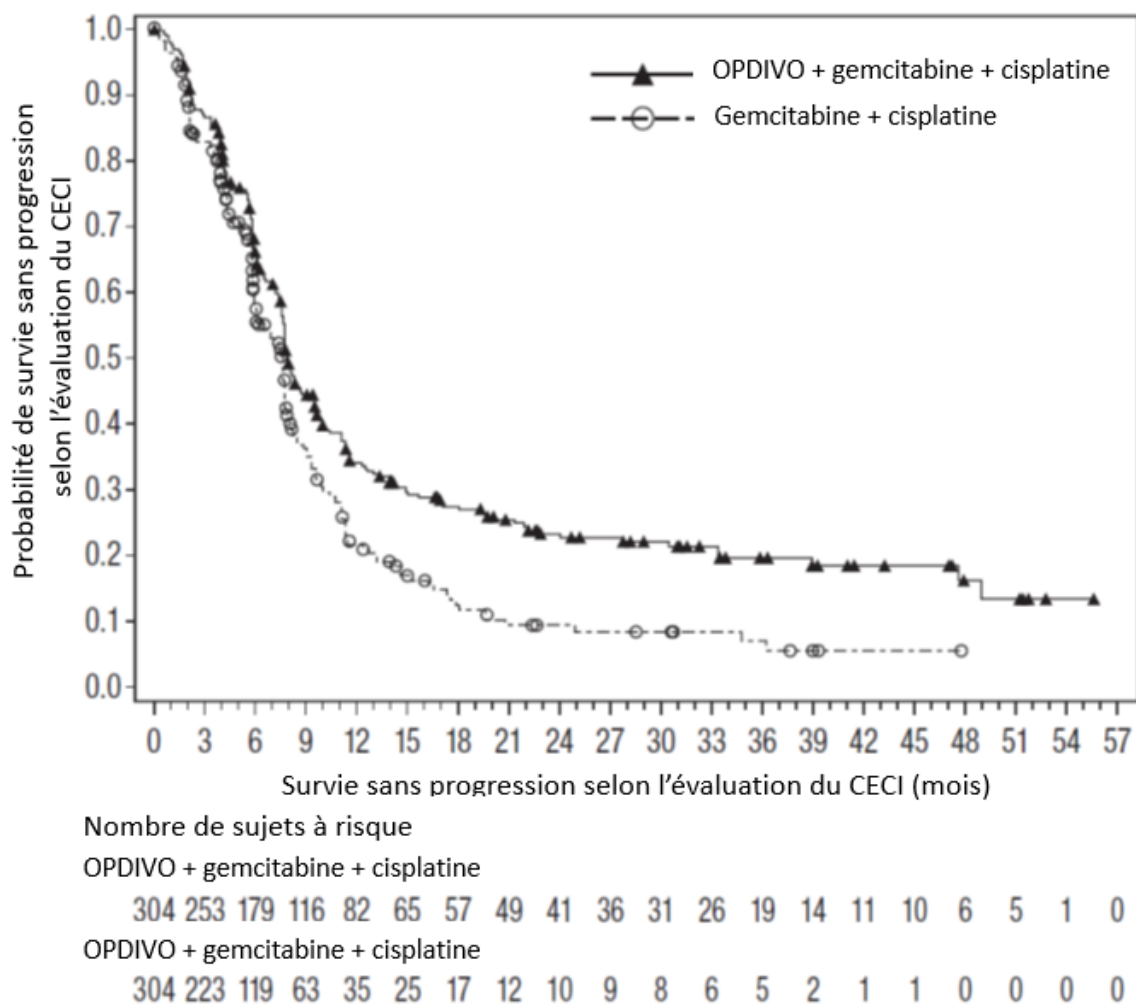


Figure 34 : Survie globale chez l'ensemble des patients répartis aléatoirement – Étude CHECKMATE-901



TraITEMENT D'UN CARCINOME ÉPIDERMOÏDE DE L'ŒSOPHAGE NON RÉSÉCABLE OU MÉTASTATIQUE

L'étude CHECKMATE-648 était un essai ouvert de phase III à répartition aléatoire visant à comparer Opdivo administré en association avec l'ipilimumab ou une chimiothérapie (fluorouracile + cisplatine) et la chimiothérapie (fluorouracile + cisplatine) seule chez des femmes et des hommes âgés de 18 ans et plus atteints d'un carcinome épidermoïde de l'œsophage avancé non résécable, récurrent ou métastatique. Les patients ont été répartis au hasard (1:1:1) dans ces trois groupes de traitement :

- Groupe A : Opdivo à 3 mg/kg par perfusion de 30 minutes toutes les 2 semaines en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg par perfusion de 30 minutes toutes les 6 semaines
- Groupe B : Opdivo à 240 mg par perfusion de 30 minutes en association avec le fluorouracile à 800 mg/m²/jour, administré par perfusion intraveineuse continue, et le cisplatine à 80 mg/m² par perfusion de 30 à 120 minutes le jour 1 d'un cycle de 4 semaines

- Groupe C : fluorouracile à 800 mg/m²/jour, administré par perfusion intraveineuse continue, et cisplatine à 80 mg/m² par perfusion de 30 à 120 minutes le jour 1 d'un cycle de 4 semaines

Les sujets pouvaient recevoir le cisplatine à 80 mg/m² par perfusion intraveineuse sur plus de 120 minutes si cela était conforme aux normes locales de traitement/à la monographie du pays. La répartition aléatoire a été stratifiée en fonction de l'expression tumorale de PD-L1 ($\geq 1\%$ p/r à $< 1\%$ ou statut indéterminé), de la région (Asie orientale [Japon, Corée, Taïwan] p/r au reste de l'Asie p/r au reste du monde), de l'indice fonctionnel ECOG (0 p/r à 1) et du nombre d'organes touchés par des métastases ($\leq 1\% \geq 2$) consignés dans le système IRT (Interactive Response Technology) conformément au protocole. Les échantillons tumoraux ont fait l'objet d'une évaluation prospective de la présence de PD-L1 à l'aide de la trousse IHC 28-8 pharmDx dans un laboratoire central. Le traitement s'est poursuivi jusqu'à 24 mois en l'absence de progression de la maladie ou d'une toxicité unacceptable. Les patients recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab ou Opdivo en association avec une chimiothérapie étaient autorisés à poursuivre le traitement après une progression initiale définie selon les critères RECIST 1.1 et évaluée par l'investigateur si, de l'avis de l'investigateur, ils en retireraient un bienfait clinique et toléraient le médicament à l'étude.

Les principaux critères d'évaluation étaient la survie globale (SG) et la survie sans progression (SSP) évaluées à l'insu par un comité d'examen central indépendant chez les sujets dont $\geq 1\%$ des cellules tumorales exprimaient le PD-L1, et consistaient à comparer le traitement par Opdivo + chimiothérapie vs la chimiothérapie seule, ainsi que le traitement par Opdivo + ipilimumab vs la chimiothérapie seule.

Au total, 970 patients ont été répartis au hasard pour recevoir soit Opdivo + ipilimumab (groupe A; n = 325), soit Opdivo + chimiothérapie (groupe B; n = 321) ou soit une chimiothérapie seule (groupe C; n = 324). Les caractéristiques initiales étaient généralement équilibrées entre les groupes. L'âge médian était de 64 ans (intervalle : de 26 à 90 ans); 46,6 % des patients étaient âgés de 65 ans ou plus, 82,2 % étaient des hommes, 70,6 % étaient d'origine asiatique et 25,6 % étaient de race blanche. Les patients étaient atteints d'un carcinome épidermoïde de l'œsophage (98,0 %) ou d'un carcinome adénosquameux de l'œsophage (1,9 %) confirmé par examen histologique. L'indice fonctionnel ECOG initial était de 0 (47 %) ou de 1 (54 %).

Le statut positif de l'expression de PD-L1 au départ (taux d'expression tumorale de PD-L1 $\geq 1\%$) était de 48,6 % (n = 158), de 49,2 % (n = 158) et de 48,5 % (n = 157) dans les groupes A, B et C, respectivement.

Opdivo en association avec l'ipilimumab :

Dans l'étude CHECKMATE-648 portant sur les patients recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab, une amélioration statistiquement significative du taux de SG a été mise en évidence chez les patients dont au moins 1 % des cellules tumorales exprimaient le PD-L1. La durée minimale du suivi était de 13,1 mois. Les résultats sur l'efficacité sont présentés au Tableau 91 et à la Figure 35.

Tableau 91 : Résultats sur l'efficacité – Groupes A et C de l'étude CHECKMATE-648

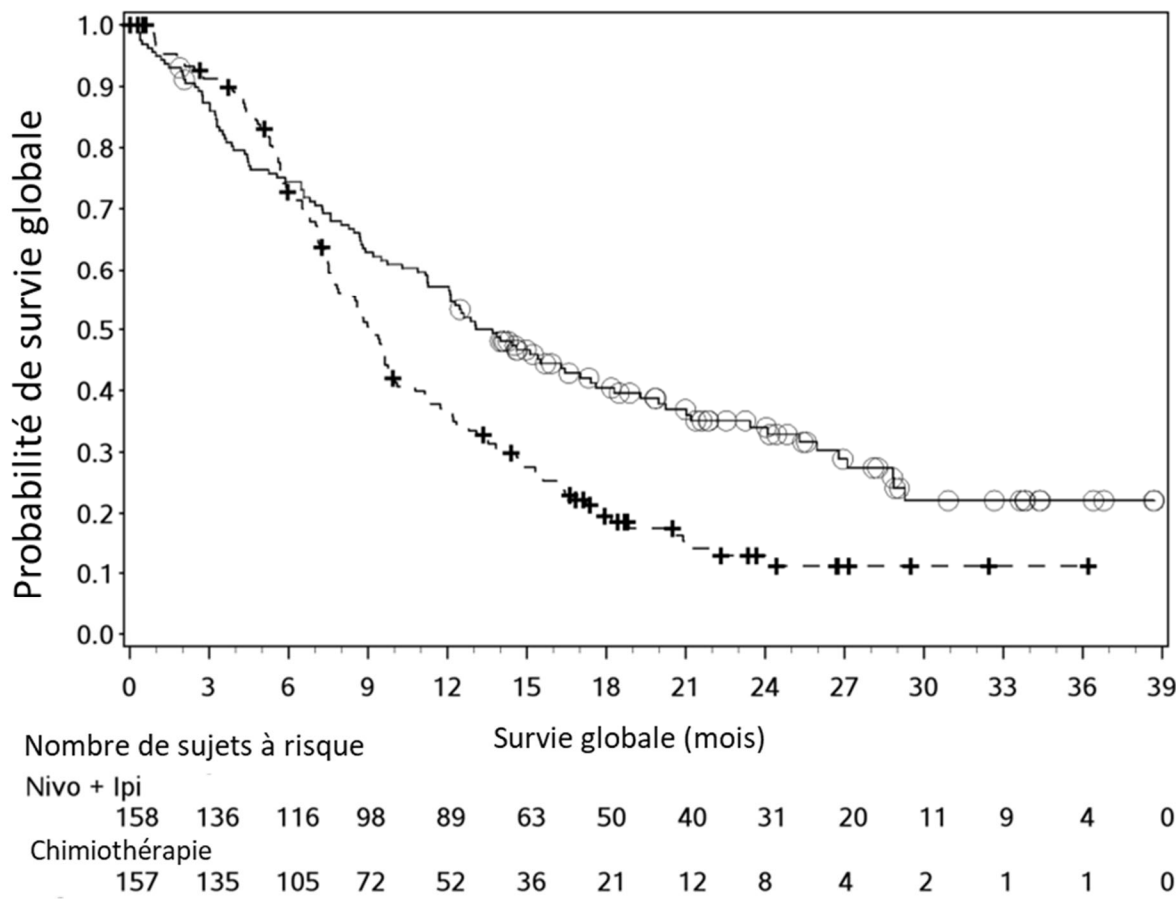
	Opdivo et ipilimumab (n = 158)	Cisplatine et fluorouracile (n = 157)
	Taux d'expression tumorale de PD-L1 ≥ 1 %	
Survie globale		
Décès (%)	106 (67)	120 (77)
Médiane (mois) (IC à 95 %)	13,7 (11,2, 17,0)	9,0 (7,7, 10,0)
Rapport des risques (IC à 95 %) ^b		0,64 (0,49, 0,84)
Valeur de p ^c		0,0010
Survie sans progression^a		
Progression de la maladie ou décès (%)	123 (78)	100 (64)
Médiane (mois) (IC à 95 %)	4,0 (2,4, 4,9)	4,4 (2,9, 5,8)
Rapport des risques (IC à 95 %) ^b		1,02 (0,78, 1,34)
Valeur de p ^c		0,8958
Taux de réponse global, n (%)^a	56 (35)	31 (20)
(IC à 95 %)	(28,0, 43,4)	(13,8, 26,8)

^a Évaluation du CECI.

