

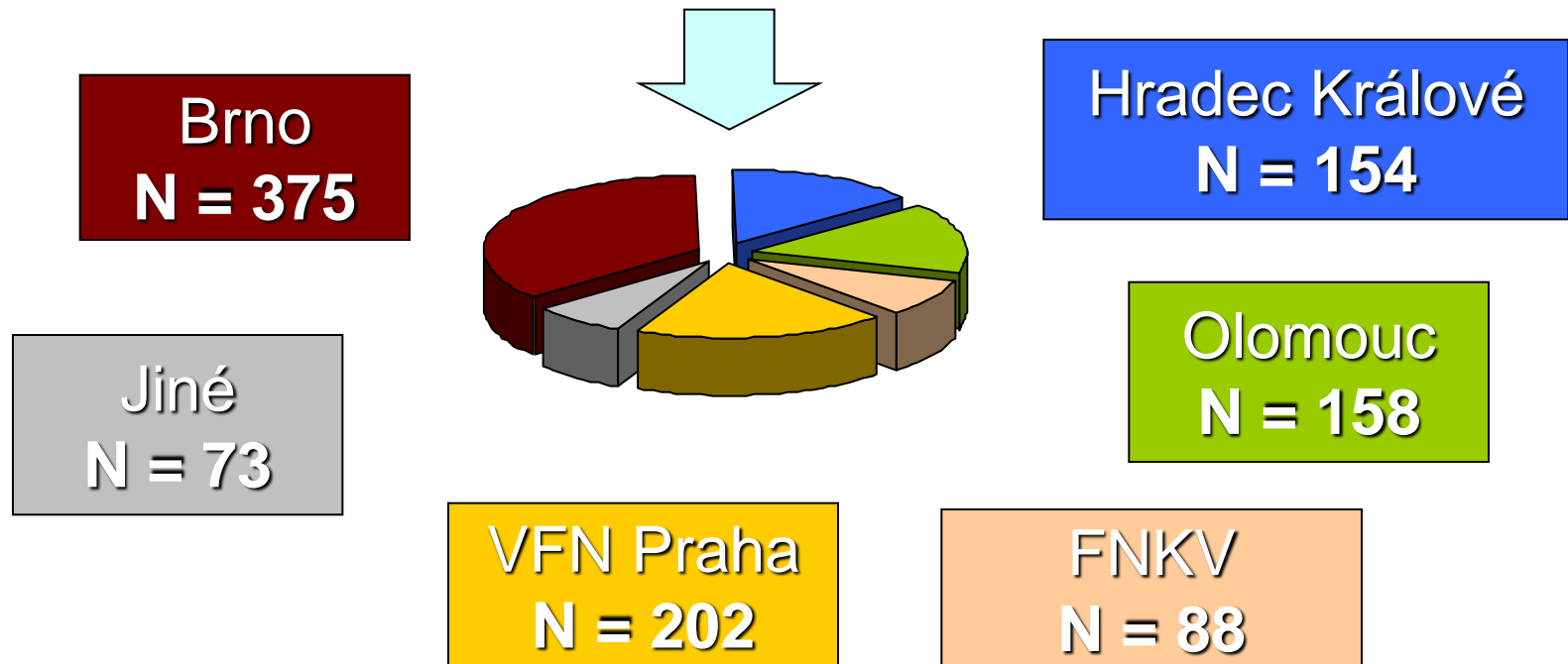
Revlimid ČR

Statistická analýza 1 050 pacientů
2007 – 11/2013

Pacienti léčení Revlimidem dle center

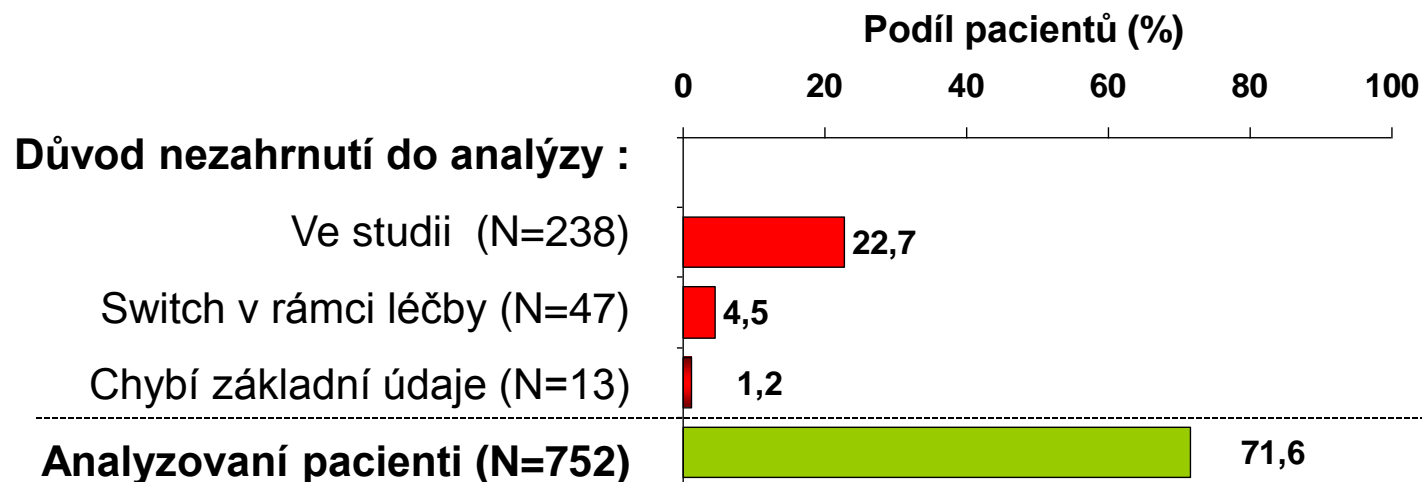
Všichni pacienti (N = 1 050)

Celkový počet záznamů
N = 1 050



Výběr pacientů k analýze

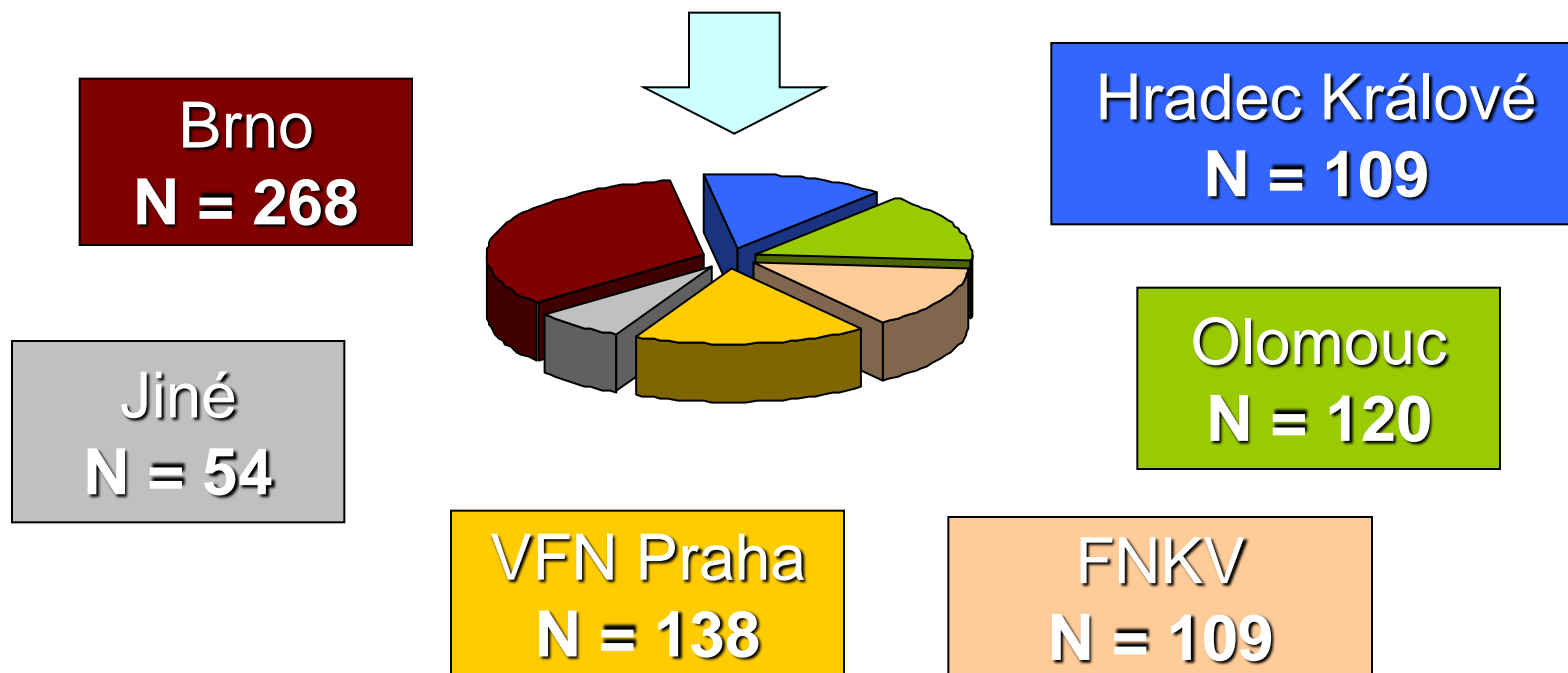
Celkový počet záznamů s léčbou Revlimid: N=1 050



Pacienti léčení Revlimidem dle center

Všichni pacienti (N=752)

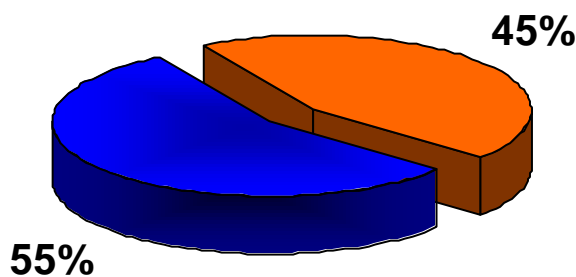
Celkový počet záznamů
N = 752



Základní charakteristika souboru

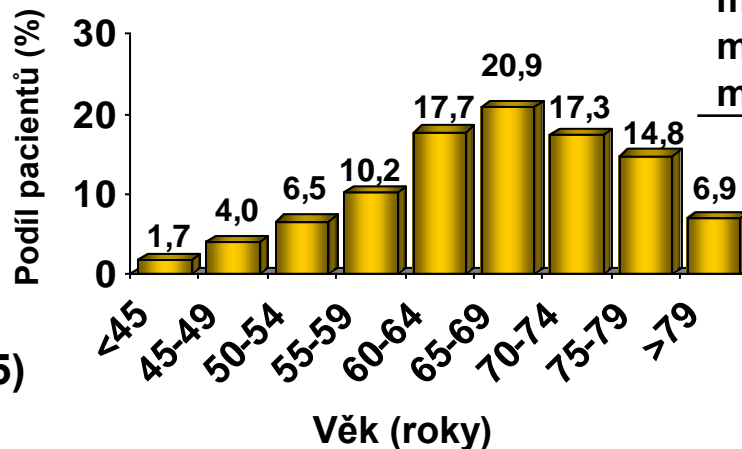
Všichni pacienti (N=752)

