

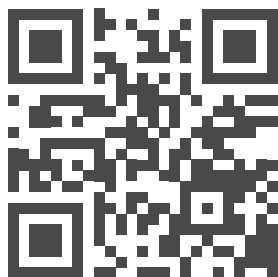
▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. Bitte melden Sie Nebenwirkungen an die Roche Pharma AG unter grenzach.drug_safety@roche.com oder Fax +49 7624 14 3183 oder die zuständige Bundesoberbehörde unter www.pei.de oder www.bfarm.de (PEI/BfArM) oder Fax: +49 6103/77-1234 (PEI) bzw. Fax: +49 228/207-5207 (BfArM).

2L: zweite Therapielinie; **ASCT:** autologe Stammzelltransplantation; **DLBCL:** Diffuses großzelliges B-Zell-Lymphom; **GemOx:** Gemcitabin plus Oxaliplatin; **HR:** Hazard Rate; **KI:** Konfidenzintervall; **NE:** nicht erreicht; **NOS:** nicht anderweitig spezifiziert; **OS:** Gesamtüberleben; **R-GemOx:** Rituximab in Kombination mit GemOx.

* Kuratives Potential definiert als Erreichen eines Plateaus in der Kaplan-Meier-Kurve nach 3 Jahren Nachverfolgung. Dies schließt die zeitlich begrenzte Therapie mit Columvi® plus GemOx mit ein. Das mediane Gesamtüberleben (OS) mit Columvi® + GemOx wurde bei Patienten mit 2L DLBCL nicht erreicht (NE) (95 %-KI: 22,8 – NE), verglichen mit 14,4 Monaten (95 %-KI: 10,3 – 26,8) mit R-GemOx (HR 0,58 [95 %-KI: 0,38 – 0,89]); Datenschnitt Mai 2025.

** Columvi® in Kombination mit Gemcitabin und Oxaliplatin wird angewendet zur Behandlung erwachsener Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem diffusem großzelligem B-Zell-Lymphom, das nicht anderweitig spezifiziert ist (DLBCL NOS, not otherwise specified), die nicht für eine autologe Stammzelltransplantation (ASCT) geeignet sind.

1. Abramson JS, et al.: Glofitamab plus gemcitabine and oxaliplatin for relapsed/refractory DLBCL: 3-year follow-up of STARGLO, Blood Advances 2026; <https://doi.org/10.1182/bloodadvances.2026019764>.



Zu den Pflichtangaben:
go.roche.de/columvi_PA