^b Selon le modèle de risques proportionnels de Cox stratifié.

^c Selon le test logarithmique par rangs bilatéral stratifié en fonction de l'indice de performance ECOG (0 vs 1), de la région (Japon, Corée, Taïwan vs reste de l'Asie vs reste du monde) et du nombre d'organes touchés par des métastases (≤ 1 vs ≥ 2).

Figure 35 : Survie globale (taux d'expression tumorale de PD-L1 ≥ 1 %) – CHECKMATE-648



Chez les patients dont les tumeurs expriment le PD-L1, la durée médiane de la réponse était de 11,8 (IC à 95 % : 7,1, 27,4) et de 5,7 (IC à 95 % : 4,4, 8,7) mois dans le groupe Opdivo en association avec l'ipilimumab et dans le groupe chimiothérapie seule, respectivement.

Opdivo en association avec une chimiothérapie :

Dans l'étude CHECKMATE-648 portant sur les patients recevant Opdivo en association avec le cisplatin et le fluorouracile, une amélioration statistiquement significative des taux de SG et de SSP a été mise en évidence chez les patients dont au moins 1 % des cellules tumorales exprimaient le PD-L1. La durée minimale du suivi était de 12,9 mois. Les résultats sur l'efficacité sont présentés au Tableau 92 et à la Figure 36.

Tableau 92: Résultats sur l'efficacité – Groupes B et C de l'étude CHECKMATE-648

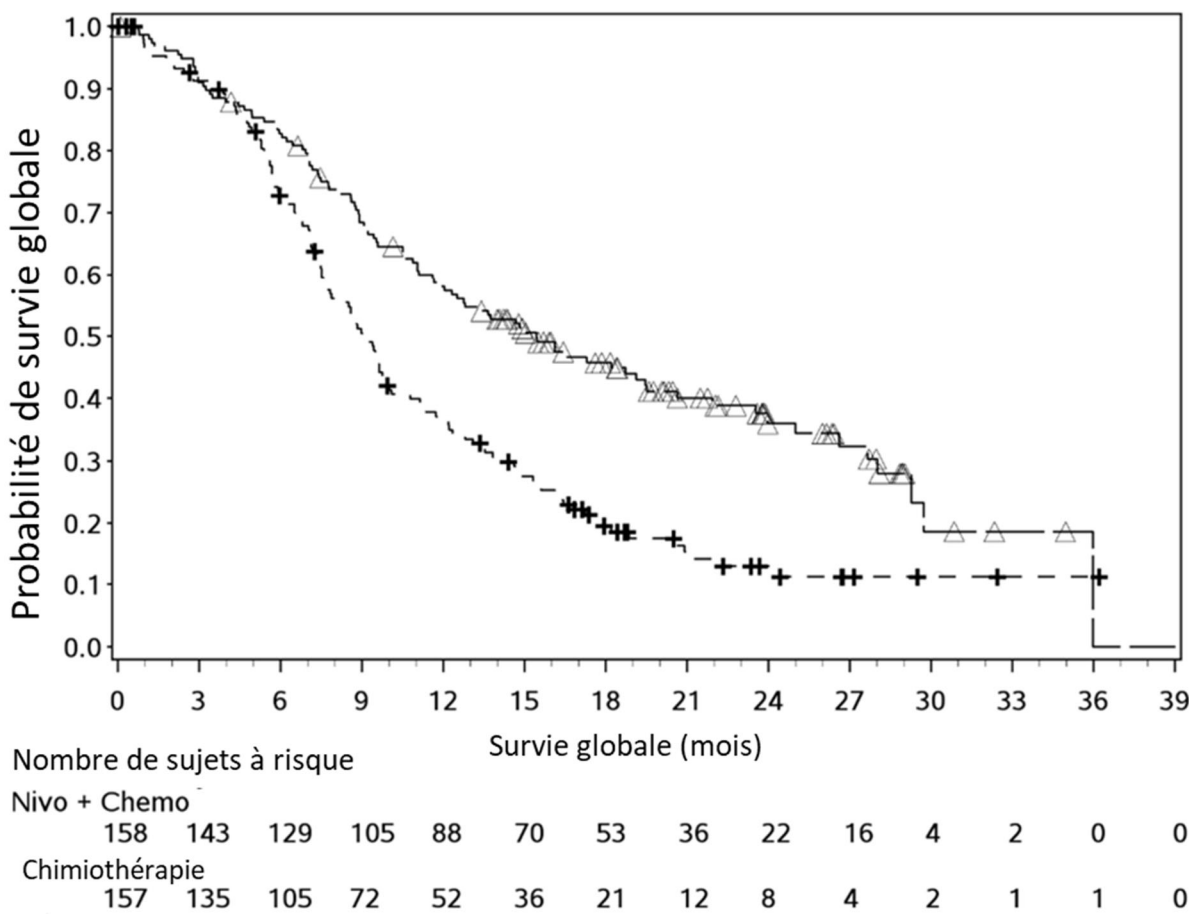
	Opdivo + cisplatine et fluorouracile (n = 158)	Cisplatine et fluorouracile (n = 157)
	Taux d'expression tumorale de PD-L1 ≥ 1 %	
Survie globale		
Décès (%)	98 (62)	120 (77)
Médiane (mois) (IC à 95 %)	15,4 (11,9, 19,5)	9,1 (7,7, 10,0)
Rapport des risques (IC à 95 %) ^b	0,54 (0,41, 0,71)	
Valeur de p ^c	< 0,0001	
Survie sans progression^a		
Progression de la maladie ou décès (%)	117 (74)	100 (64)
Médiane (mois) (IC à 95 %)	6,93 (5,7, 8,3)	4,4 (2,9, 5,8)
Rapport des risques (IC à 95 %) ^b	0,65 (0,49, 0,86)	
Valeur de p ^c	0,0023	
Taux de réponse global, n (%)^a	84 (53)	31 (20)
(IC à 95 %)	(45,1, 61,1)	(13,8, 26,8)

^a Évaluation du CECI.

^b Selon le modèle de risques proportionnels de Cox stratifié.

^c Selon le test logarithmique par rangs bilatéral stratifié en fonction de l'indice de performance ECOG (0 vs 1), de la région (Japon, Corée, Taïwan vs reste de l'Asie vs reste du monde) et du nombre d'organes touchés par des métastases (≤ 1 vs ≥ 2).

Figure 36 : Survie globale (taux d'expression tumorale de PD-L1 $\geq 1\%$) – CHECKMATE-648



Chez les patients dont les tumeurs expriment le PD-L1, la durée médiane de la réponse était de 8,4 mois (IC à 95 % : 6,9, 12,4) et de 5,7 mois (IC à 95 % : 4,4, 8,7) dans le groupe Opdivo en association avec une chimiothérapie et dans le groupe chimiothérapie seule, respectivement.

Carcinome hépatocellulaire (CHC) non résécable ou avancé

CHECKMATE-9DW était une étude de phase III ouverte, multicentrique et à répartition aléatoire menée auprès d'adultes (≥ 18 ans) atteints d'un CHC confirmé par un examen histologique, présentant une insuffisance hépatique légère (classe A de Child-Pugh), dont l'indice fonctionnel de l'ECOG était de 0 ou 1, n'ayant jamais reçu de traitement à action générale pour une maladie au stade avancé. Aucune endoscopie digestive haute n'était requise avant l'inscription. L'étude a exclu les patients atteints d'une maladie auto-immune évolutive ou de métastases cérébrales ou leptoméningées, ainsi que les patients présentant des antécédents d'encéphalopathie hépatique (dans les 12 mois précédent la répartition aléatoire), une numération plaquettaire $< 60\,000$, des ascites cliniquement significatives, des troubles médicaux nécessitant une immunosuppression par voie générale, une infection par le virus de l'immunodéficience humaine (VIH), ou une co-infection évolutive par le virus de l'hépatite B (VHB) et le virus de l'hépatite C (VHC) ou par le VHB et le virus de l'hépatite D (VHD).

Les patients ont été répartis aléatoirement selon un rapport de 1:1 pour recevoir :

- Opdivo à 1 mg/kg + ipilimumab à 3 mg/kg toutes les 3 semaines pendant un maximum de 4 cycles, suivi du nivolumab à 480 mg (dose uniforme) toutes les 4 semaines jusqu'à la progression de la maladie, ou
- du sorafénib à 400 mg par voie orale deux fois par jour ou du lenvatinib à 8 mg par voie orale une fois par jour (en cas de poids corporel < 60 kg) ou à 12 mg par voie orale une fois par jour (en cas de poids corporel ≥ 60 kg).

La répartition aléatoire a été stratifiée en fonction de l'étiologie (VHB vs VHC vs non virale), de l'invasion macrovasculaire et/ou de la propagation extrahépatique (présente ou absente) et des taux d'alpha-fœtoprotéine (≥ 400 ou < 400 ng/mL). Le traitement à l'étude par Opdivo en association avec l'ipilimumab s'est poursuivi jusqu'à la progression de la maladie, jusqu'à l'apparition d'une toxicité inacceptable, ou jusqu'à 2 ans. Les patients ayant abandonné le traitement d'association en raison d'un effet indésirable attribuable à l'ipilimumab ont été autorisés à poursuivre le traitement par Opdivo en monothérapie. Le traitement pouvait se poursuivre au-delà de la progression de la maladie (définie selon les critères RECIST, v. 1.1) si le patient était stable sur le plan clinique et s'il pouvait en tirer des bienfaits cliniques selon l'investigateur. Les tumeurs ont été évaluées au début de l'étude, après la répartition aléatoire aux semaines 9 et 16, toutes les 8 semaines jusqu'à la 48^e semaine, puis toutes les 12 semaines par la suite, jusqu'à la progression de la maladie, l'arrêt du traitement ou l'instauration d'un autre traitement. Le principal critère d'évaluation de l'efficacité était la SG chez tous les patients répartis aléatoirement. Les critères d'évaluation secondaires de l'efficacité comprenaient le TRO d'après l'évaluation du CECI et la DR d'après les critères RECIST, v. 1.1.