Pohlaví



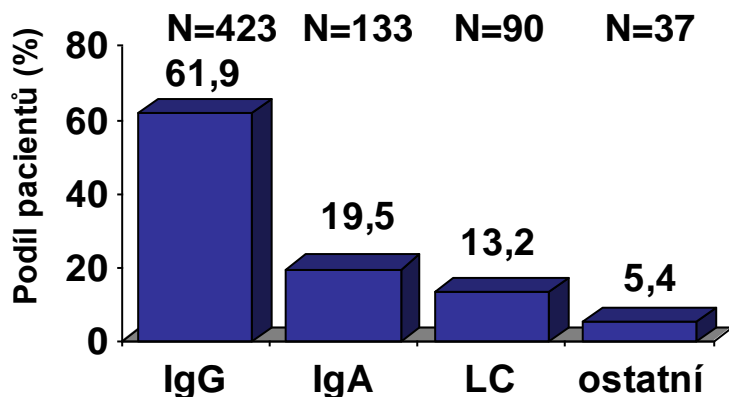
■ Muži (N=417) ■ Ženy (N=335)

Věk

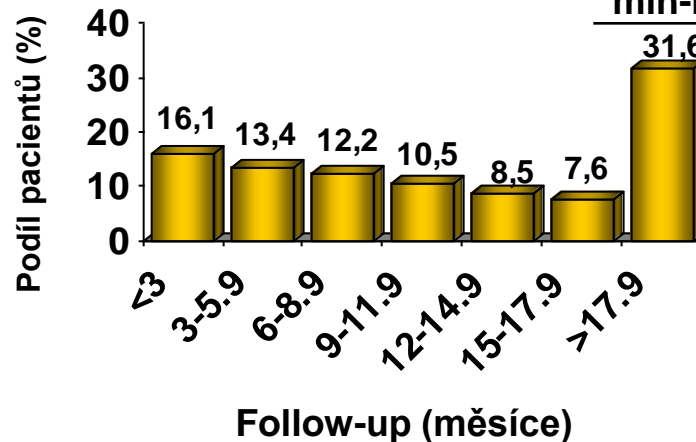


N	752
mean (SD)	66,3 (9,8)
median	67,0
min-max	19,0-88,0

Typ paraproteinu¹



Follow-up



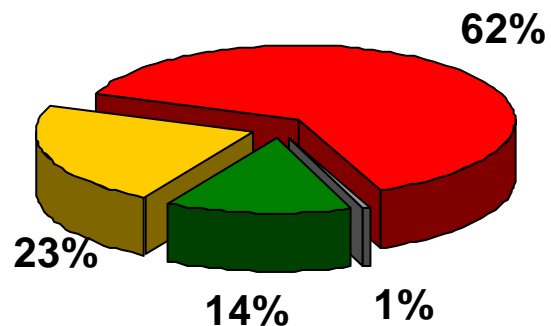
N	752
mean (SD)	15,3 (13,2)
median	11,6
min-max	0,2-70,5

Poznámka: ¹ Neuvedeno u 69 pacientů

Základní charakteristika souboru (diagnóza)

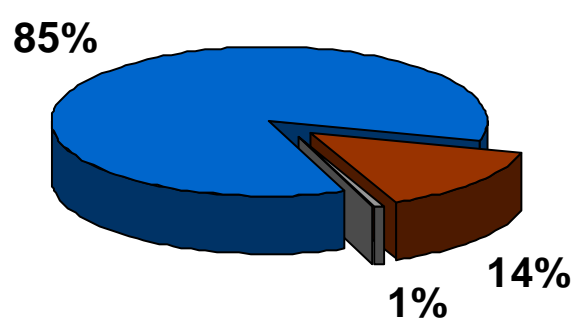
Všichni pacienti (N=752)

Stádium D-S



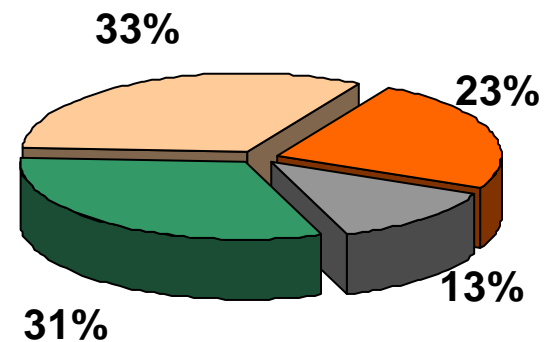
- I (N=104)
- II (N=170)
- III (N=473)
- Neznámo (N=5)

Stádium A-B



- A (N=637)
- B (N=109)
- Neznámo (N=6)

Stádium ISS

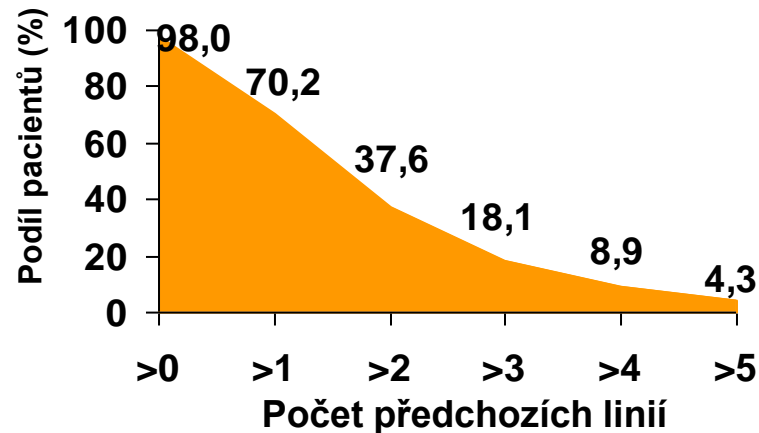
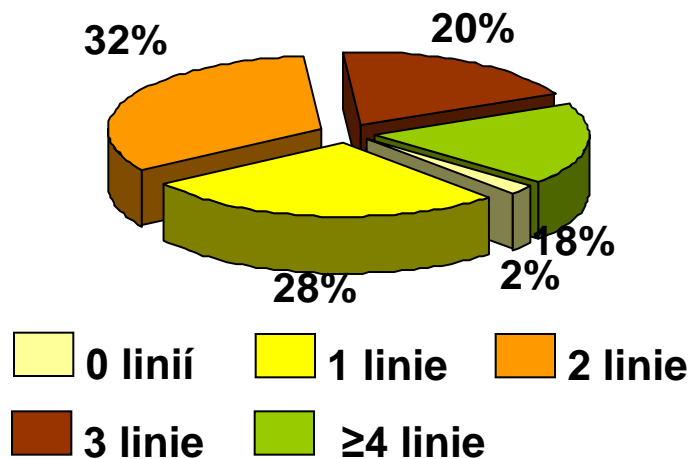


- 1 (N=236)
- 2 (N=245)
- 3 (N=176)
- Neznámo (N=95)

Před zahájením aktuální léčby

Všichni pacienti (N=752)

Počet předchozích linií

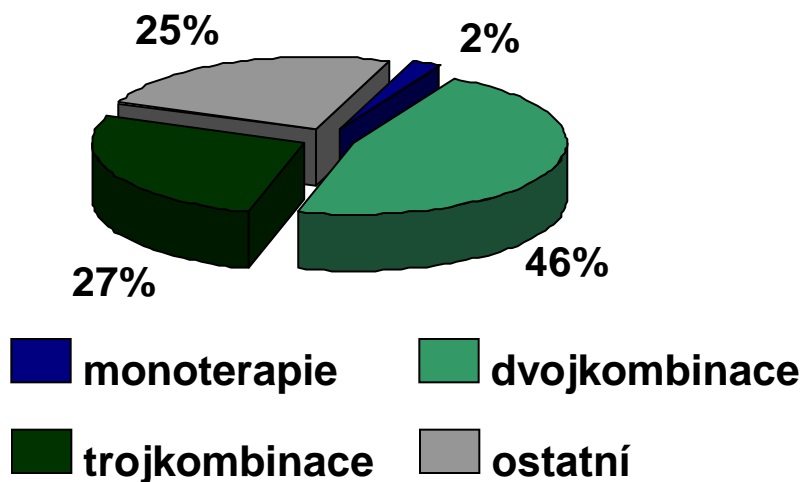


<u>Počet předchozích linií</u>	
0 linií	15 (2,0%)
1 linie	209 (27,8%)
2 linie	245 (32,6%)
3 linie	147 (19,5%)
4 linie	69 (9,2%)
5 linií	35 (4,7%)
6 linií	19 (2,5%)
7 linií	10 (1,3%)
8 linií	2 (0,3%)
9 linií	1 (0,1%)

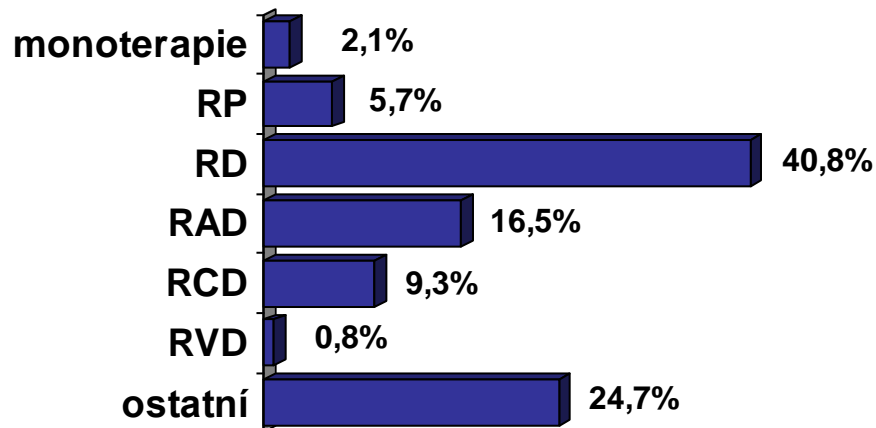
N	752
mean (SD)	2,4 (1,4)
median	2,0
min-max	0,0-9,0

Všichni pacienti (N=752)

Režim léčby



Podíl pacientů (%)

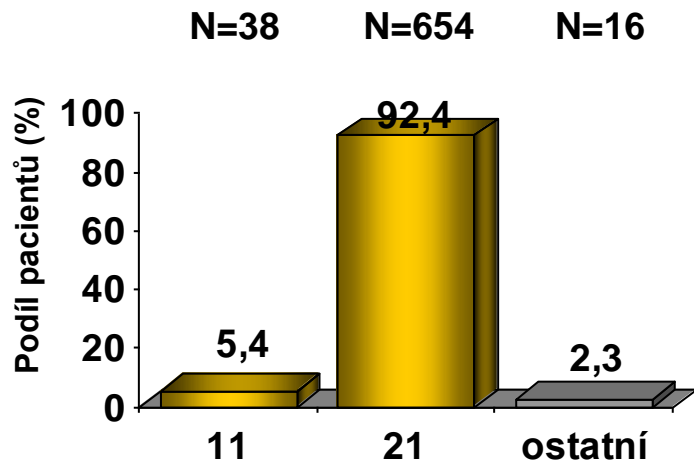


Přehled režimů léčby

monoterapie	16 (2,1%)
RP	43 (5,7%)
RD	307 (40,8%)
RAD	124 (16,5%)
RCD	70 (9,3%)
RVD	6 (0,8%)
ostatní	186 (24,7%)

Všichni pacienti (N=752)