Au total, 668 patients ont été répartis aléatoirement pour recevoir Opdivo en association avec l'ipilimumab ($n = 335$) ou, au choix de l'investigateur ($n = 333$), le lenvatinib ou le sorafénib. Chez les patients du groupe recevant un traitement au choix de l'investigateur, 85 % et 15 % des patients traités ont reçu du lenvatinib ou du sorafénib, respectivement. Les caractéristiques de la population étudiée étaient les suivantes : âge médian de 66 ans (intervalle : de 20 à 89), dont 53 % âgés de ≥ 65 ans et 16 % âgés de ≥ 75 ans, 53 % étaient de race blanche, 44 % étaient d'origine asiatique, 2,2 % étaient de race noire et 82 % étaient de sexe masculin. L'indice fonctionnel de l'ECOG au début de l'étude était de 0 (71 %) ou 1 (29 %). Trente-quatre pour cent (34 %) des patients présentaient une infection par le VHB, 28 % présentaient une infection par le VHC et 36 % ne présentaient aucun signe d'infection par le VHB ou le VHC. Dix-neuf pour cent (19 %) des patients présentaient une maladie hépatique alcoolique et 11 % présentaient une stéatose hépatique non alcoolique. La plupart (73 %) des patients présentaient une maladie de stade C selon l'échelle BCLC au début de l'étude, tandis que 19 % présentaient une maladie de stade B et 6 %, de stade A. Au total, 77 %, 20 % et 3 % des patients présentaient un score de Child-Pugh de 5, 6 et ≥ 7 , respectivement. En tout, 54 % des patients présentaient une propagation extrahépatique; 25 % présentaient une invasion macrovasculaire et 33 % présentaient des taux d'alpha-fœtoprotéine ≥ 400 µg/L.

Les résultats relatifs à l'efficacité sont présentés au Tableau 93 et à la Figure 37. Les résultats pour Opdivo en association avec l'ipilimumab par rapport à un agent choisi par l'investigateur (lenvatinib ou sorafénib) sont fondés sur un suivi médian de 35,2 mois (intervalle : de 26,8 à 48,9 mois).

Tableau 93 : Résultats relatifs à l'efficacité – CHECKMATE-9DW

	Opdivo et ipilimumab (n = 335)	Lenvatinib ou sorafénib (n = 333)
Survie globale		
Décès (%)	194 (58)	228 (68)
Médiane (mois) (IC à 95 %)	23,7 (18,8, 29,4)	20,6 (17,5, 22,5)
Rapport de risque (IC à 95 %) ^a	0,79 (0,65, 0,96)	
Valeur de <i>p</i> ^b	0,0180	
Taux de réponse global^c, n (%)	121 (36,1)	44 (13,2)
(IC à 95 %)	(31,0, 41,5)	(9,8, 17,3)
Valeur de <i>p</i> ^d	< 0,0001	
Réponse complète (%)	23 (6,9)	6 (1,8)
Réponse partielle (%)	98 (29,3)	38 (11,4)

^a Selon le modèle des risques proportionnels de Cox stratifié.

^b Selon un test logarithmique par rangs bilatéral stratifié. Seuil de signification statistique : valeur de *p* ≤ 0,0257.

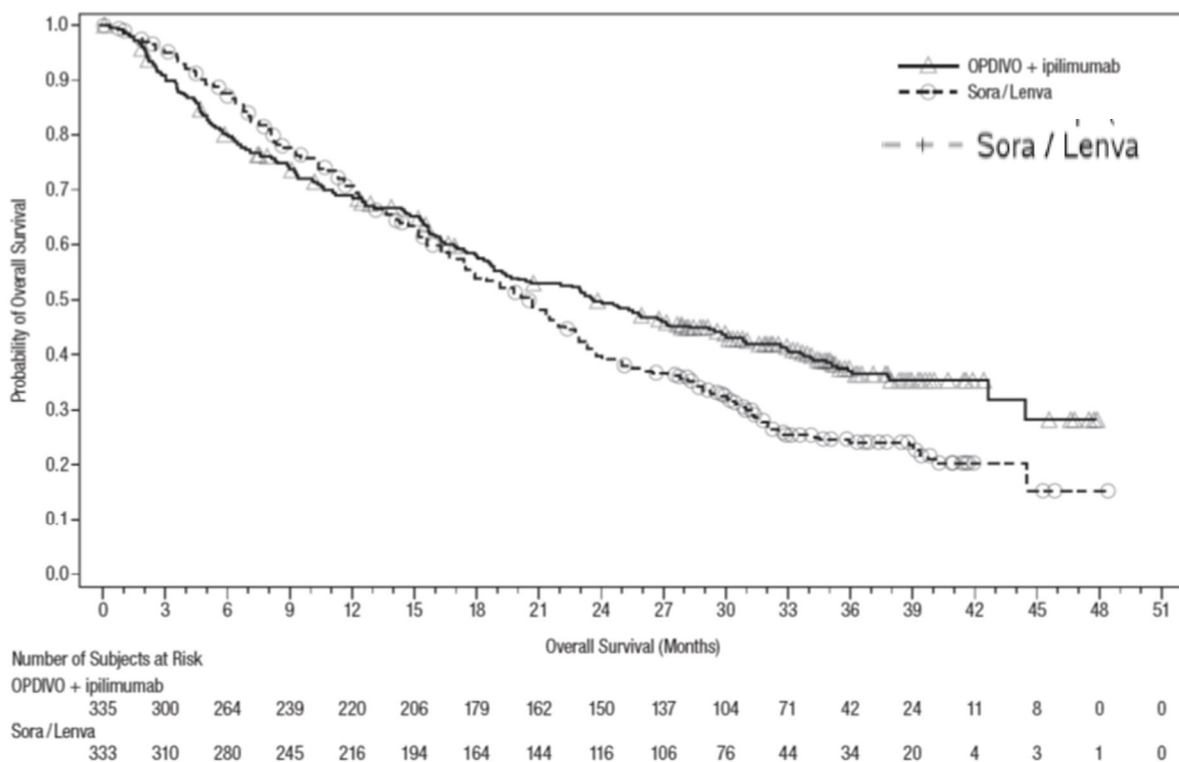
^c Évaluation du CECI selon les critères RECIST, v. 1.1.

^d Selon un test de Cochran-Mantel-Haenszel bilatéral stratifié. Seuil de signification statistique : valeur de *p* ≤ 0.

+ Observation censurée.

La durée de la réponse (DR) médiane pour les patients recevant Opdivo en association avec l'ipilimumab était de 30,4 mois (IC à 95 % : 21,19, N.D.; intervalle : de 1,5+ à 36,9+) et 12,9 mois (IC à 95 % : 10,15, 31,21; intervalle : de 2,1+ à 32,5+) pour les patients du groupe recevant le traitement de référence.

Figure 37 Courbe de Kaplan-Meier de la survie globale – CHECKMATE-9DW



15 Microbiologie

Aucune information de nature microbiologique n'est requise pour ce produit pharmaceutique.

16 Toxicologie non clinique

Les études de toxicologie effectuées sur le nivolumab sont résumées au Tableau 94.

Toxicologie générale :

Toxicité de doses uniques

La pharmacocinétique et la tolérabilité de doses uniques de nivolumab ont été étudiées chez le singe Cynomolgus. L'administration intraveineuse d'une dose unique de nivolumab de 1 ou 10 mg/kg a été bien tolérée. Tous les animaux ont survécu au-delà de l'étude et aucun effet lié au nivolumab n'a été observé pour ce qui est des signes cliniques, des relevés de poids, de la consommation de nourriture ou des paramètres de pathologie clinique. Le nivolumab s'est révélé immunogène dans le cadre de cette étude; la présence d'anticorps anti-nivolumab (anticorps anti-médicament ou AAM) a été détectée au jour 28 chez 5 des 6 animaux ayant reçu la dose de 1 mg/kg et chez 2 des 3 animaux ayant reçu la dose de 10 mg/kg. Aucun effet de ces anticorps sur la pharmacocinétique du nivolumab n'a toutefois été mis en évidence. L'immunogénicité chez les animaux ne devrait pas être un facteur prédictif de risque

d'immunogénicité chez les humains.

Toxicité de doses répétées

L'administration de nivolumab en monothérapie à des singes Cynomolgus à raison de ≤ 50 mg/kg, 2 fois par semaine pendant une période allant jusqu'à 3 mois a été bien tolérée; aucun effet indésirable n'a été observé. Dans le cadre de l'étude de toxicité de 3 mois, des changements induits pharmacologiquement dans les sous-populations de lymphocytes T circulants ont été observés aux doses de 10 mg/kg et/ou de 50 mg/kg. En outre, une diminution réversible de 28 % du taux plasmatique moyen de triiodothyronine (T3) a été observée à la dose de 50 mg/kg, chez des guenons, à la fin de la phase d'administration de l'étude. Aucun effet n'a toutefois été observé sur le taux plasmatique de thyroxine (T4), de thyréostimuline (TSH), de corticotrophine (ACTH), d'hormone de croissance (GH) ou d'hormone stimulant les alpha-mélanocytes (α -MSH) ni sur la morphologie de la thyroïde ou de l'hypophyse. Une étude de toxicité d'une durée de 1 mois n'a révélé aucune modification sur le plan hormonal ou morphologique chez les mâles, ni aucun effet chez les mâles ou les femelles à des doses identiques. En l'absence de changement corrélatif touchant les autres hormones, la thyroïde ou l'hypophyse, la pertinence de la baisse du taux de T3 chez les guenons ne peut être établie. La production d'AAM a été observée chez 13 % des singes. Chez les singes n'ayant pas produit d'AAM, l'exposition au nivolumab (ASC [0-168 h]) à une dose de 50 mg/kg a été de 531 000 $\mu\text{g}\cdot\text{h}/\text{mL}$ (1 062 000, valeur normalisée d'exposition sur 2 semaines). Cette dose et le niveau d'exposition sont respectivement 17 et 35 fois supérieurs à la dose recommandée chez l'humain et au niveau d'exposition résultant (3 mg/kg toutes les 2 semaines; ASC[tau] de 30 640 $\mu\text{g}\cdot\text{h}/\text{mL}$).

Mutagénicité : Le nivolumab n'a fait l'objet d'aucune étude de mutagénicité.

Cancérogénicité : Aucune étude à long terme n'a été menée chez l'animal pour évaluer le pouvoir cancérogène du nivolumab.

Génotoxicité : Aucune étude à long terme n'a été menée chez l'animal pour évaluer le pouvoir génotoxique du nivolumab.

Toxicologie pour la reproduction et le développement : Des guenons gravides ont reçu du nivolumab 2 fois par semaine, à raison de 10 ou 50 mg/kg dès le début de l'organogenèse (à 20 jours de gestation environ) jusqu'à la mise à bas. Le nivolumab a été bien toléré et aucun effet lié au traitement sur la viabilité, les signes cliniques, la consommation de nourriture, le poids, les paramètres immunologiques ou les paramètres de pathologie clinique/anatomique n'a été observé chez ces guenons pendant la durée de l'étude.

L'administration de nivolumab à la mère a toutefois été associée à des effets sur la mortalité fœtale/néonatale : 1) augmentation de la mortalité fœtale au troisième trimestre et 2) augmentation de la mortalité néonatale. Chez un seul fœtus d'une mère ayant reçu la dose de 10 mg/kg, avorté à 124 jours de gestation, une inflammation interstitielle modérée et une hypertrophie/hyperplasie des cellules folliculaires ont été observées dans la glande thyroïde. Malgré l'unicité de ce cas par ailleurs non relié à la dose (non observé à la dose de 50 mg/kg), le lien entre les changements notés au niveau de la thyroïde et le traitement ne peut être complètement écarté, car ces changements correspondent à la pharmacologie du nivolumab (stimulation du système immunitaire). Aucun effet lié au nivolumab n'a été observé chez les autres petits sur aucun des paramètres évalués pendant les 6 mois de la

période postnatale. D'après ces résultats, la dose sans effet nocif observé (DSENO), concernant la toxicité maternelle, était de 50 mg/kg (ASC [0-168 h] de 541 000 µg•h/mL). Pour ce qui est des effets toxiques sur le développement, la dose minimale entraînant un effet nocif observé (DMENO) était de 10 mg/kg (ASC [0-168 h] de 117 000 µg•h/mL), ce qui correspond à une exposition environ 8 fois supérieure à celle observée chez l'humain à la dose recommandée de 3 mg/kg, toutes les 2 semaines. En raison du mode d'action du nivolumab, l'exposition du fœtus à cette substance pourrait accroître le risque de troubles à médiation immunitaire ou de modification de la réponse immunitaire normale; des troubles à médiation immunitaire ont été signalés chez des souris dont le récepteur PD-1 avait été inactivé.

L'IgG4 humaine traverse la barrière placentaire, en particulier au cours du troisième trimestre de la grossesse. Le nivolumab peut donc être transmis de la mère au fœtus. Bien que l'on ne sache pas si le nivolumab est excrété dans le lait maternel humain, on sait que les immunoglobulines sont excrétées dans le lait maternel et que l'allaitement présente pour les nourrissons un risque d'exposition au nivolumab. L'administration de nivolumab n'est pas recommandée chez les femmes enceintes, chez les femmes en âge de procréer qui n'utilisent pas de méthode contraceptive efficace ni chez les femmes qui allaitent, à moins que les bienfaits cliniques du traitement ne l'emportent sur les risques potentiels.

Fertilité : Aucune étude en bonne et due forme n'a été menée pour évaluer les effets du nivolumab sur la fertilité. Par conséquent, les effets du nivolumab sur la fertilité chez les deux sexes sont inconnus. Les organes reproducteurs mâles et femelles ont toutefois été évalués lors de l'examen histopathologique systématiquement effectué sur les organes recueillis dans le cadre des études de toxicité. L'examen de ces organes n'a révélé aucun changement histopathologique permettant de penser que le nivolumab a des effets indésirables sur la fertilité des mâles et des femelles; il convient toutefois de préciser que la plupart des animaux dans ces études n'avaient pas atteint la maturité sexuelle.

Toxicologie particulière : Dans les modèles animaux, l'inhibition de la voie de signalisation de PD-1 a augmenté la gravité de certaines infections et amplifié les réactions inflammatoires. Les souris dont le récepteur PD-1 avait été inactivé et qui avaient été infectées par *M. tuberculosis* ont présenté une baisse marquée de la survie comparativement aux témoins non mutés. Cette baisse était en corrélation avec une augmentation de la prolifération bactérienne et des réactions inflammatoires chez ces animaux. Les souris dont le récepteur PD-1 avait été inactivé ont également présenté une diminution de la survie après avoir été infectées par le virus de la chorioméningite lymphocytaire.

Toxicité juvénile : Aucune étude à long terme n'a été menée chez l'animal pour évaluer le pouvoir de toxicité sur les jeunes du nivolumab.

Tableau 94 : Résumé des études toxicologiques

Type d'étude	Durée du traitement	Espèce/ système évalués	Sexe et nombre par groupe	Doses (mg/kg) ^a	Observations importantes
Toxicité générale					
Toxicité de doses uniques i.v.	1 dose	Singe / Cynomolgus	<u>1 mg/kg</u> : 3 M, 3 F <u>10 mg/kg</u> : 3 M	1, 10	Le nivolumab administré à raison de ≤ 10 mg/kg a été bien toléré. Aucun signe clinique lié au nivolumab ni aucun changement sur le plan du poids, de la consommation de nourriture, de la chimie sérique ou des paramètres hématologiques n'ont été observés.
Toxicité de doses uniques i.v.	1 dose	Singe / Cynomolgus (télémesure)	3 M, 3 F	0, 10, <u>50</u>	Le nivolumab administré à raison de ≤ 50 mg/kg a été bien toléré. Aucun effet lié au nivolumab n'a été observé sur les paramètres cardiovasculaires ou respiratoires.
Toxicité de doses répétées i.v.	1 mois (administration 1 fois par semaine, nécropsie aux jours 30 et 57)	Singe / Cynomolgus	5 M, 5 F	0, 1, 10, <u>50</u>	Le nivolumab administré à raison de ≤ 50 mg/kg a été bien toléré. Aucun effet indésirable lié au nivolumab n'a été observé.
Toxicité de doses répétées i.v.	3 mois (administration 2 fois par semaine, nécropsie aux semaines 13 et 17)	Singe / Cynomolgus	6 M, 6 F	0, 10, <u>50</u>	Le nivolumab administré à raison de ≤ 50 mg/kg a été bien toléré. Aucun effet indésirable lié au nivolumab n'a été observé. Les seuls changements révélés par les analyses biochimiques ont été une diminution réversible de 28 % du taux de T3 à la semaine 13 chez les femelles traitées à raison de 50 mg/kg. Aucun changement corrélatif touchant les autres hormones, notamment T4, TSH, α -MSH ou ACTH, ni aucun changement morphologique touchant la thyroïde ou l'hypophyse n'ont été observés.

Des changements induits pharmacologiquement dans les sous-populations de lymphocytes T circulants ont été observés aux doses de 10 mg/kg et/ou de 50 mg/kg, notamment : 1) augmentation du nombre de lymphocytes T CD8+ à mémoire effectrice et 2) tendance à la hausse du nombre de lymphocytes T CD4+ à mémoire effectrice et de lymphocytes T CD8+ à mémoire centrale.

Reproduction et développement

Développement prénatal et postnatal i.v.	Environ 5 mois (JG 21 ± 1 jusqu'à la mise bas, administré 2 fois par semaine, nécropsie des petits 182 jours ± 1 jour après la naissance)	Singe / Cynomolgus	16 F	0, 10, 50	<p>L'administration de nivolumab à la dose de 10 ou 50 mg/kg a été bien tolérée par les guenons gravides et aucun effet lié au traitement sur la viabilité, les signes cliniques, la consommation de nourriture, le poids, les paramètres immunologiques ou les paramètres de pathologie clinique/anatomique n'a été observé chez ces guenons pendant la durée de l'étude. Chez les petits ayant survécu, aucun effet indésirable sur les indices de croissance ni sur les paramètres de tératogénicité, neurocomportementaux, immunologiques et de pathologie clinique n'a été observé pendant la période postnatale de 6 mois, les résultats étant comparables à ceux observés dans le groupe témoin.</p> <p>L'exposition de petits au nivolumab n'a pas eu d'effet sur la réponse primaire dirigée contre l'antigène de surface du virus de l'hépatite B (AgHBs) ou l'anatoxine tétanique, mais on a observé une tendance vers une réponse accrue contre l'AgHBs à la seconde exposition des petits, comparativement au groupe témoin.</p> <p><u>Doses de 10 et 50 mg/kg :</u> 1) augmentation dépendante de la dose de la mortalité fœtale au troisième trimestre (12,5 % et 33,3 % aux doses de 10 et 50 mg/kg, respectivement, par rapport à 7,1 % dans le groupe</p>
--	---	--------------------	------	-----------	---

témoin), observée principalement à 120 jours de gestation; 2) augmentation de la mortalité néonatale à la dose de 10 mg/kg, observée chez 3 petits grands prématurés au cours des 2 premières semaines après la naissance; et 3) inflammation interstitielle modérée et hypertrophie/hyperplasie des cellules folliculaires dans la glande thyroïde (1 fœtus d'une mère ayant reçu la dose de 10 mg/kg avorté à 124 jours de gestation).

Dose de 50 mg/kg : Un avortement spontané est survenu au cours du premier trimestre de la grossesse chez 3 guenons sur 16 (comparativement à 2 guenons sur 16 dans le groupe témoin).

Pour ce qui est de la toxicité maternelle, la DSENO était de 50 mg/kg. En ce qui concerne la toxicité pour le développement, aucune DSENO n'a été établie.

Tolérance locale

La tolérance locale du nivolumab a été évaluée dans le cadre des études sur l'administration intraveineuse de doses uniques et de doses répétées intermittentes (1 fois ou 2 fois par semaine) menées chez le singe (voir la description ci-dessus). Le nivolumab a été administré à des doses allant jusqu'à 50 mg/kg, sous une forme pharmaceutique semblable à celle destinée à la vente (processus B, 10 mg/mL dans 20 µM de citrate de sodium, 50 µM de chlorure de sodium, 3 % de mannitol, 20 µM de DTPA, 0,01 % de polysorbate 80, pH de 6,0). Aucune irritation ni aucun problème de tolérance locale n'ont été observés dans aucune de ces études.

Autres études

Réactivité croisée tissulaire	S. O.	Humain	3 donneurs	1, 10 µg/mL	Coloration spécifique des lymphocytes par le nivolumab conjugué au FITC dans un certain nombre de tissus, y compris les lymphocytes du sang. La coloration a été observée sur la membrane cellulaire et était présente de façon constante aux deux concentrations de nivolumab-FITC.
<i>In vitro</i>					

Réactivité croisée tissulaire	S. O.	Singe / Cynomolgus	2	1, 10 µg/mL	Coloration spécifique des lymphocytes par le nivolumab conjugué au FITC dans un certain nombre de tissus; la coloration a été observée sur la membrane cellulaire et était présente de façon constante aux deux concentrations de nivolumab-FITC.
<i>In vitro</i>					
Études de libération des cytokines	24 h	Humain	6 donneurs	10, 100 µg/mL	Le nivolumab seul n'a pas favorisé la production de cytokines.
<i>In vitro</i>					
Étude expérimentale avec épreuve de provocation à l'ovalbumine	1 mois IP/AP	Souris / C57/BL6, PD-1 inactivé ou non	Type sauvage : 64 M, 40 F PD-1 : 20 M, 16 F	<u>Jours 0-7</u> : Sensibilisation par injection IP d'ovalbumine à 10 µg/200 µL <u>Jours 14-28</u> : Provocation par AP d'ovalbumine à 250 µg/50 µL	On a observé une augmentation de la sensibilité lors de la nouvelle provocation bronchique à l'ovalbumine chez les souris dont le récepteur PD-1 avait été inactivé.

Abréviations : AAM = anticorps anti-médicament; AP = aspiration pharyngée; DTPA = acide diéthylènetriamine pentacétique; F = femelle; FITC = isothiocyanate de fluorescéine; IP = intrapéritonéale; JG = jour de gestation; i.v. = intraveineuse; M = mâle; S. O. = sans objet.

^a Sauf indication contraire, dans le cas de la toxicité de doses répétées, la DSENO maximale est soulignée.

17 Monographies de produit de référence

1. YERVOY^{MD} (perfusion intraveineuse, 5 mg d'ipilimumab/mL), numéro de contrôle de la présentation : 270801, monographie de produit, La Société Bristol-Myers Squibb Canada (07 décembre 2023)
2. CABOMETYX^{MD} (comprimés de cabozantinib à 20 mg, 40 mg, 60 mg), numéro de contrôle de la présentation : 280615, monographie de produit, Exelixis Inc., utilisation sous licence par Ipsen Pharma S.A.S. (12 septembre 2024)

RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENT·E·S

LISEZ CE DOCUMENT POUR UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT

(op-DEE-voh)

PrOpdivo^{MD}

nivolumab pour injection 10 mg/mL

Ces Renseignements destinés aux patient·e·s sont rédigés pour la personne qui prendra Opdivo. Il peut s'agir de vous ou d'une personne dont vous vous occupez. Lisez attentivement ces renseignements. Conservez-les, car vous devrez peut-être les relire.