Počet dávek v cyklu¹



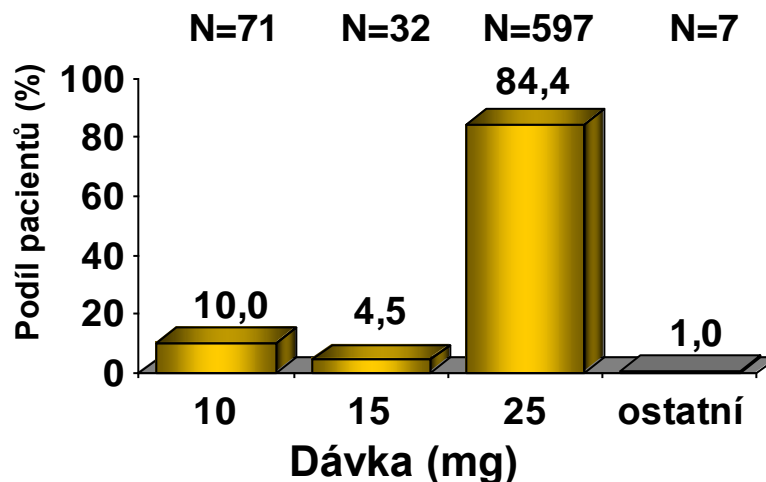
Plánovaný počet dávek v cyklu (N=708)

11	38 (5,4%)
21	654 (92,4%)
ostatní	16 (2,3%)

Délka cyklu³ (N=713)

21	18 (2,5%)
28	695 (97,5%)

Dávka na začátku léčby²



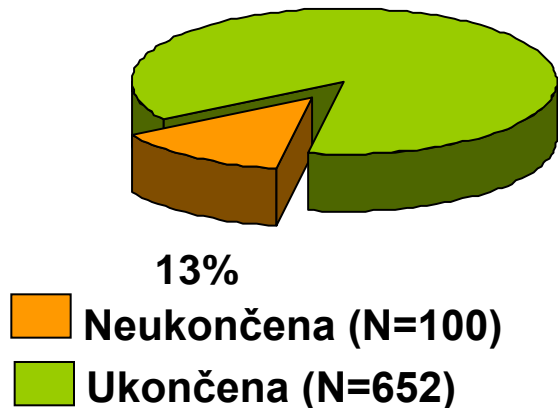
Dávka na začátku léčby (N=707)

10 mg	71 (10,0%)
15 mg	32 (4,5%)
25 mg	597 (84,4%)
ostatní	7 (1,0%)

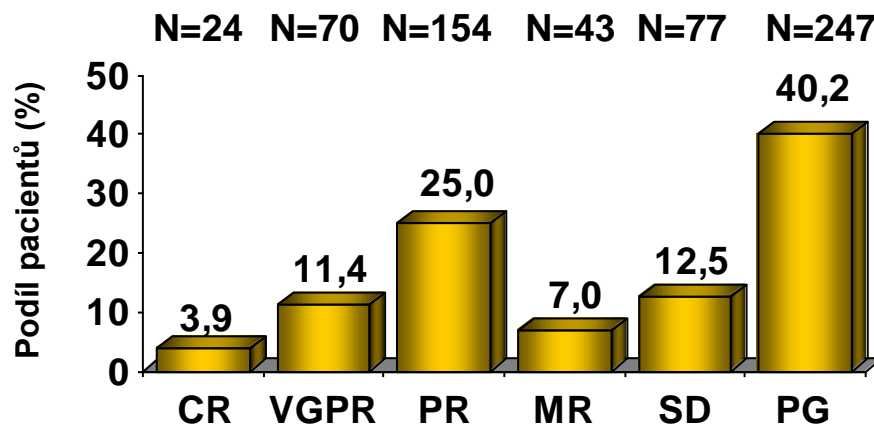
Průběh léčby

Všichni pacienti (N=752)

Léčba 87%



Léčebná odpověď¹



Léčebná odpověď (N=652)

sCR, CR	24 (3,9%)
VGPR	70 (11,4%)
PR	154 (25,0%)
MR	43 (7,0%)
SD	77 (12,5%)
PG	247 (40,2%)

ORR 248 (40,3%)

CBR 291 (47,3%)

ORR = léčebná odpověď PR a lepší

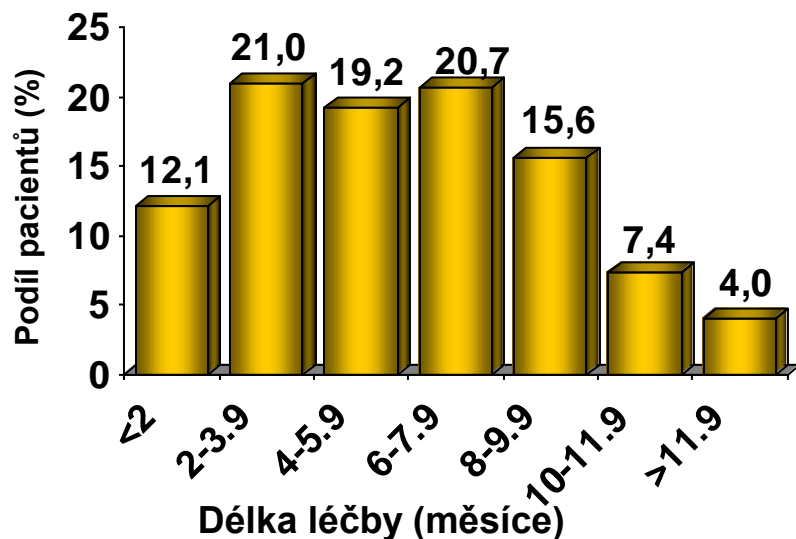
CBR = léčebná odpověď MR a lepší

Poznámka: ¹ Neuveдено u 37 pacientů

Průběh léčby – léčba ukončena

Pacienti s ukončenou léčbou (N = 652)

Délka léčby



Délka léčby

N	652
mean (SD)	5.9 (3.4) měsíce
median	5.7 měsíce
min-max	0,1-20,2 měsíce

Počet cyklů

N	625
mean (SD)	5,5 (2,9)
median	5,0
min-max	0,5-16,0

Průměrná denní dávka (mg)

N	620
mean (SD)	22,4 (5,3)
median	25,0
min-max	1,9-60,0

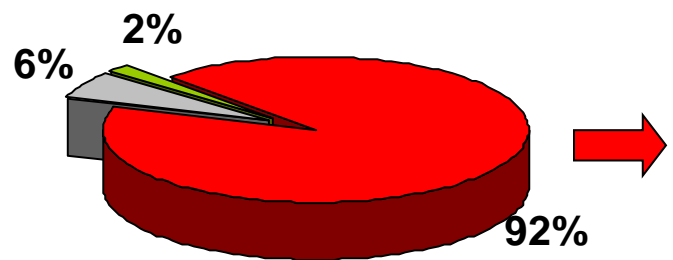
Celková kumulativní dávka (mg)

N	620
mean (SD)	2355,0 (1462,0)
median	2100,0
min-max	20,0-6300,0

Nežádoucí příhody

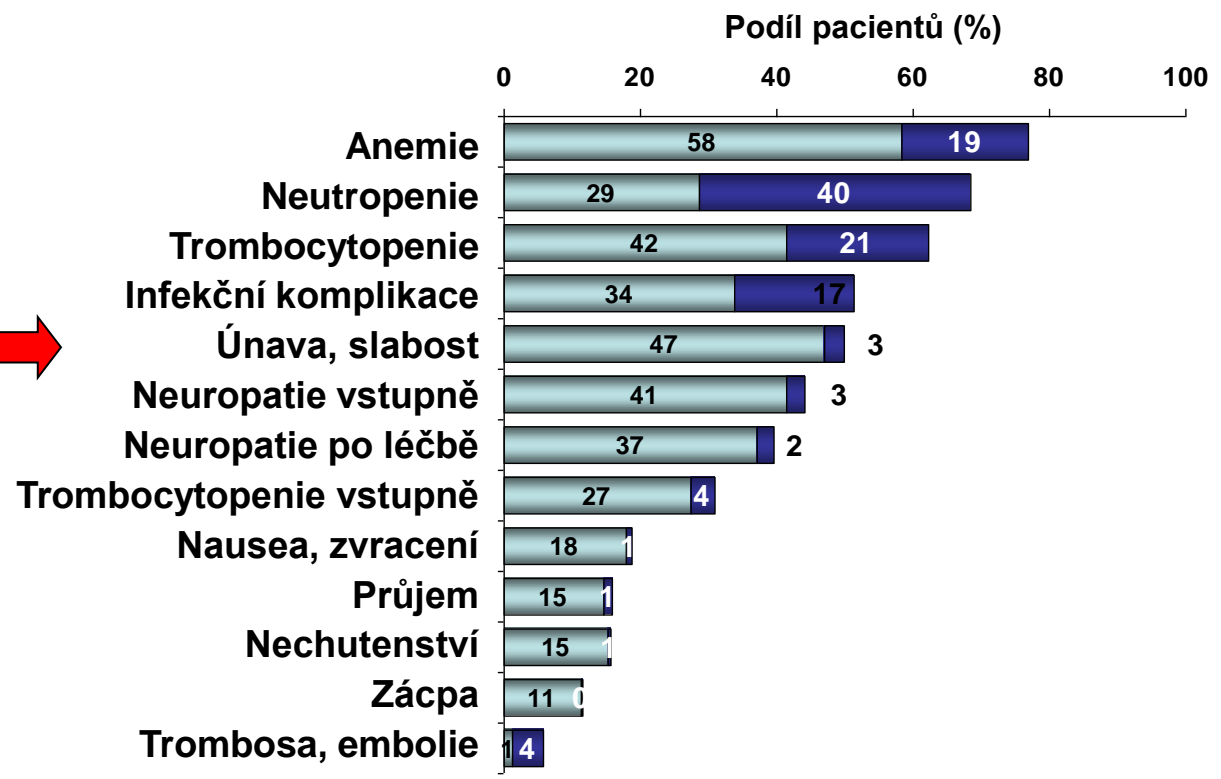
Všichni pacienti (N=752)

Výskyt



- Ne (N=15)
- Ano (N=691)
- Neuvedeno (N=46)