Ces Renseignements destinés aux patient·e·s sont un résumé. Ils ne sont pas complets. Si vous avez des questions au sujet de ce médicament ou si vous souhaitez obtenir de plus amples renseignements au sujet d'Opdivo, adressez-vous à un professionnel de la santé.

Mises en garde et précautions importantes

Opdivo agit sur le système immunitaire et pourrait provoquer une inflammation dans certaines parties de votre organisme. L'inflammation peut entraîner des lésions graves dans l'organisme; certaines affections inflammatoires peuvent mettre la vie en danger.

Opdivo administré seul ou en association avec l'ipilimumab peut provoquer des effets secondaires graves dans certaines parties de l'organisme, ce qui peut entraîner la mort. Ces effets secondaires graves peuvent comprendre les suivants : inflammation des poumons (pneumonite ou pneumopathie interstitielle), inflammation du cerveau (encéphalite), une inflammation du muscle cardiaque (myocardite), une inflammation de la peau (graves problèmes de peau) et diminution du nombre de globules rouges (anémie hémolytique auto-immune).

Ces effets secondaires sont plus susceptibles de survenir pendant le traitement; toutefois, les effets secondaires peuvent apparaître plusieurs mois après votre dernière perfusion. Il est important d'informer votre professionnel de la santé immédiatement si vous présentez un des symptômes énumérés dans les sections *Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à Opdivo?* et *Effets secondaires graves et mesures à prendre.*

Si vous recevez Opdivo en association avec l'ipilimumab, il est important que vous lisiez également le feuillet d'information sur ce médicament.

Pourquoi utilise-t-on Opdivo ?

Cancer de la peau :

Opdivo^{MD} est un médicament utilisé afin de traiter les adultes atteints d'un type de cancer de la peau (mélanome) pour aider à retarder ou à prévenir la réapparition du cancer une fois que la tumeur et ses métastases ont été complètement enlevées par chirurgie.

Opdivo peut être utilisé chez les adultes pour traiter un type de cancer de la peau (mélanome) une fois qu'il a été complètement enlevé par chirurgie (le traitement après la chirurgie est appelé traitement adjuvant).

Opdivo peut être utilisé pour traiter un type de cancer de la peau qui s'est propagé ou qui ne peut être enlevé par chirurgie (mélanome avancé) chez les adultes.

Opdivo peut être administré en association avec l'ipilimumab. Il est important de lire également le feuillet d'information sur ce médicament. Si vous avez des questions au sujet de l'ipilimumab, veuillez communiquer avec votre médecin.

Cancer du poumon :

Opdivo est utilisé chez l'adulte pour traiter un type de cancer du poumon (appelé cancer du poumon non à petites cellules) lorsque le cancer s'est propagé ou que la tumeur a grossi après une chimiothérapie à base de platine.

Opdivo peut être administré en association avec l'ipilimumab chez les adultes atteints d'un cancer du poumon qui n'ont jamais été traités.

Opdivo peut être administré en association avec l'ipilimumab et une chimiothérapie à base de platine chez des patients adultes atteints d'un cancer du poumon métastatique (cancer du poumon non à petites cellules) qui n'ont jamais été traités.

Opdivo peut être administré en association avec une chimiothérapie qui contient du platine et un autre agent chimiothérapeutique avant une intervention chirurgicale visant à retirer un cancer du poumon (cancer du poumon non à petites cellules). Le traitement préalable à une intervention chirurgicale est appelé traitement néoadjuvant.

Mésothéliome pleural malin :

Opdivo est utilisé en association avec l'ipilimumab chez les adultes pour traiter le mésothéliome pleural malin (un type de cancer qui touche la membrane entourant les poumons et tapissant la cage thoracique) qui n'ont reçu aucun traitement antérieur et dont les tumeurs ne peuvent être retirées par chirurgie.

Cancer du rein :

Opdivo est utilisé chez l'adulte pour traiter un type de cancer du rein au stade avancé (appelé adénocarcinome rénal) lorsque le cancer s'est propagé ou que la tumeur a grossi après un traitement par des médicaments qui inhibent la croissance des vaisseaux sanguins tumoraux.

Opdivo peut être administré en association avec l'ipilimumab chez les adultes atteints d'un cancer du rein au stade avancé qui n'ont jamais été traités.

Opdivo peut aussi être administré en association avec le cabozantinib chez les adultes atteints d'un cancer du rein au stade avancé ne pouvant pas être traité par radiothérapie ou chirurgie ou encore d'une maladie métastatique n'ayant jamais été traitée. Il est important de lire également le feuillet d'information sur le cabozantinib. Si vous avez des questions au sujet du cabozantinib, veuillez communiquer avec votre médecin.

Cancer de la tête et du cou :

Opdivo est utilisé chez les patients adultes pour traiter un cancer de la tête et du cou (appelé épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou) au stade avancé qui a progressé ou s'est propagé pendant ou après une chimiothérapie à base de platine.

Cancer du système lymphatique (lymphome hodgkinien classique) :

Opdivo est utilisé chez l'adulte pour traiter un type de cancer du sang appelé lymphome hodgkinien classique (un type de cancer lymphatique) quand le cancer réapparaît ou s'est propagé après une greffe de cellules souches provenant du patient lui-même (autogreffe), et :

- lorsqu'un traitement par le brentuximab védotine a été administré, ou

- lorsqu'au moins trois types de traitement ont déjà été administrés, y compris une autogreffe de cellules souches.

Cancer du rectum ou du côlon:

Opdivo, en association avec l'ipilimumab, est utilisé chez les adultes dans le traitement de première intention du cancer du rectum ou du côlon qui ne peut pas être retiré par chirurgie ou qui s'est propagé à d'autres parties du corps et dont un test de laboratoire a montré qu'il avait une instabilité microsatellite élevée (IM-E) ou une déficience du système de réparation des mésappariements (SRM) de l'ADN.

Opdivo, en association avec l'ipilimumab, est utilisé chez les adultes dans le traitement du cancer du rectum ou du côlon dont un test de laboratoire a montré qu'il avait une IM-E ou une déficience du SRM de l'ADN, et :

- qui ont reçu un traitement à base de fluoropyrimidine en association avec l'oxaliplatine ou l'irinotécan et dont le cancer s'est étendu ou s'est développé ou qui ne tolèrent plus le traitement.

Cancer de l'œsophage ou de la jonction œsogastrique :

Le cancer de l'œsophage est un cancer qui touche le tube qui relie votre gorge à votre estomac. Le cancer de la jonction œsogastrique est un cancer qui touche la jonction entre l'œsophage et l'estomac.

Opdivo est utilisé chez les patients adultes qui ont été traités par chimioradiothérapie suivie d'une chirurgie pour retirer le cancer.

Opdivo est également utilisé chez les adultes dont la tumeur est associée à une réponse positive au test PD-L1 et qui sont atteints d'un type de cancer de l'œsophage (appelé carcinome épidermoïde de l'œsophage) qui ne peut être retiré par chirurgie et qui est réapparu ou s'est propagé à d'autres parties du corps.

Cancer de l'estomac, de l'œsophage ou de la jonction entre l'estomac et l'œsophage (jonction œsogastrique) :

Opdivo peut être utilisé en association avec une chimiothérapie qui contient de la fluoropyrimidine et du platine si le cancer de l'estomac, de la jonction œsogastrique ou de l'œsophage :

- est d'un type appelé « adénocarcinome », et
- ne peut être retiré par chirurgie.

Cancers de la vessie et des voies urinaires :

Opdivo est utilisé chez les patients adultes pour aider à prévenir la réapparition du cancer des voies urinaires une fois qu'il a été retiré par chirurgie.

Opdivo peut être utilisé en association avec le cisplatine et la gemcitabine (médicaments de chimiothérapie) comme traitement de première intention lorsque le cancer des voies urinaires (carcinome urothélial) s'est propagé à d'autres parties du corps (métastatique) ou ne peut pas être retiré par chirurgie.

Cancer du foie (carcinome hépatocellulaire) :

Opdivo est utilisé chez les patients adultes pour aider à éliminer le cancer du foie.

Opdivo est utilisé en association avec l'ipilimumab comme traitement de première intention lorsque le cancer du foie ne peut être retiré par chirurgie (stade avancé) ou s'est propagé à d'autres parties du

corps (métastatique).

Enfants :

On ignore si Opdivo est sûr et efficace chez les enfants de moins de 18 ans. Par conséquent, Santé Canada n'a approuvé aucune indication chez les enfants âgés de moins de 18 ans.

Pour la (les) indication(s) suivante(s), Opdivo a été approuvé **avec conditions (AC-C)**. Cela signifie qu'il a réussi l'examen de Santé Canada et qu'il peut être acheté et utilisé au Canada, mais que le fabricant a accepté d'effectuer d'autres études pour confirmer que le médicament fonctionne bien comme prévu. Consultez votre professionnel de la santé pour obtenir de plus amples renseignements.

- les adultes atteints d'un cancer du sang appelé lymphome hodgkinien classique (un type de cancer lymphatique) quand le cancer est réapparu ou s'est propagé après une greffe de cellules souches provenant du patient lui-même (autogreffe), et :
 - lorsqu'un traitement par le brentuximab védotine a été administré, ou
 - lorsqu'au moins trois types de traitement ont déjà été administrés, y compris une autogreffe de cellules souches.
- les adultes atteints d'un cancer colorectal métastatique ayant une instabilité microsatellitaire élevée (IM-E) ou une déficience du système de réparation des mésappariements (SRM) de l'ADN en association avec l'ipilimumab lorsque le cancer du rectum ou du côlon :
 - est réapparu ou s'est propagé
 - a déjà été traité par une association à base de fluoropyrimidine et d'oxaliplatine ou d'irinotécan.
- les adultes atteints d'un cancer de la vessie ou des voies urinaires ayant été retiré par chirurgie qui peuvent avoir reçu une chimiothérapie à base de platine avant la chirurgie et qui présentent un risque élevé de récidive.

Pour la (les) indication(s) suivante(s), Opdivo a été approuvé **sans conditions**. Cela signifie qu'il a réussi l'examen de Santé Canada et peut être acheté et vendu au Canada.

- les adultes atteints d'un cancer de la peau (mélanome avancé) qui n'ont jamais été traités, seul ou en association avec l'ipilimumab.
- les adultes atteints d'un mélanome non résécable ou métastatique dont la maladie a progressé après un traitement par l'ipilimumab et, en présence d'une mutation *BRAF V600*, après un traitement par un inhibiteur de BRAF.
- les adultes atteints d'un cancer de la peau (mélanome) pour aider à retarder ou à prévenir la réapparition du cancer une fois que la tumeur et ses métastases ont été complètement enlevées par chirurgie.
- les adultes atteints d'un cancer de la peau (mélanome) une fois qu'il a été complètement enlevé par chirurgie (traitement adjuvant).
- les adultes atteints d'un cancer du poumon (cancer non à petites cellules au stade avancé) qui a progressé ou s'est propagé après une chimiothérapie à base de platine. Les patients atteints d'un cancer du poumon présentant certaines mutations (*EGFR* ou *ALK*) ne doivent

recevoir Opdivo que si le cancer progresse ou se propage pendant ou après un traitement qui cible ces mutations.

- les adultes atteints d'un cancer du poumon (cancer non à petites cellules au stade avancé), lorsqu'un test a confirmé l'expression de PD-L1 par la tumeur, en association avec l'ipilimumab chez des patients n'ayant jamais été traités.
- les adultes atteints d'un cancer du poumon (cancer non à petites cellules métastatique) qui n'ont jamais été traités, en association avec l'ipilimumab et une chimiothérapie à base de platine.
- les adultes atteints d'un cancer du poumon (cancer non à petites cellules) en association avec une chimiothérapie avant une intervention chirurgicale.
- les adultes atteints d'un mésothéliome pleural malin non résécable qui n'ont jamais été traités auparavant, en association avec l'ipilimumab.
- les adultes atteints d'un cancer du rein (adénocarcinome rénal au stade avancé) qui a progressé ou s'est propagé après un traitement par un médicament qui bloque la croissance des vaisseaux sanguins (traitements antiangiogéniques).
- les adultes atteints d'un cancer du rein (adénocarcinome rénal au stade avancé) qui n'ont jamais été traités, en association avec l'ipilimumab.
- les adultes atteints d'un cancer du rein (adénocarcinome rénal au stade avancé) qui n'ont jamais été traités, en association avec le cabozantinib.
- les adultes atteints d'un cancer de la tête et du cou (épithélioma malpighien spinocellulaire de la tête et du cou au stade avancé) qui a progressé ou s'est propagé pendant ou après une chimiothérapie à base de platine.
- les adultes atteints d'un cancer de l'œsophage ou de la jonction entre l'œsophage et l'estomac (jonction œsogastrique) qui ont été traités par chimioradiothérapie suivie d'une chirurgie pour retirer le cancer.
- les adultes atteints d'un cancer de l'estomac, d'un cancer de la jonction œsogastrique ou d'un adénocarcinome œsophagien (cancer de l'estomac et de l'œsophage).
- les adultes atteints d'un cancer de l'œsophage (carcinome épidermoïde de l'œsophage au stade avancé) qui n'ont jamais été traités et dont la tumeur est associée à une réponse positive au test PD-L1, en association avec une chimiothérapie ou avec l'ipilimumab.
- les adultes atteints d'un cancer des voies urinaires (carcinome urothelial) en association avec le cisplatine et la gemcitabine (médicaments de chimiothérapie) en tant que traitement de première intention lorsque le cancer ne peut être retiré par chirurgie ou s'est propagé à d'autres parties du corps (non résécable ou métastatique).
- les adultes atteints d'un cancer du foie (carcinome hépatocellulaire), en association avec l'ipilimumab en tant que traitement de première intention lorsque le cancer ne peut être retiré par chirurgie ou s'est propagé à d'autres parties du corps (non résécable ou avancé).
- les adultes atteints d'un cancer colorectal métastatique ayant une instabilité microsatellite élevée (IM-E) ou une déficience du système de réparation des mésappariements (SRM) de l'ADN qui n'ont jamais été traités et dont le cancer du rectum ou du côlon s'est propagé à d'autres parties du corps, en association avec l'ipilimumab.

Qu'est-ce qu'un avis de conformité avec conditions (AC-C)?

Un avis de conformité avec conditions (AC-C) est un type d'approbation qui permet de vendre un médicament au Canada.

Seul un produit qui permet de traiter, de prévenir ou de détecter une maladie grave ou mettant la vie en danger peut faire l'objet d'une approbation avec conditions de Santé Canada. Ces produits doivent être prometteurs sur le plan de l'efficacité, de grande qualité et raisonnablement sûrs. De même, ils doivent répondre à un besoin médical important au Canada ou être considérablement plus sûrs que les produits existants.

Les fabricants doivent convenir par écrit d'indiquer clairement dans la monographie que le produit a obtenu un AC-C, d'effectuer d'autres études pour vérifier que le produit agit bien comme il se doit, d'assurer une surveillance après la vente et de signaler leurs observations à Santé Canada.

Comment fonctionne Opdivo :

Opdivo contient une substance active, le nivolumab, qui aide le système immunitaire à attaquer et à détruire les cellules cancéreuses.

Opdivo se fixe à une protéine cible appelée récepteur de mort cellulaire programmée (PD-1) qui peut interrompre l'activité des lymphocytes T (un type de globules blancs qui fait partie du système immunitaire, la défense naturelle de l'organisme). En se fixant au PD-1, le nivolumab l'empêche d'agir et d'inhiber les lymphocytes T, leur permettant ainsi de mieux combattre les cancers de la peau (mélanome), du poumon, du rein, du tissu lymphoïde, de la tête et du cou, du foie, ainsi que du rectum ou du côlon ainsi que de l'estomac et de l'œsophage.

Opdivo peut être administré en association avec l'ipilimumab.

Ipilimumab contient une substance active appelée ipilimumab, un médicament différent qui aide aussi le système immunitaire à attaquer et à détruire les cellules cancéreuses. Il est important de lire également le feuillet d'information sur ce médicament. Si vous avez des questions au sujet de l'ipilimumab, veuillez communiquer avec votre professionnel de la santé.

Lorsqu'Opdivo et l'ipilimumab sont administrés ensemble, ils peuvent exercer un effet combiné sur votre système immunitaire.

Opdivo peut être administré en association avec le cabozantinib. Veuillez consulter le feuillet d'information sur le cabozantinib afin de comprendre l'utilisation de ce médicament. Si vous avez des questions au sujet de ce médicament, veuillez communiquer avec votre médecin.

Opdivo peut être administré en association avec une chimiothérapie. Veuillez consulter les feuillets d'information sur les médicaments de chimiothérapie pour comprendre l'utilisation de ces médicaments. Si vous avez des questions au sujet des médicaments de chimiothérapie administrés avec Opdivo, veuillez communiquer avec votre professionnel de la santé.

Les ingrédients d'Opdivo sont :

Ingrédients médicaux : nivolumab.

Ingrédients non médicaux : acide chlorhydrique, acide pentétique, chlorure de sodium, citrate de sodium, eau pour l'injection, hydroxyde de sodium, mannitol (E421) et polysorbate 80.

Opdivo se présente sous la ou les formes pharmaceutiques suivantes: Opdivo, une solution injectable par voie intraveineuse, 10 mg de nivolumab/mL, est présenté en flacons de verre contenant 40 mg

(dans 4 mL) ou 100 mg (dans 10 mL) de nivolumab.

N'utilisez pas Opdivo dans les cas suivants :

vous êtes allergique au nivolumab ou à l'un des autres ingrédients de ce médicament. Consultez votre professionnel de la santé si vous avez des doutes.

Consultez votre professionnel de la santé avant d'utiliser Opdivo, afin d'assurer l'utilisation adéquate du médicament et d'aider à éviter les effets secondaires. Informez votre professionnel de la santé de votre état actuel et de vos problèmes de santé, notamment si :

- **vous avez des problèmes touchant les glandes assurant la production d'hormones** (notamment la thyroïde, l'hypophyse, la parathyroïde, les glandes surrénales et le pancréas) qui peuvent nuire au fonctionnement de ces glandes. Signes et symptômes possibles d'un mauvais fonctionnement de ces glandes : fatigue extrême, variations de poids, maux de tête, soif excessive ou augmentation de la quantité d'urine produite et diminution des taux sanguins de calcium;
- **vous avez de la diarrhée** (selles liquides ou molles) ou tout symptôme **d'inflammation intestinale** (colite), notamment douleur abdominale ou présence de mucus ou de sang dans les selles;
- **vous avez des résultats anormaux aux tests de la fonction hépatique.** Signes et symptômes possibles : jaunissement du blanc des yeux ou de la peau (jaunisse), douleur du côté droit de l'abdomen ou fatigue;
- **vous avez des problèmes touchant les poumons**, notamment difficulté respiratoire ou toux. Peuvent être le signe d'une inflammation des poumons (pneumonite ou pneumopathie interstitielle);
- **vous avez des résultats anormaux aux tests de la fonction rénale ou des troubles rénaux**, notamment réduction du volume des urines ou inflammation des reins (néphrite tubulo-interstitielle);
- **vous avez eu une greffe d'organe** (comme une greffe de rein);
- **vous prenez d'autres médicaments qui affaiblissent votre système immunitaire**, par exemple des stéroïdes (comme la prednisone);
- vous êtes enceinte ou prévoyez le devenir;
- vous allaitez.

Autres mises en garde :

Après avoir pris Opdivo, attendez de voir comment vous vous sentez avant de prendre le volant ou d'utiliser des machines.

Informez immédiatement votre professionnel de la santé si vous présentez l'un de ces signes ou symptômes ou si vos symptômes s'aggravent. **N'essayez pas de traiter vous-même ces symptômes en prenant d'autres médicaments.** Votre professionnel de la santé pourra prendre les décisions suivantes :

- vous donner d'autres médicaments afin d'éviter les complications et d'atténuer vos symptômes;

- ne pas administrer la prochaine dose;
- ou, arrêter votre traitement par Opdivo.

Ces signes et symptômes se manifestent **parfois à retardement** et peuvent apparaître plusieurs semaines voire plusieurs mois après l'administration de la dernière dose. Avant l'administration du traitement, votre professionnel de la santé vérifiera votre état de santé général.

Consultez votre professionnel de la santé avant de recevoir Opdivo si :

- vous êtes atteint d'une maladie auto-immune (au cours de laquelle l'organisme attaque ses propres cellules);
- vous êtes atteint d'un mélanome oculaire;
- vous avez présenté des effets secondaires à un autre médicament, comme l'ipilimumab;
- on vous a dit que le cancer s'est propagé à votre cerveau;
- ou, vous suivez un régime faible en sel.

Grossesse et allaitement :

- vous êtes enceinte ou prévoyez le devenir. Les femmes qui prennent Opdivo ne doivent pas devenir enceintes pendant le traitement, Opdivo peut être nocif pour l'enfant à naître ou causer le décès du fœtus;
- vous êtes une femme en âge de procréer, vous devez utiliser une méthode de contraception efficace pendant toute la durée du traitement avec Opdivo et pendant une période d'au moins cinq mois après la dernière dose d'Opdivo;
- vous allaitez. Opdivo peut passer dans le lait maternel. Vous et votre professionnel de la santé devez décider si vous prendrez Opdivo ou allaiterez. Vous ne devez pas faire les deux en même temps.

Veuillez toujours tenir votre professionnel de la santé informé de vos troubles médicaux.

Il est important que vous lisiez également la feuille d'information sur l'ipilimumab et que vous posez toute question que vous pourriez avoir à votre médecin.

Mentionnez à votre professionnel de la santé toute la médication que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits les médicaments alternatifs.

Les produits suivants pourraient interagir avec Opdivo :

Aucune étude sur les interactions médicament-médicament n'a été effectuée avec le nivolumab.

Comment utiliser Opdivo ?

Opdivo sera administré à l'hôpital ou à la clinique, sous la supervision d'un professionnel de la santé expérimenté.

Il sera administré par perfusion (injection du médicament directement dans la circulation sanguine par la voie d'une veine). L'administration d'une dose entière prend environ 30 minutes.

Opdivo est administré toutes les 2, 3 ou 4 semaines, selon la dose que vous recevez. Votre professionnel de la santé peut modifier la fréquence d'administration d'Opdivo ou la durée des perfusions.