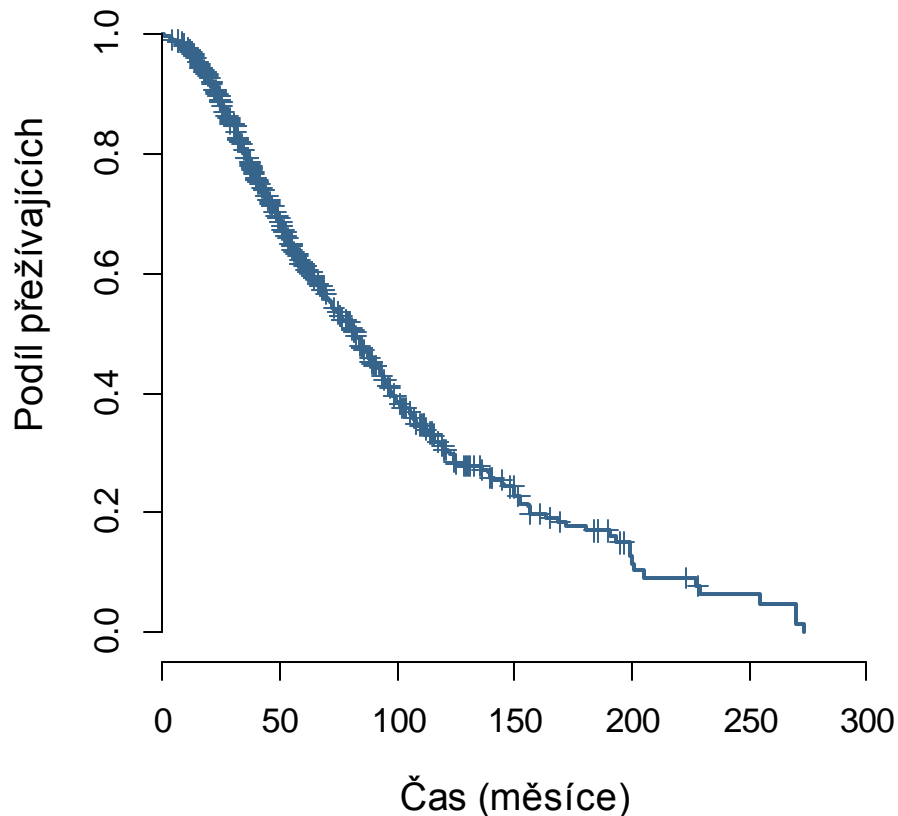
Přehled



NÚ st. 1+2 NÚ st. 3+4+5

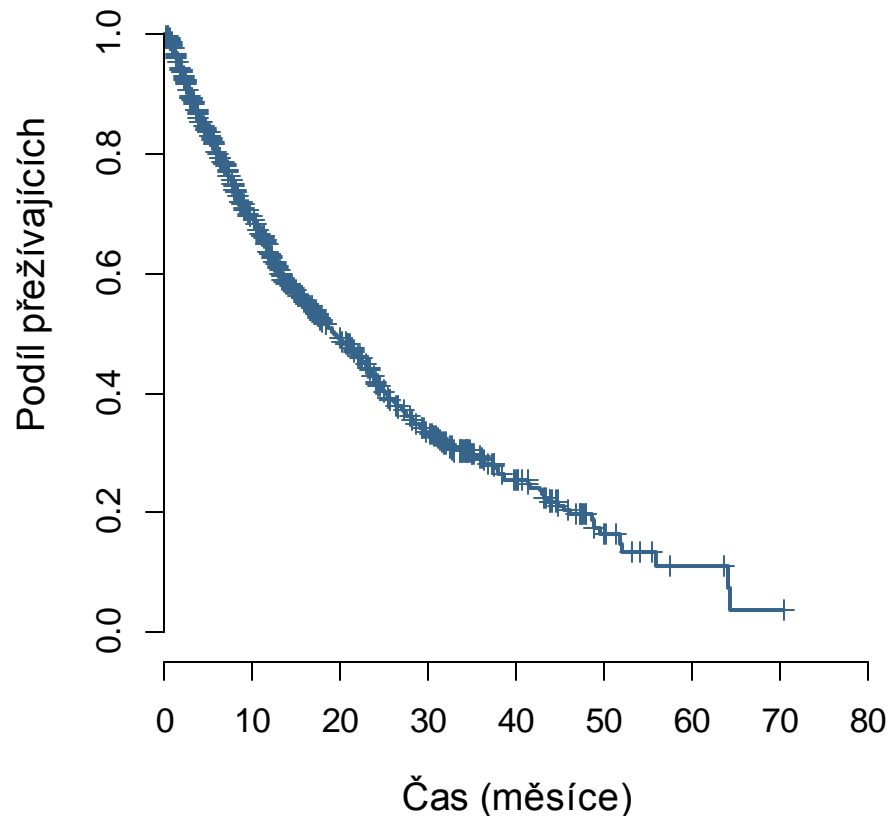
Výsledky léčby

OS od diagnózy



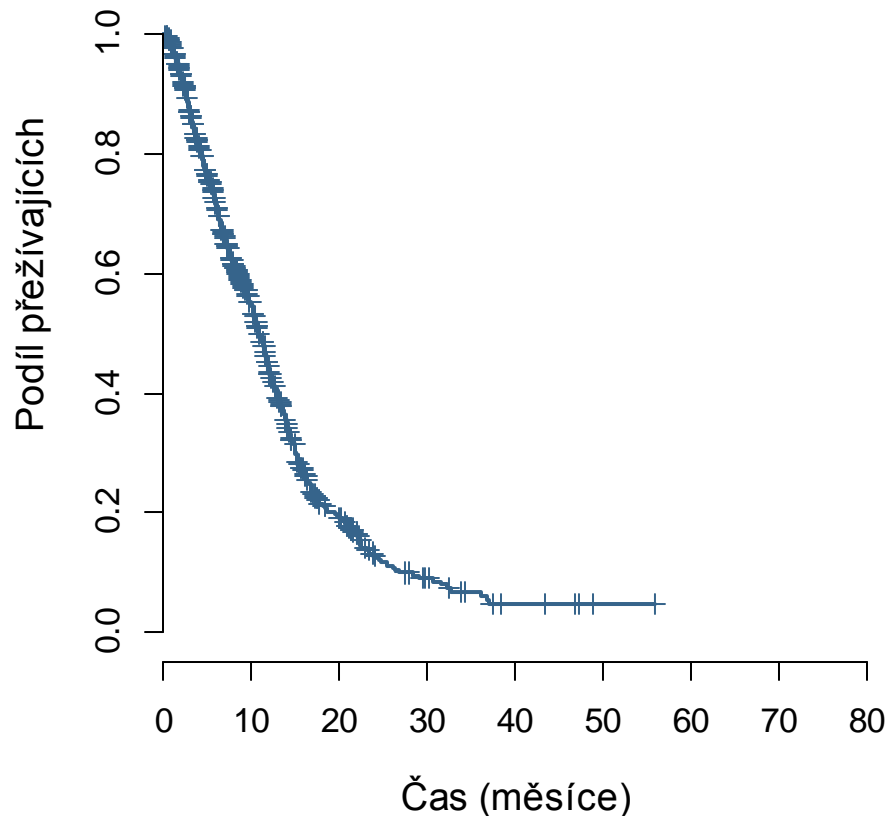
	N=750
Medián přežití	82,4 (75,1-89,6)
Přežití 6 měsíců	98,9 (97,9-99,5)
Přežití 12 měsíců	97,2 (95,7-98,2)
Přežití 18 měsíců	93,8 (91,8-95,3)
Přežití 24 měsíců	89,7 (87,2-91,7)

OS od zahájení aktuální léčby



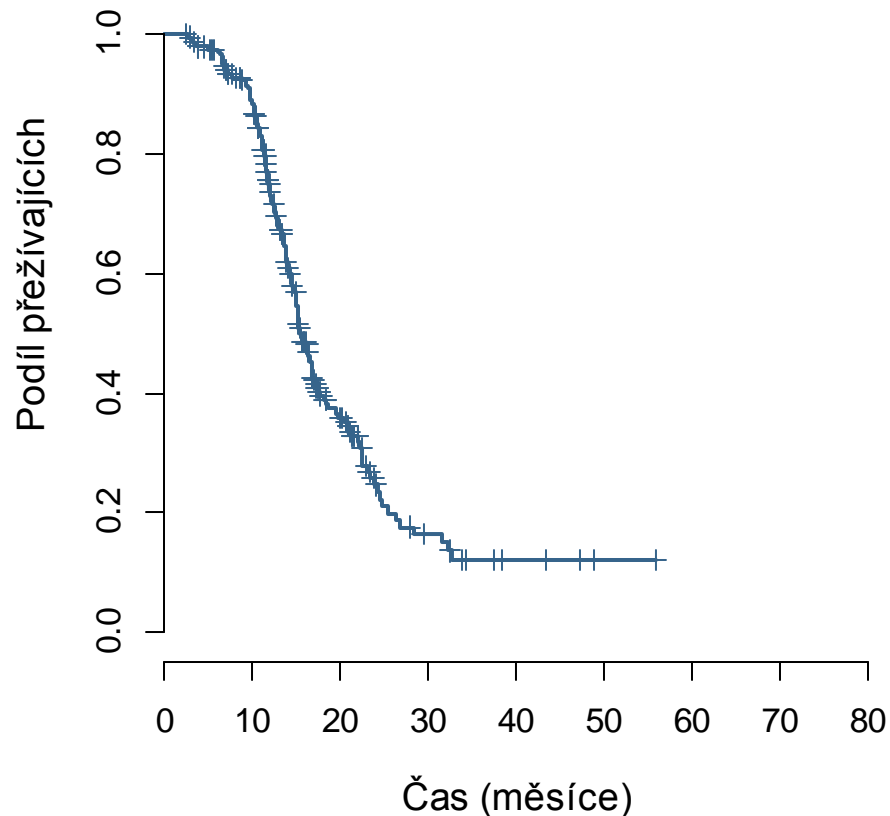
	N=752
Medián přežití	19,3 (16,6-22,1)
Přežití 6 měsíců	80,3 (77,2-83,1)
Přežití 12 měsíců	63,3 (59,4-66,9)
Přežití 18 měsíců	51,9 (47,8-55,9)
Přežití 24 měsíců	41,9 (37,6-46,1)

TTP



	N=752
Medián přežití	10,9 (10,1-11,7)
Přežití 6 měsíců	71,4 (67,8-74,6)
Přežití 12 měsíců	43,3 (39,3-47,3)
Přežití 18 měsíců	21,7 (18,1-25,4)
Přežití 24 měsíců	12,9 (9,7-16,5)

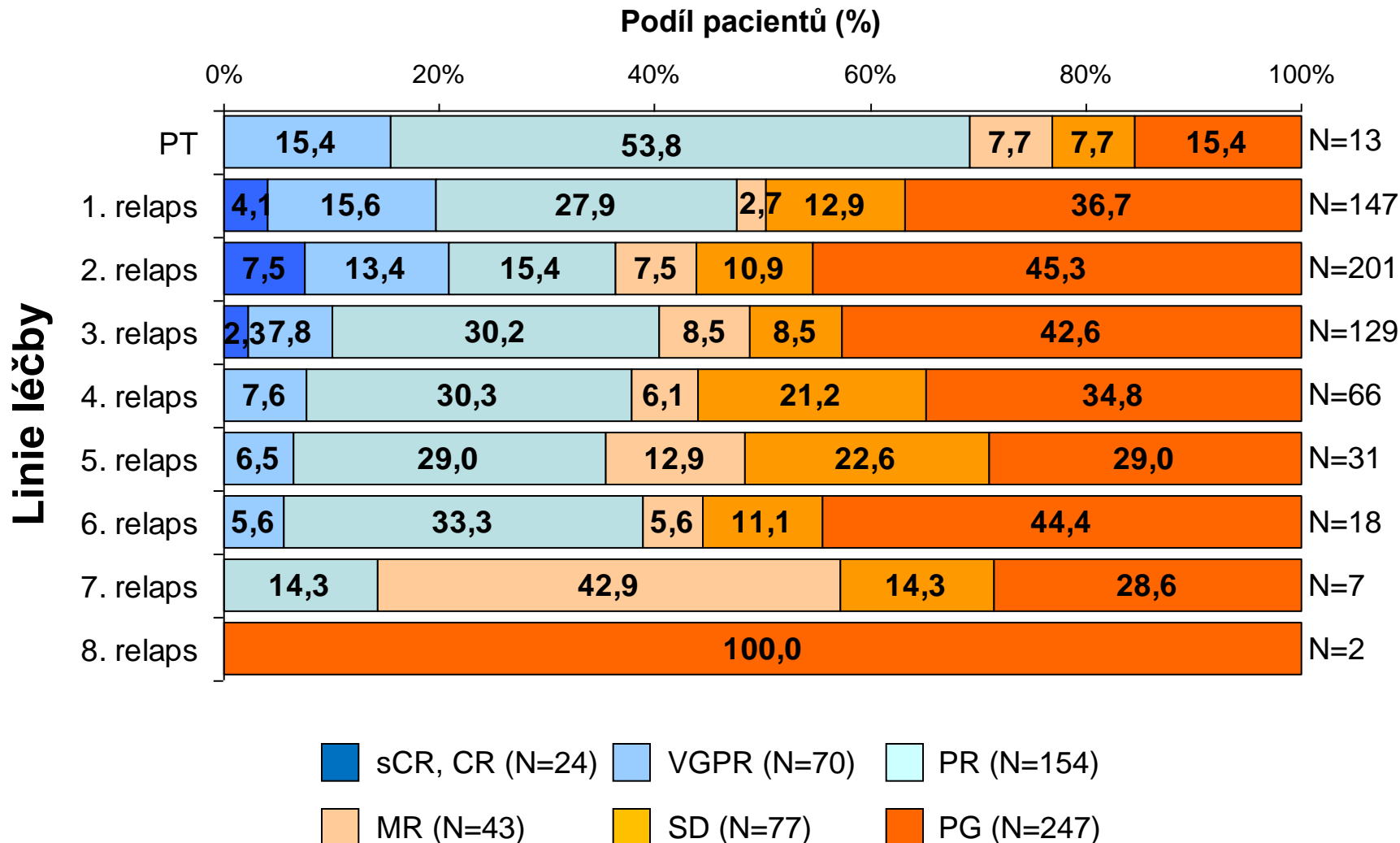
TTP (léčebná odpověď PR a lepší)