Dose habituelle :

- Lorsqu'Opdivo est administré en monothérapie, la dose recommandée est soit de 3 mg par kilogramme de poids corporel toutes les 2 semaines, soit de 240 mg toutes les 2 semaines, soit de 480 mg toutes les 4 semaines. Votre professionnel de la santé discutera avec vous et vous aidera à choisir la dose appropriée.
- Lorsqu'Opdivo est administré en association avec l'ipilimumab pour traiter un cancer de la peau, la dose recommandée d'Opdivo est de 1 mg par kilogramme de poids corporel toutes les 3 semaines, et l'ipilimumab est administré toutes les 3 semaines, le même jour qu'Opdivo, pour les 4 premières doses (phase de traitement d'association). Par la suite, la dose recommandée d'Opdivo est soit de 3 mg par kilogramme de poids corporel toutes les 2 semaines, soit de 240 mg toutes les 2 semaines, soit de 480 mg toutes les 4 semaines (phase de monothérapie).
- Lorsqu'Opdivo est administré en association avec l'ipilimumab pour traiter un cancer du rein au stade avancé ou dans le cas d'un type de cancer du rectum ou du côlon (cancer colorectal) déjà traité, la dose recommandée d'Opdivo est de 3 mg par kilogramme de poids corporel toutes les 3 semaines, et l'ipilimumab est administré toutes les 3 semaines, le même jour qu'Opdivo, pour les 4 premières doses (phase de traitement d'association). Par la suite, la dose recommandée d'Opdivo est soit de 3 mg par kilogramme de poids corporel toutes les 2 semaines, soit de 240 mg toutes les 2 semaines, soit de 480 mg toutes les 4 semaines (phase de monothérapie).
- Lorsqu'Opdivo est administré en association avec l'ipilimumab en tant que traitement de première intention d'un cancer du rectum ou du côlon, la dose recommandée d'Opdivo est de 240 mg toutes les 3 semaines, et l'ipilimumab est administré à raison de 1 mg/kg toutes les 3 semaines, le même jour qu'Opdivo, pour les 4 premières doses (phase de traitement d'association). Par la suite, la dose recommandée d'Opdivo est soit de 240 mg toutes les 2 semaines, soit de 480 mg toutes les 4 semaines (phase de monothérapie).
- Lorsqu'Opdivo est administré en association avec le cabozantinib pour traiter un cancer du rein au stade avancé, la dose recommandée d'Opdivo est de 240 mg toutes les 2 semaines, ou 480 mg toutes les 4 semaines, avec le cabozantinib à 40 mg administré une fois par jour par voie orale.
- Lorsqu'Opdivo est administré en association avec l'ipilimumab pour traiter un cancer du poumon au stade avancé, la dose recommandée d'Opdivo est de 3 mg par kilogramme de poids corporel toutes les 2 semaines, ou de 360 mg toutes les 3 semaines, et l'ipilimumab est administré toutes les 6 semaines, pendant au maximum 2 ans.
- Lorsqu'Opdivo est administré en association avec l'ipilimumab et une chimiothérapie pour traiter un cancer du poumon métastatique, la dose recommandée d'Opdivo est de 360 mg toutes les 3 semaines, et l'ipilimumab est administré toutes les 6 semaines, pendant au maximum 2 ans. La chimiothérapie est administrée toutes les 3 semaines pendant les

2 premiers cycles seulement. Opdivo, l'ipilimumab et la chimiothérapie doivent être administrés le même jour.

- Lorsqu'Opdivo est administré en association avec une chimiothérapie avant une intervention chirurgicale visant à retirer un cancer du poumon non à petites cellules, la dose recommandée d'Opdivo est de 360 mg toutes les 3 semaines pendant 3 cycles uniquement. Opdivo et la chimiothérapie doivent être administrés le même jour.
- Lorsqu'Opdivo est administré en association avec l'ipilimumab pour traiter un mésothéliome pleural malin non résécable, la dose recommandée d'Opdivo est de 3 mg par kilogramme de poids corporel toutes les 2 semaines, ou 360 mg toutes les 3 semaines, tandis que l'ipilimumab est administré toutes les 6 semaines, pendant une durée maximale de 2 ans. Opdivo et l'ipilimumab doivent être administrés le même jour.
- Lorsqu'Opdivo est administré en association avec une chimiothérapie pour traiter un cancer de l'estomac, un cancer de la jonction œsogastrique ou un adénocarcinome œsophagien au stade avancé, la dose recommandée d'Opdivo est de 240 mg toutes les 2 semaines ou de 360 mg toutes les 3 semaines. Opdivo et la chimiothérapie doivent être administrés le même jour.
- Lorsqu'Opdivo est administré en association avec l'ipilimumab pour traiter un cancer épidermoïde de l'œsophage métastatique, la dose recommandée d'Opdivo est de 3 mg/kg toutes les 2 semaines (par perfusion intraveineuse de 30 minutes) ou de 360 mg toutes les 3 semaines (par perfusion intraveineuse de 30 minutes) en association avec l'ipilimumab à 1 mg/kg toutes les 6 semaines (par perfusion intraveineuse de 30 minutes), jusqu'à la progression de la maladie, l'apparition d'une toxicité inacceptable ou jusqu'à 24 mois.
- Lorsqu'Opdivo est administré en association avec une chimiothérapie pour traiter un cancer épidermoïde de l'œsophage métastatique, la dose recommandée d'Opdivo est de 240 mg toutes les 2 semaines (par perfusion intraveineuse de 30 minutes) ou de 480 mg toutes les 4 semaines (par perfusion intraveineuse de 30 minutes) en association avec une chimiothérapie à base de fluoropyrimidine et de platine, jusqu'à la progression de la maladie, l'apparition d'une toxicité inacceptable ou jusqu'à 24 mois.
- Lorsqu'Opdivo est administré en association avec le cisplatine et la gemcitabine (médicaments de chimiothérapie) pour traiter un carcinome urothelial non résécable ou métastatique, la dose recommandée d'Opdivo est de 360 mg toutes les 3 semaines pendant un maximum de 6 cycles. Par la suite, Opdivo est administré en monothérapie, soit de 240 mg toutes les 2 semaines, soit de 480 mg toutes les 4 semaines, jusqu'à la progression de la maladie, l'apparition d'une toxicité inacceptable ou jusqu'à 24 mois.
- Lorsqu'Opdivo est administré en association avec l'ipilimumab pour traiter un cancer du foie, la dose recommandée d'Opdivo est de 1 mg par kilogramme de poids corporel toutes les 3 semaines, et l'ipilimumab est administré toutes les 3 semaines, le même jour qu'Opdivo, pour les 4 premières doses (phase de traitement d'association). Par la suite, la dose recommandée d'Opdivo est de 240 mg administrés toutes les 2 semaines ou de 480 mg administrés toutes les 4 semaines (phase de monothérapie).

Selon la dose administrée, une partie ou la totalité du contenu du flacon d'Opdivo peut être diluée avec

une solution injectable de chlorure de sodium (9 mg/mL [0,9 %]) ou de glucose (50 mg/mL [5 %]) avant l'emploi. Il peut être nécessaire d'utiliser plusieurs flacons pour obtenir la dose voulue.

Surdose :

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez pris trop d'Opdivo, contactez immédiatement votre professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital, votre centre antipoison régional ou le numéro sans frais de Santé Canada, 1-844 POISON-X (1-844-764-7669), même en l'absence de symptômes.

Si vous arrêtez de prendre Opdivo :

L'interruption du traitement peut arrêter l'effet du médicament. N'arrêtez pas votre traitement par Opdivo à moins d'en avoir discuté avec votre professionnel de la santé.

Si vous avez des questions à propos de votre traitement ou de l'utilisation de ce médicament, adressez-vous à votre professionnel de la santé.

Si Opdivo vous est administré en association avec l'ipilimumab et une chimiothérapie, ou en association avec une chimiothérapie, vous recevrez Opdivo en premier, suivi de l'ipilimumab (s'il y a lieu), puis de la chimiothérapie.

Veuillez consulter le feuillet d'information sur l'ipilimumab et la chimiothérapie qui vous a été prescrite afin de comprendre l'utilisation de ces médicaments. Si vous avez des questions au sujet de ce médicament, adressez-vous à votre professionnel de la santé.

Si on vous administre Opdivo en association avec le cabozantinib, vous recevrez Opdivo en premier, suivi du cabozantinib.

Veuillez consulter le feuillet d'information sur le cabozantinib afin de comprendre l'utilisation de ce médicament. Si vous avez des questions au sujet de ce médicament, adressez-vous à votre professionnel de la santé.

Dose oubliée :

Il est très important de vous présenter à tous vos rendez-vous pour l'administration d'Opdivo. Si vous manquez un rendez-vous, communiquez avec votre professionnel de la santé pour fixer la date d'administration de la prochaine dose.

Effets secondaires possibles de l'utilisation d'Opdivo :

Voici certains des effets secondaires possibles que vous pourriez ressentir lorsque vous prenez Opdivo. Si vous ressentez des effets secondaires qui ne font pas partie de cette liste, avisez votre professionnel de la santé.

Effets secondaires très courants (pouvant toucher plus de 1 personne sur 10) :

Lorsqu'Opdivo est administré seul :

- Nausées
- Diarrhée
- Éruption cutanée (rash), démangeaisons

- Sensation de fatigue ou de faiblesse
- Diminution de l'appétit
- Douleur articulaire

Lorsqu'Opdivo est administré en association avec l'ipilimumab :

- Diminution de l'activité de la glande thyroïde (pouvant entraîner fatigue ou prise de poids), augmentation de l'activité de la glande thyroïde (pouvant entraîner un rythme cardiaque rapide, transpiration et perte de poids)
- Diminution de l'appétit
- Maux de tête
- Essoufflement (dyspnée)
- Inflammation des intestins (colite), diarrhées (liquides, selles molles ou pertes de selles), vomissements, nausées, douleur à l'estomac
- Éruption cutanée, parfois avec vésicules, démangeaisons
- Douleur dans les articulations (arthralgie), douleur dans les muscles et les os (douleur musculosquelettique)
- Sensation de fatigue ou de faiblesse, fièvre

Lorsqu'Opdivo est administré en association avec le cabozantinib :

- Fatigue
- Éruption cutanée (rash)
- Diarrhée
- Nausées
- Altération du goût
- Douleurs dans les muscles, les os et les articulations
- Infection des voies respiratoires supérieures
- Affection cutanée appelée syndrome main-pied
- Douleur dans la région de l'estomac (abdomen)
- Diminution de l'appétit
- Faible taux d'hormones thyroïdiennes (hypothyroïdie)
- Problèmes touchant le foie
- Tension artérielle élevée (hypertension)

Lorsqu'Opdivo est administré en association avec l'ipilimumab et la chimiothérapie :

- Nausées
- Diarrhée
- Vomissements
- Éruption cutanée, parfois avec vésicules, démangeaisons
- Sensation de fatigue ou de faiblesse
- Diminution de l'activité de la glande thyroïde (pouvant entraîner fatigue ou prise de poids)
- Diminution de l'appétit
- Diminution du nombre de globules rouges (ce qui peut vous fatiguer ou vous essouffler)
- Diminution du nombre de globules blancs (ce qui peut augmenter votre risque d'infection)

Lorsqu'Opdivo est administré en association avec une chimiothérapie :

- Engourdissements, douleur, picotements et/ou sensation de brûlure le long des nerfs
- Nausées
- Faible nombre de globules blancs (neutropénie)
- Fatigue
- Faible nombre de globules rouges (anémie)
- Diarrhée
- Faible nombre de plaquettes (thrombocytopénie)
- Vomissements
- Diminution de l'appétit
- Douleur dans la région de l'estomac (abdomen)
- Constipation
- Changements dans les résultats aux épreuves de la fonction hépatique
- Douleur dans les muscles, les os et les articulations
- Éruption cutanée (rash)
- Malaise
- Anémie
- Alopécie
- Hoquet
- Neuropathie périphérique
- Démangeaisons
- Faible taux d'hormones thyroïdiennes (hypothyroïdie)

- Changements dans les résultats aux épreuves de la fonction hépatique

Opdivo agit sur le système immunitaire et pourrait provoquer une rougeur, une sensation de chaleur (fièvre), une enflure ou de la douleur (inflammation) dans certaines parties de votre organisme. Ces effets pourraient entraîner des lésions graves dans votre organisme ou certaines affections susceptibles de mettre votre vie en danger. Pour réduire l'inflammation, il se peut que vous ayez besoin d'un traitement et que le traitement par Opdivo soit interrompu.