	N=248
Medián přežití	15,4 (14,5-16,4)
Přežití 6 měsíců	97,1 (94,1-98,6)
Přežití 12 měsíců	73,2 (66,8-78,5)
Přežití 18 měsíců	39,5 (32,5-46,5)
Přežití 24 měsíců	24,7 (17,8-32,2)

Úspěšnost léčby vzhledem k léčebné linii I

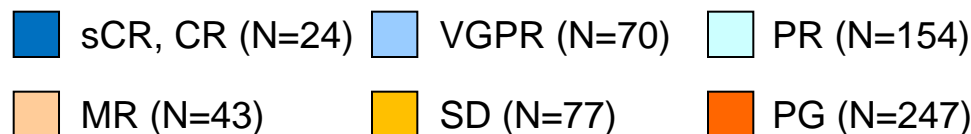
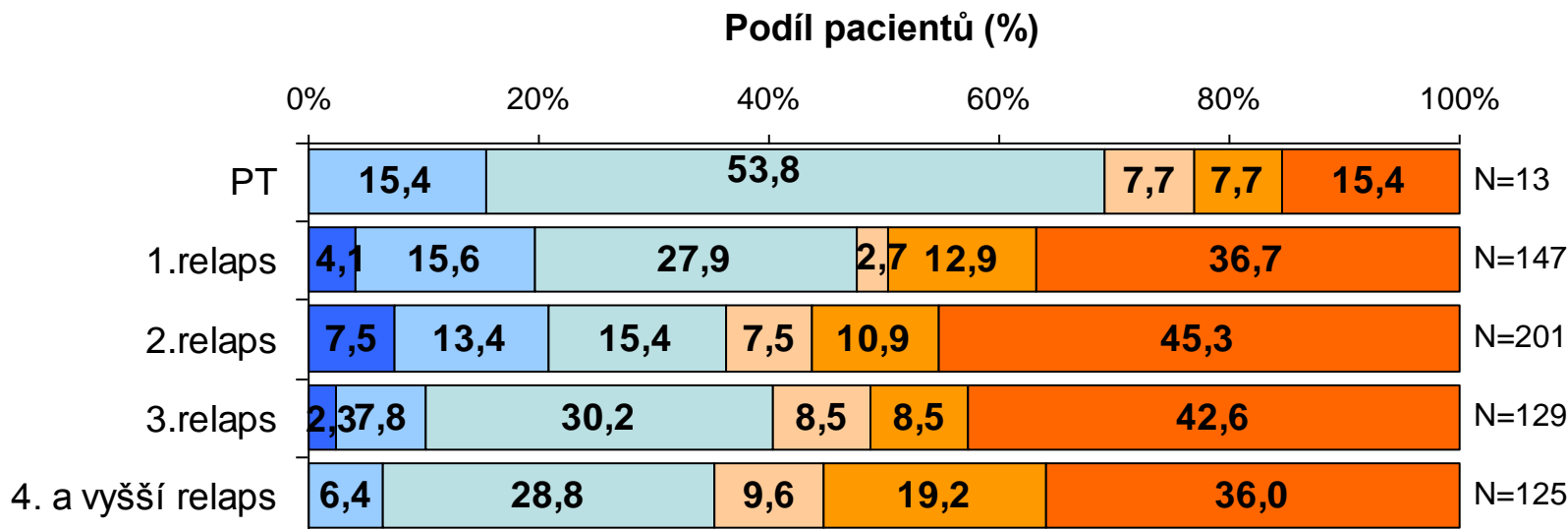
Pacienti s ukončenou léčbou a vyplněnou léčebnou odpovědí (N=615)



Úspěšnost léčby vzhledem k léčebné linii II

Pacienti s ukončenou léčbou a vyplněnou léčebnou odpovědí (N=615)

Linie léčby



$p^1 < 0,001$

	PT (N=13)	1.Relaps (N=147)	2.Relaps (N=201)	3.Relaps (N=129)	4. a vyšší relaps (N=125)
ORR	9 (69,2%)	70 (47,6%)	73 (36,3%)	52 (40,3%)	44 (35,2%)
CBR	10 (76,9%)	74 (50,3%)	88 (43,8%)	63 (48,8%)	56 (44,8%)