Si vous avez des effets secondaires graves avec Opdivo utilisé seul (en monothérapie) ou avec l'ipilimumab ou l'ipilimumab et la chimiothérapie ou la chimiothérapie (en association) (voir le tableau ci-dessous), parlez-en à votre professionnel de la santé. Les effets secondaires peuvent être très courants (pouvant toucher plus de 1 personne sur 10), courants (pouvant toucher moins de 1 personne sur 10, mais plus de 1 personne sur 100), peu courants (pouvant toucher moins de 1 personne sur 100, mais plus de 1 personne sur 1 000) ou rares (pouvant toucher moins de 1 personne sur 1 000).

Effets secondaires graves et mesures à prendre				
Symptôme / effet		Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre des médicaments et obtenez de l'aide médicale immédiatement
		Seulement si l'effet est grave	Dans tous les cas	
COURANT <i>(monothérapie)</i>	Inflammation des intestins (colite) <i>Symptômes possibles :</i> <ul style="list-style-type: none"> • Diarrhée (selles liquides ou molles) ou selles plus fréquentes que d'habitude. Ne traitez pas votre diarrhée vous-même • Sang ou mucus dans les selles, ou selles noirâtres, goudronneuses ou collantes • Douleur à l'estomac (douleur abdominale) ou sensibilité abdominale 		✓	
DE COURANT À TRÈS COURANT <i>(association)</i>	Inflammation de la thyroïde, des glandes surrénales ou de l'hypophyse <i>Symptômes possibles :</i> <ul style="list-style-type: none"> • Maux de tête persistants ou inhabituels • Fatigue inhabituelle ou somnolence 		✓	

	<ul style="list-style-type: none"> Variations de poids (gain ou perte de poids) Modifications de l'humeur ou du comportement, telles que baisse de libido, irritabilité, pertes de mémoire ou dépression Étourdissements ou évanouissement 			
PEU COURANT <i>(monothérapie)</i>	Inflammation du foie (hépatite) <i>Symptômes possibles :</i> <ul style="list-style-type: none">Extrême fatigueJaunissement de la peau (jaunisse) ou du blanc des yeuxNausées ou vomissements gravesDouleur du côté droit de l'estomac (abdomen)Tendance aux ecchymoses		✓	
COURANT <i>(association)</i>				
PEU COURANT <i>(monothérapie, association)</i>	Inflammation des reins (néphrite) <i>Symptômes possibles :</i> <ul style="list-style-type: none">Variations de la production d'urine (augmentation ou diminution)Urine foncée (couleur thé)Enflures aux extrémités		✓	
COURANT <i>(monothérapie, association)</i>	Inflammation des poumons (pneumonite) <i>Symptômes possibles :</i> <ul style="list-style-type: none">Difficulté respiratoire, essoufflementToux (d'apparition nouvelle ou qui s'aggrave) avec ou sans mucus		✓	
PEU COURANT <i>(monothérapie, association)</i>	Problèmes aux yeux <i>Symptômes possibles :</i> <ul style="list-style-type: none">Changements de la visionDouleur ou rougeur oculairesVision trouble ou double ou autres problèmes de vision		✓	
PEU COURANT <i>(monothérapie)</i>	Problèmes de glycémie (diabète ou acidocétose) <i>Symptômes possibles :</i>		✓	

DE PEU COURANT À COURANT (association)	<ul style="list-style-type: none"> • Faim ou soif excessive • Besoin d'uriner plus souvent • Augmentation de l'appétit avec perte de poids, ou perte d'appétit • Faiblesse musculaire • Envie de dormir ou somnolence • Dépression • Irritabilité • Sensation de malaise général 			
COURANT (monothérapie, association)	<p>Inflammation de la peau (graves problèmes de peau)</p> <p><i>Symptômes possibles :</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • Réactions ou éruptions cutanées sévères • Démangeaisons • Cloques ou desquamation de la peau • Ulcères/lésions dans la bouche ou autres muqueuses • Bosses à la surface de la peau (nodules cutanés) • Sécheresse de la peau 		✓	
PEU COURANT (association)	<p>Inflammation de la peau (graves problèmes de peau)</p> <p><i>Symptômes possibles :</i></p> <p>Changements observés sur une région de la peau et/ou sur la région génitale, qui s'accompagnent d'un dessèchement, d'un amincissement, de démangeaisons et de douleurs cutanés (autres problèmes liés au lichen)</p>		✓	
PEU COURANT (monothérapie, association)	<p>Inflammation du cerveau (encéphalite)</p> <p><i>Symptômes possibles :</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • Maux de tête • Fièvre • Confusion • Problèmes de mémoire • Envie de dormir ou somnolence 		✓	

	<ul style="list-style-type: none"> • Hallucinations (voir des choses qui ne sont pas vraiment là) • Convulsions (crises convulsives) • Raideur du cou 			
PEU COURANT <i>(monothérapie, association)</i>	<p>Inflammation des nerfs (demyélinisation)</p> <p><i>Symptômes possibles :</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • Faiblesse musculaire • Raideur musculaire • Engourdissement • Perte de réflexes • Mouvements non coordonnés 		✓	
PEU COURANT <i>(monothérapie, association)</i>	<p>Faiblesse musculaire (myasthénie grave ou syndrome myasthénique)</p> <p><i>Symptômes possibles :</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • Difficulté à marcher et à monter les escaliers • Difficulté à soulever des objets ou à lever les bras • Affaissement des paupières • Difficulté à mâcher ou à avaler 		✓	
RARE <i>(monothérapie, association)</i>	<p>Inflammation des muscles (myosite), inflammation du muscle cardiaque (myocardite) ou dégradation de muscles squelettiques (rhabdomyolyse)</p> <p><i>Symptômes possibles :</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • Douleur, raideur ou faiblesse musculaire ou articulaire • Douleur thoracique, rythme cardiaque irrégulier ou palpitations • Confusion ou problèmes de mémoire • Extrême fatigue • Difficulté à marcher 		✓	
RARE <i>(monothérapie, association)</i>	<p>Problèmes touchant d'autres organes :</p> <p><i>Symptômes possibles :</i></p>		✓	

	<ul style="list-style-type: none"> • Perte de la fonction nerveuse ou sensation de paralysie • Enflure des ganglions lymphatiques • Engourdissement ou picotements dans les mains ou les pieds • Enflures aux extrémités • Douleur abdominale, nausées ou vomissements (pancréatite) • Indigestion ou brûlures d'estomac 			
RARE <i>(monothérapie, association)</i>	<p>Inflammation de la moelle osseuse (myélite et myélite transverse)</p> <p><i>Symptômes possibles :</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • Douleur, engourdissement, picotements ou faiblesse dans les bras, les jambes ou le torse • Problèmes vésicaux ou intestinaux, notamment besoin d'uriner plus fréquemment, incontinence urinaire, difficultés à uriner et constipation 	v		

Autres effets secondaires graves ayant été signalés (fréquence inconnue) avec Opdivo administré seul ou en association avec l'ipilimumab :

- Trouble au cours duquel le système immunitaire produit trop de cellules combattant les infections, appelées histiocytes et lymphocytes; ce trouble peut entraîner divers symptômes (lymphohistiocytose hémophagocytaire).
- Trouble au cours duquel le système immunitaire détruit par erreur les globules rouges (cellules transportant l'oxygène), ce qui entraîne une diminution du nombre de globules rouges (anémie hémolytique auto-immune).
- Trouble au cours duquel votre corps cesse de produire suffisamment de nouvelles cellules sanguines (anémie aplasique).

De graves réactions à la perfusion peuvent survenir (peu fréquentes : moins de 1 patient sur 100, mais plus de 1 sur 1 000). Les symptômes peuvent comprendre frissons ou tremblements, démangeaisons ou éruption cutanée (rash), bouffées de chaleur, difficulté à respirer, étourdissements, fièvre ou sensation d'évanouissement imminent.

Complications liées à une greffe de cellules souches provenant d'un donneur (allogreffe) après un traitement par Opdivo. Ces complications peuvent être graves et potentiellement mortelles. Votre professionnel de la santé surveillera les signes de complications si vous avez reçu une allogreffe de cellules souches. Si vous devez subir une greffe de cellules souches, informez le médecin chargé de réaliser la greffe que vous avez déjà reçu Opdivo.

Si vous avez reçu une allogreffe de cellules souches avant le traitement par Opdivo, informez-en aussi votre professionnel de la santé.

Si vous présentez un symptôme ou un effet secondaire incommodant qui n'est pas mentionné dans le présent document ou qui devient assez grave pour vous empêcher de vaquer à vos occupations quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Effet sur les résultats de tests

Opdivo peut entraîner une modification des résultats des tests effectués par votre professionnel de la santé. Modifications possibles :

- Résultats anormaux aux tests de la fonction hépatique (élévation du taux sanguin d'aspartate aminotransférase, dalanine aminotransférase ou de phosphatase alcaline [enzymes hépatiques], et du taux sanguin de bilirubine);
- Résultats anormaux aux tests de la fonction rénale (élévation du taux de créatinine dans le sang);
- Diminution du nombre de globules rouges (qui transportent l'oxygène), de globules blancs (qui jouent un rôle important dans la lutte contre les infections) ou du nombre de plaquettes (cellules qui favorisent la coagulation du sang);
- Hausse du taux de l'enzyme qui décompose les lipides et de l'enzyme qui décompose l'amidon;
- Hausse ou baisse du taux de calcium ou de potassium;
- Hausse ou baisse du taux sanguin de magnésium ou de sodium.

Informez votre professionnel de la santé immédiatement si vous manifestez l'un ou l'autre des effets secondaires signalés ci-dessus. N'essayez pas de traiter vous-même ces symptômes en prenant d'autres médicaments.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer à Santé Canada des effets secondaires soupçonnés d'être associés à l'utilisation des produits de santé de l'une des deux façons suivantes :

- En consultant la page Web sur la déclaration des effets indésirables (Canada.ca/medicament-instrument-declaration) pour savoir comment faire une déclaration en ligne, par courriel, ou par télécopieur; ou
- En téléphonant sans frais au 1-866-234-2345.

Remarque : Consultez votre professionnel de la santé si vous souhaitez obtenir des renseignements sur la prise en charge des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

Conservation :

Il est peu probable que l'on vous demande de conserver Opdivo chez vous. Il sera conservé à l'hôpital ou à la clinique où il vous sera administré.

Garder hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser Opdivo après la date de péremption qui est indiquée sur l'étiquette et sur la boîte, à côté de la mention EXP.

Conserver au réfrigérateur (entre 2 et 8 °C). Ne pas congeler.

Conserver le produit dans son emballage d'origine pour le protéger de la lumière.

Pour en savoir plus sur Opdivo :

- Parlez-en avec votre professionnel de la santé.
- Consultez la monographie intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les Renseignements destinés aux patient·e·s. Ce document se trouve sur le site Web de Santé Canada (Base de données sur les produits pharmaceutiques : Accéder à la base de données) et sur le site Web du fabricant [site Web] ou peut être obtenu en téléphonant au 1-866-463-6267

Le présent feuillet été rédigé par Bristol-Myers Squibb Canada.

Dernière révision : 16 juillet 2025