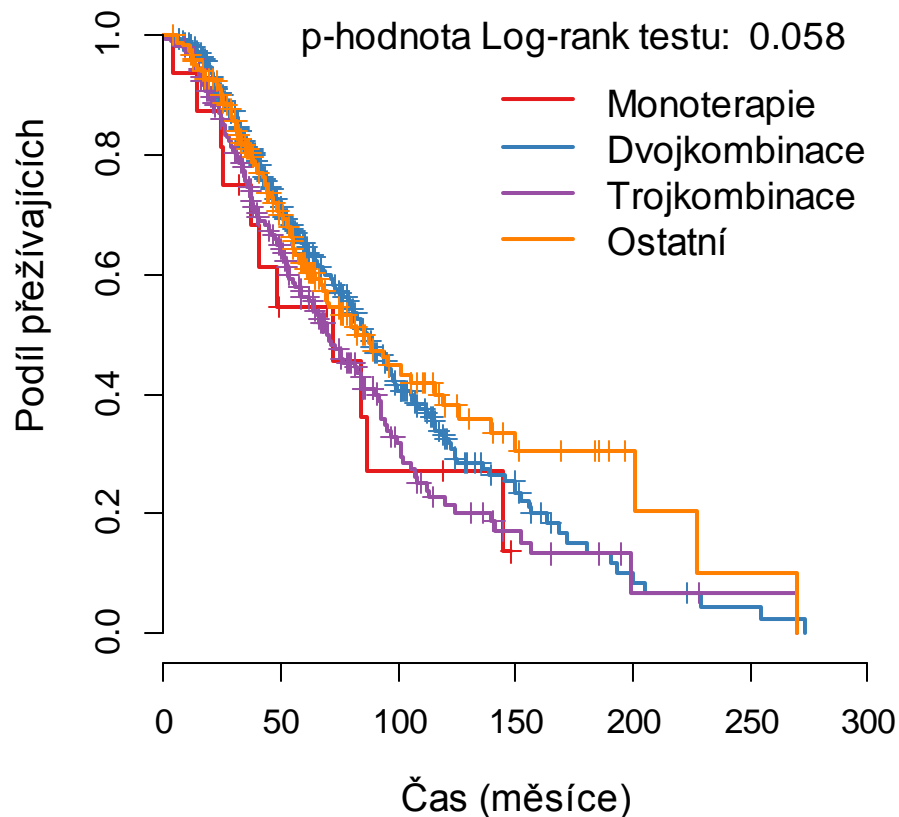
ORR = léčebná odpověď PR a lepší

CBR = léčebná odpověď MR a lepší

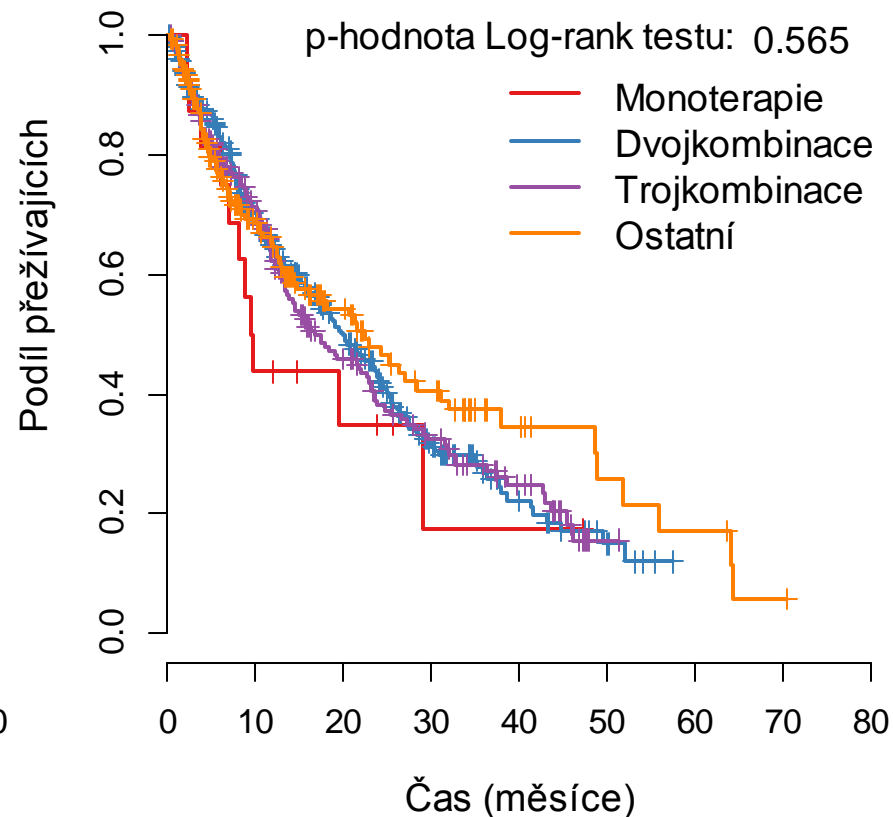
¹p-hodnota ML Chi square testu

Analýza přežití dle kombinace léčby

OS od diagnózy

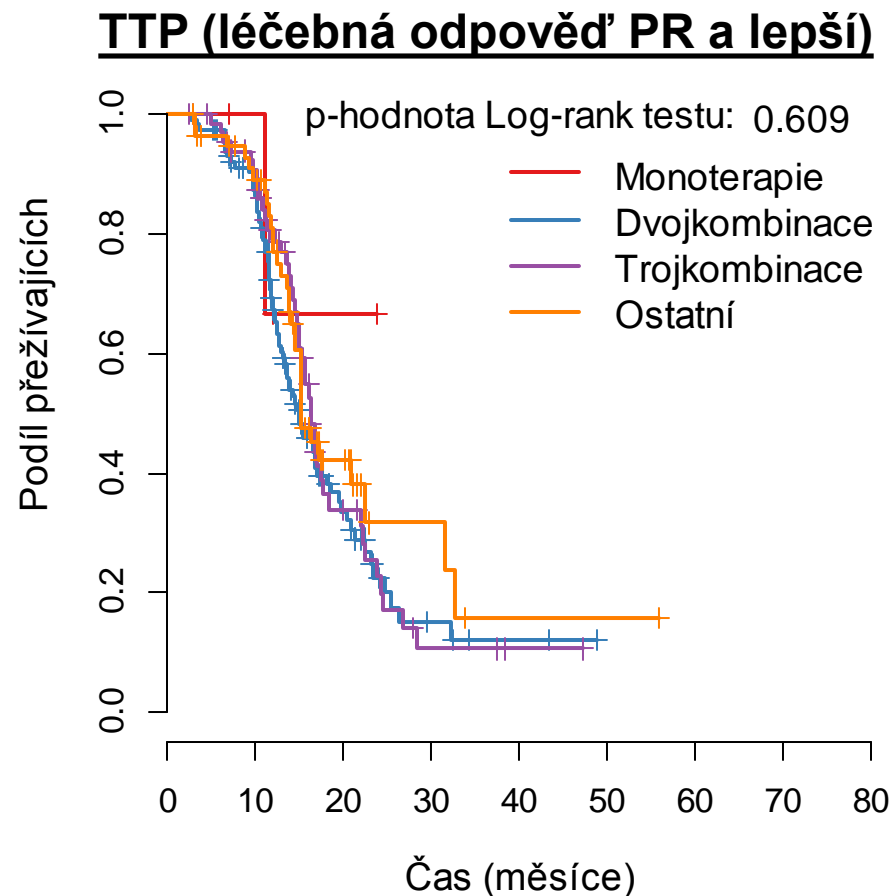
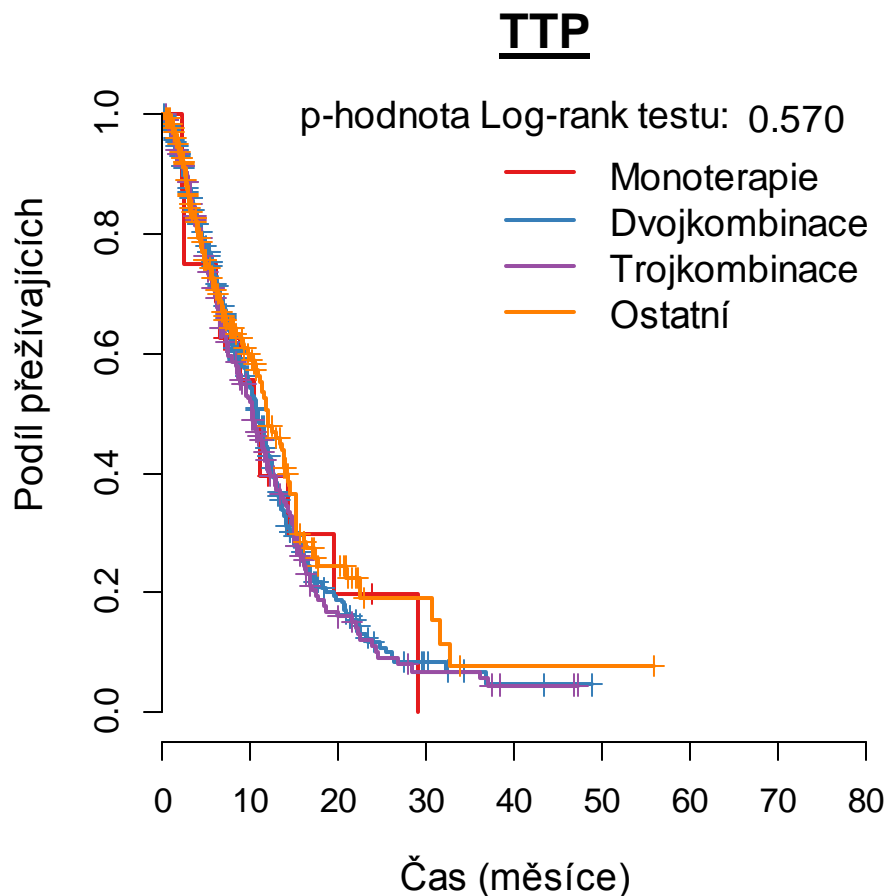


OS od zahájení aktuální léčby



	OS od diagnózy			OS od zahájení léčby		
	monoterapie (N=16)	dvojkombinace (N=349)	trojkombinace (N=200)	monoterapie (N=16)	dvojkombinace (N=350)	trojkombinace (N=200)
Median (IS)	72,1 (26,8; 117,4)	86,6 (77,4; 95,8)	69,9 (56,2; 83,6)	9,5 (7,5; 11,5)	20,0 (16,5; 23,5)	17,4 (12,1; 22,7)
Přežití 6 měsíců (%)	93,8 (63,2; 99,1)	99,4 (97,7; 99,9)	98,5 (95,4; 99,5)	81,3 (52,5; 93,5)	83,2 (78,6; 86,8)	79,0 (72,6; 84,1)
Přežití 12 měsíců (%)	93,8 (63,2; 99,1)	98,3 (96,2; 99,2)	96,0 (92,1; 98,0)	43,8 (19,8; 65,6)	64,6 (58,9; 69,7)	62,3 (54,8; 68,9)
Přežití 24 měsíců (%)	87,5 (58,6; 96,7)	90,4 (86,7; 93,1)	87,2 (81,6; 91,2)	35,0 (12,8; 58,6)	42,4 (36,2; 48,5)	38,1 (30,5; 45,7)

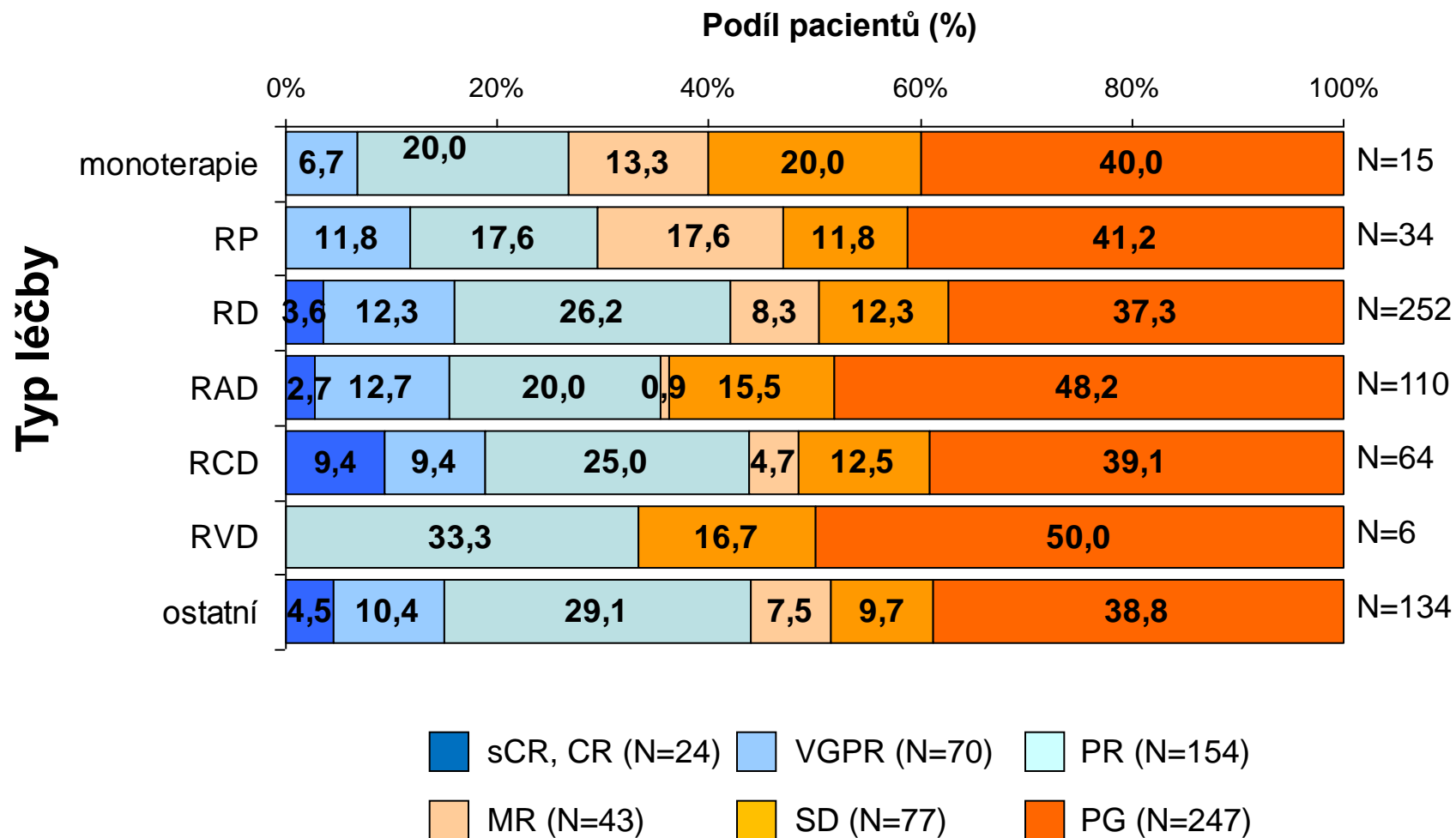
Analýza přežití dle kombinace léčby



	TTP			TTP pro PR a lépe		
	monoterapie (N=16)	dvojkombinace (N=350)	trojkombinace (N=200)	monoterapie (N=4)	dvojkombinace (N=116)	trojkombinace (N=69)
Median (IS)	10,3 (6,6; 14,1)	10,8 (9,8; 11,8)	10,1 (8,5; 11,8)	nedosaženo	14,9 (12,4; 17,5)	16,4 (15,1; 17,6)
Přežití 6 měsíců (%)	75,0 (46,3; 89,8)	72,0 (66,7; 76,6)	70,5 (63,4; 76,4)	nedosaženo	97,4 (92,2; 99,2)	97,0 (88,4; 99,2)
Přežití 12 měsíců (%)	39,7 (15,6; 63,2)	43,0 (37,1; 48,7)	40,9 (33,4; 48,2)	66,7 (5,4; 94,5)	67,4 (57,6; 75,4)	80,7 (68,4; 88,6)
Přežití 24 měsíců (%)	19,8 (3,5; 45,7)	11,7 (7,5; 16,8)	11,0 (6,2; 17,4)	nedosaženo	22,6 (13,5; 33,2)	22,7 (11,4; 36,3)

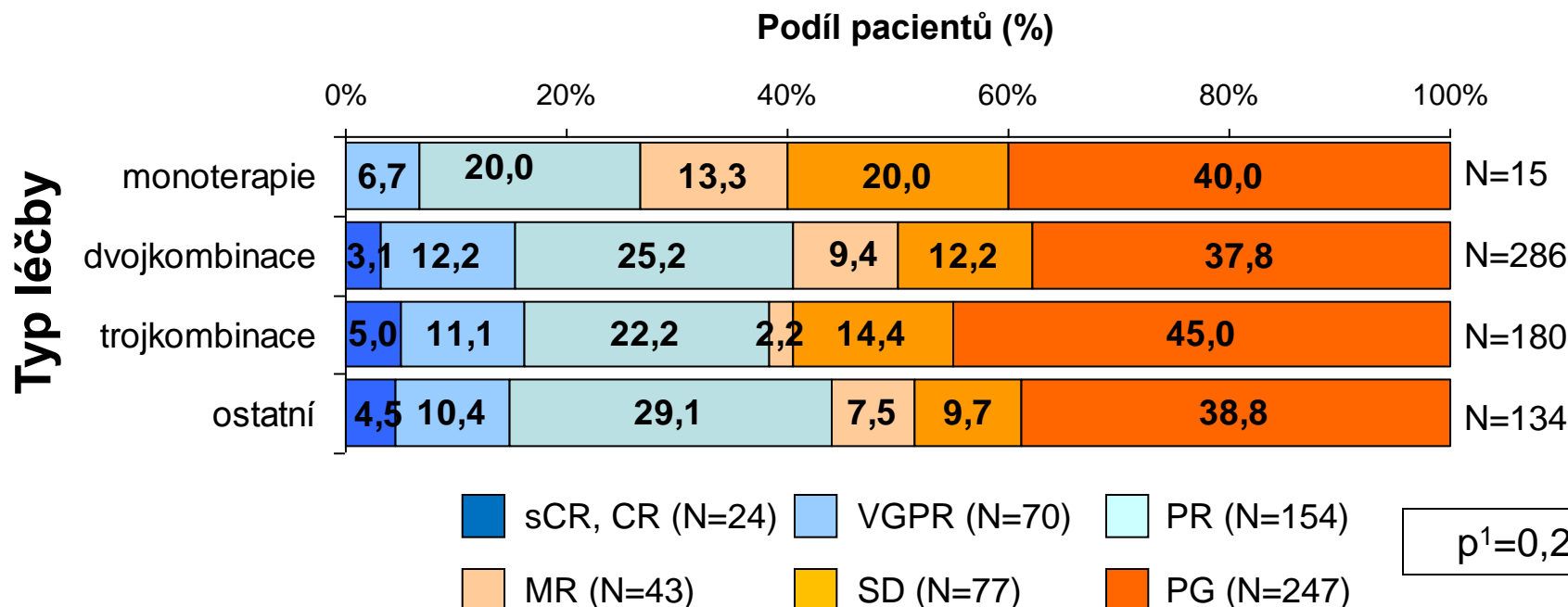
Úspěšnost léčby vzhledem k typu léčby I

Pacienti s ukončenou léčbou a vyplněnou léčebnou odpovědí (N=615)



Úspěšnost léčby vzhledem k typu léčby II

Pacienti s ukončenou léčbou a vyplněnou léčebnou odpovědí (N=615)



	Monoterapie (N=15)	Dvojkombinace (N=286)	Trojkombinace (N=180)	Ostatní (N=134)
ORR	4 (26,7%)	116 (40,6%)	69 (38,3%)	59 (44,0%)
CBR	6 (40,0%)	143 (50,0%)	73 (40,6%)	69 (51,5%)

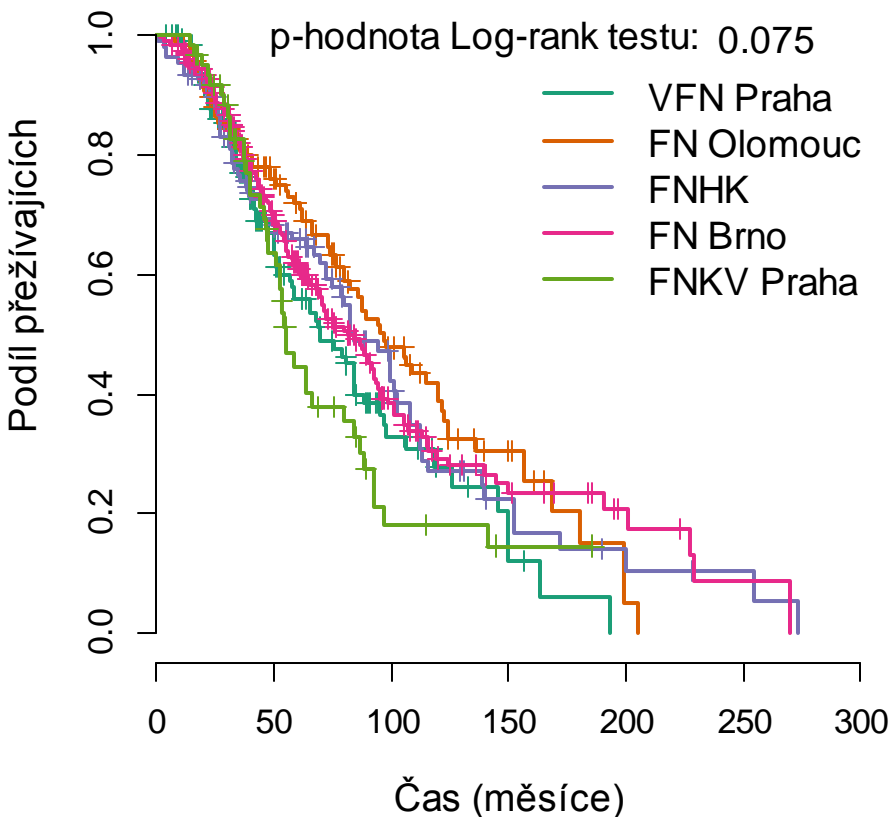
ORR = léčebná odpověď PR a lepší

CBR = léčebná odpověď MR a lepší

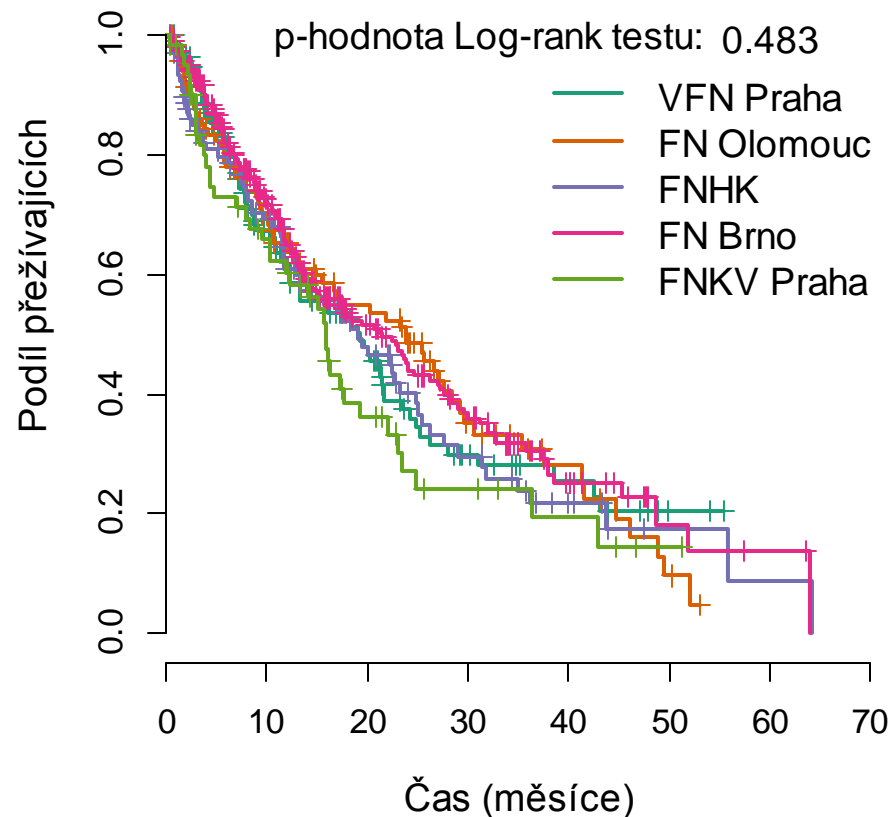
¹p-hodnota ML Chi square testu

Analýza přežití dle centra

OS od diagnózy



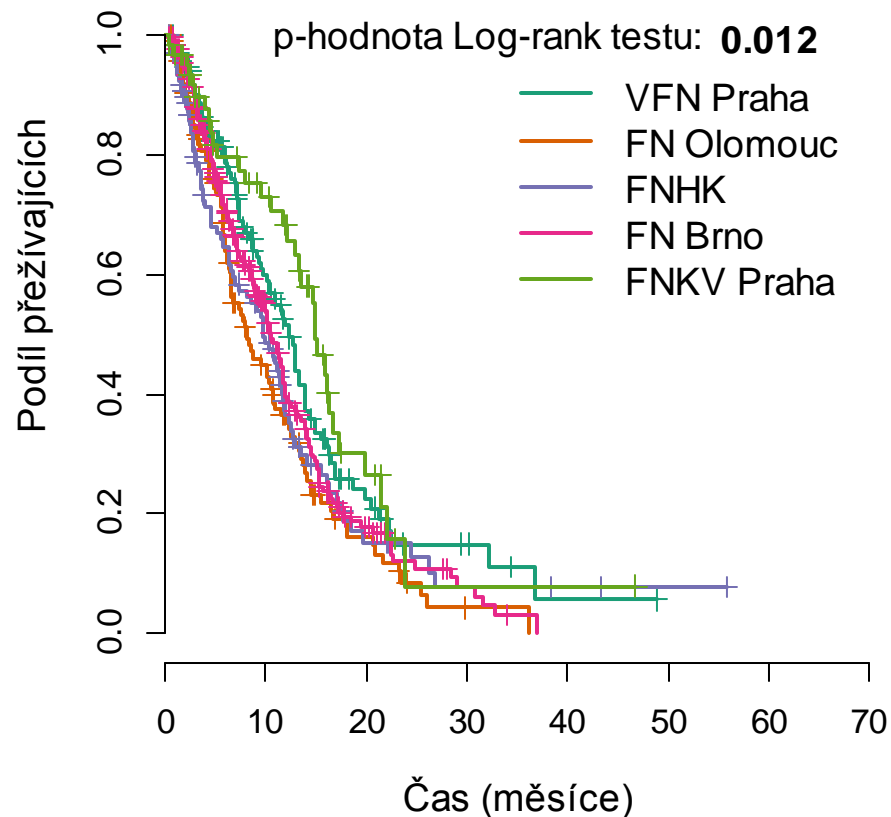
OS od zahájení aktuální léčby



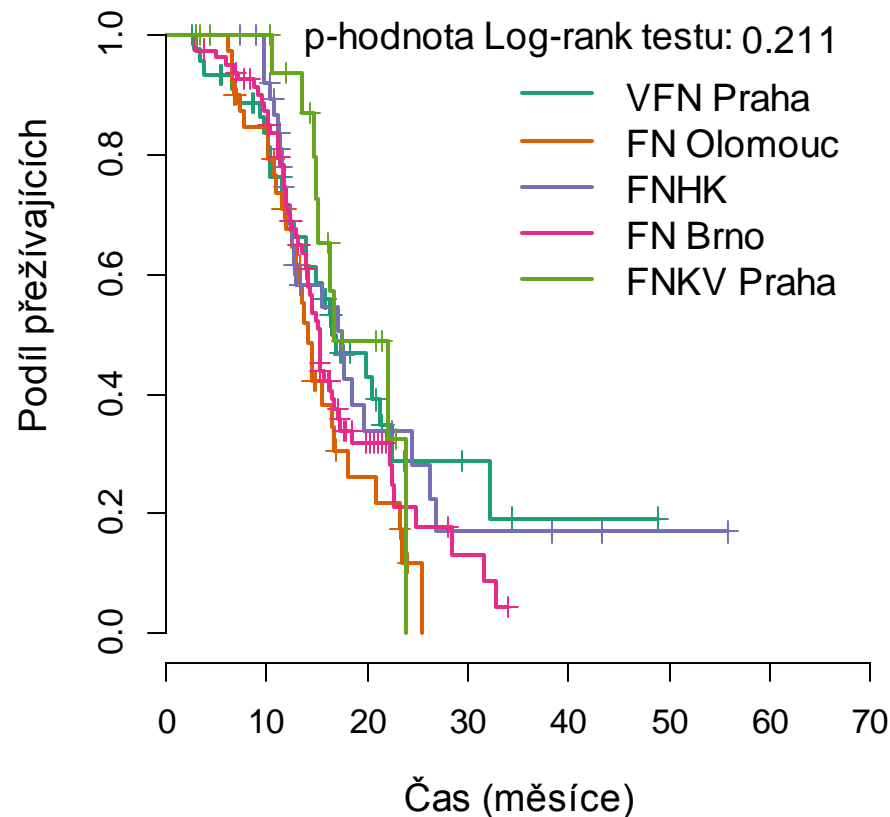
	OS od diagnózy			OS od zahájení léčby		
	Median (IS)	Přežití 12 měsíců (%)	Přežití 24 měsíců (%)	Median (IS)	Přežití 12 měsíců (%)	Přežití 24 měsíců (%)
VFN Praha	70,0 (53,4; 86,6)	98,5 (94,1; 99,6)	87,7 (80,8; 92,3)	19,2 (12,6; 25,7)	61,6 (52,1; 69,8)	37,4 (27,7; 47,1)
FN Olomouc	97,2 (79,2; 115,3)	98,3 (93,5; 99,6)	88,9 (81,6; 93,4)	23,9 (15,8; 32,0)	65,3 (55,5; 73,4)	48,5 (38,1; 58,2)
FNHK - OKH	84,2 (68,9; 99,5)	93,6 (87,0; 96,9)	90,7 (83,4; 94,9)	19,0 (12,9; 25,1)	61,1 (50,6; 70,1)	40,2 (29,3; 50,8)
FN Brno - IHOK	82,0 (67,9; 96,1)	97,4 (94,6; 98,7)	91,5 (87,4; 94,3)	21,5 (17,2; 25,7)	65,1 (58,5; 71,0)	44,5 (37,2; 51,6)
FNKV Praha - OKH	55,0 (48,3; 61,7)	100 (-)	91,8 (81,3; 96,5)	15,8 (13,5; 18,0)	60,4 (46,5; 71,7)	27,3 (15,0; 41,1)

Analýza přežití dle centra

TTP



TTP (léčebná odpověď PR a lepší)

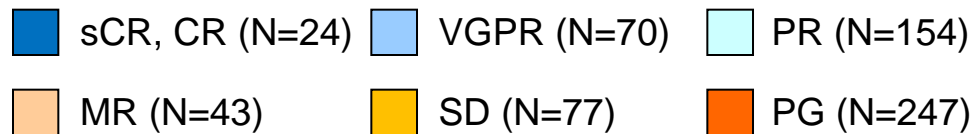
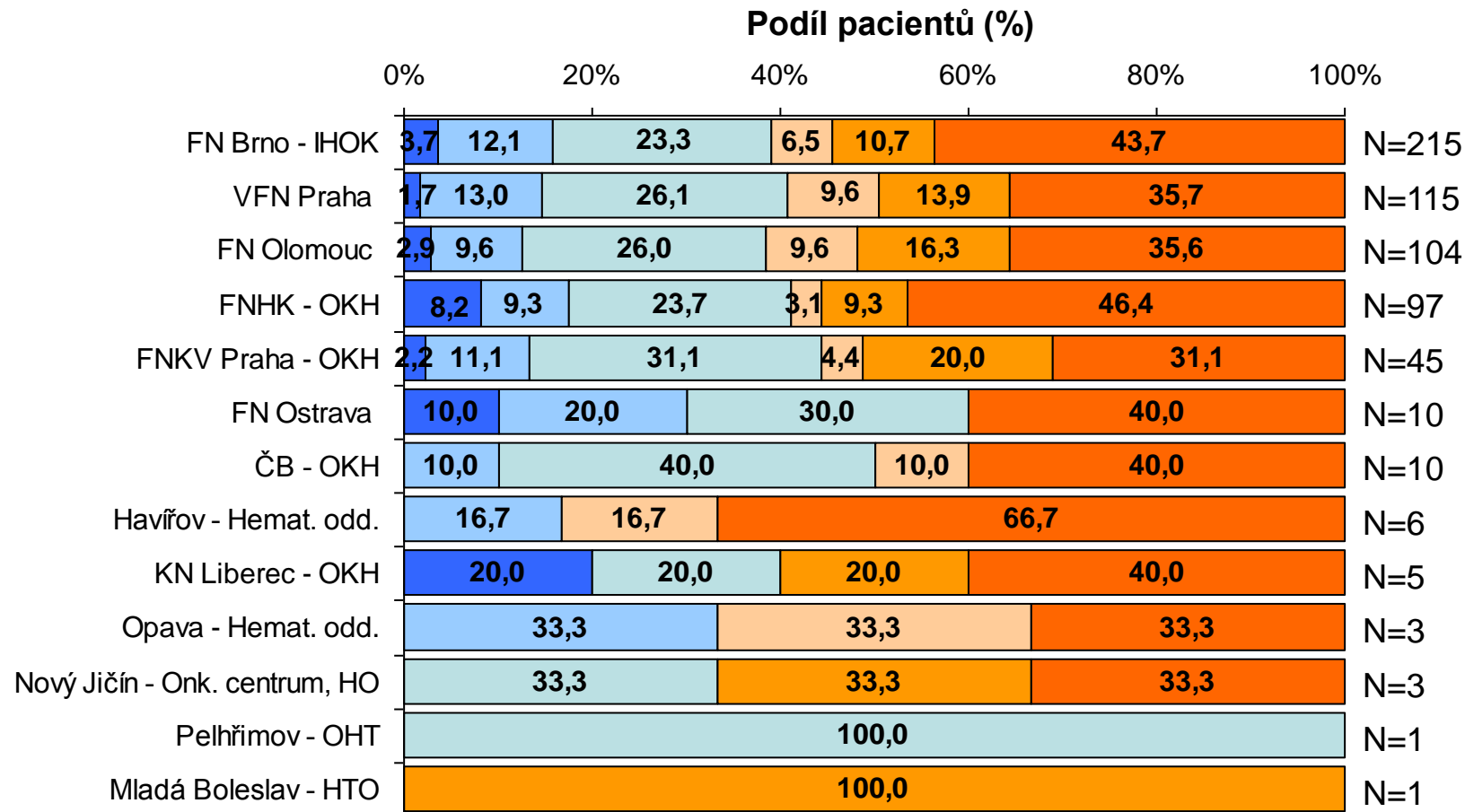


	TTP			TTP pro PR a lépe		
	Median (IS)	Přežití 12 měsíců (%)	Přežití 24 měsíců (%)	Median (IS)	Přežití 12 měsíců (%)	Přežití 24 měsíců (%)
VFN Praha	12,4 (10,5; 14,2)	51,6 (41,8; 60,6)	14,9 (7,6; 24,6)	16,6 (11,2; 21,9)	71,4 (55,0; 82,7)	28,9 (13,4; 46,6)
FN Olomouc	8,0 (5,1; 11,0)	35,3 (26,1; 44,6)	8,6 (3,6; 16,4)	14,2 (12,9; 15,4)	67,8 (50,2; 80,4)	11,7 (2,5; 28,6)
FNHK - OKH	9,8 (7,5; 12,1)	36,4 (26,6; 46,3)	15,3 (8,0; 24,7)	17,5 (12,1; 22,9)	71,6 (53,4; 83,7)	34,0 (17,2; 51,6)
FN Brno - IHOK	10,6 (9,5; 11,7)	39,0 (32,2; 45,7)	12,1 (7,0; 18,5)	15,2 (14,4; 16,0)	70,4 (58,9; 79,3)	21,2 (10,5; 34,5)
FNKV Praha - OKH	14,9 (13,3; 16,6)	68,3 (53,3; 79,4)	7,9 (0,8; 26,8)	16,8 (10,3; 23,2)	93,8 (63,2; 99,1)	0,0 (0,0; 0,0)

Úspěšnost léčby vzhledem centru I

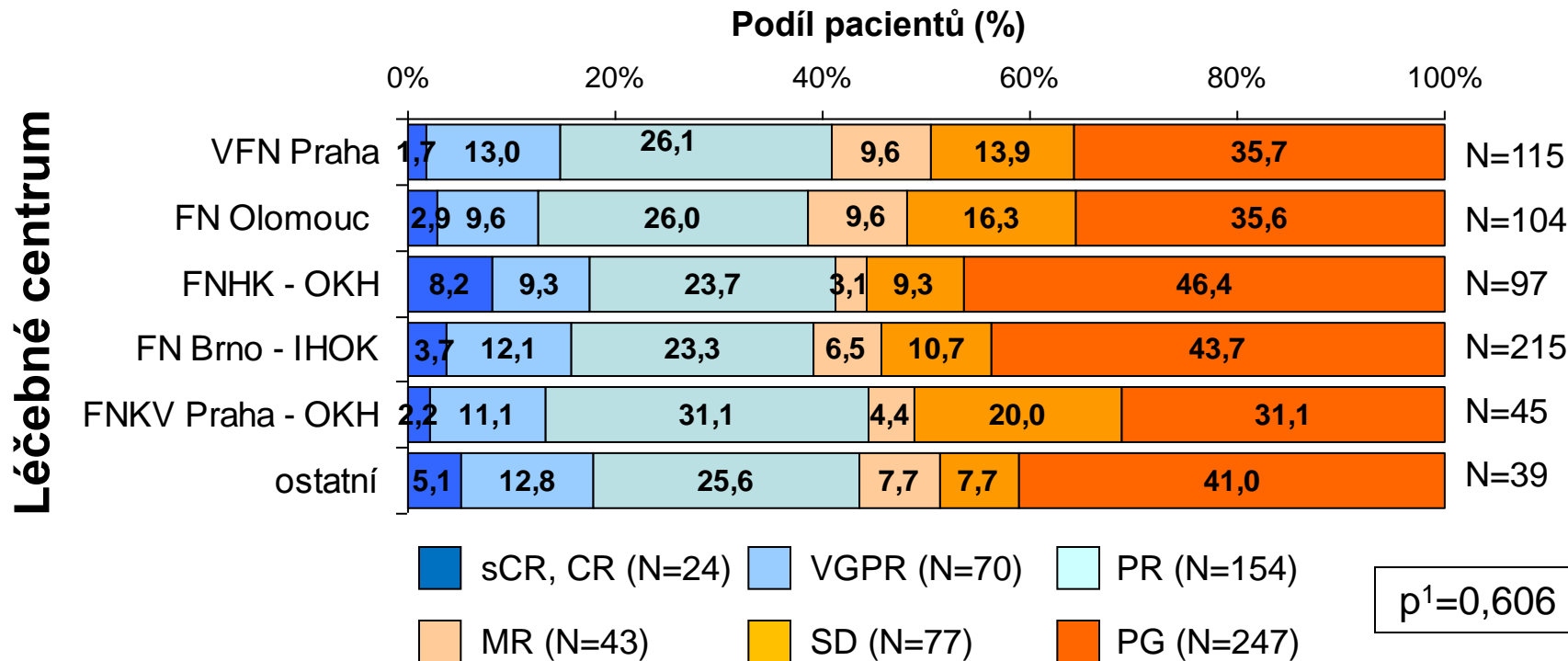
Pacienti s ukončenou léčbou a vyplněnou léčebnou odpovědí (N=615)

Léčebné centrum



Úspěšnost léčby vzhledem centru II

Pacienti s ukončenou léčbou a vyplněnou léčebnou odpovědí (N=615)



	VFN Praha (N=115)	FN Olomouc (N=104)	FNHK - OKH (N=97)	FN Brno - IHOK (N=215)	FNKV Praha - OKH (N=45)	ostatní (N=39)
ORR	47 (40,9%)	40 (38,5%)	40 (41,2%)	84 (39,1%)	20 (44,4%)	17 (44,7%)
CBR	58 (50,4%)	50 (48,1%)	43 (44,3%)	98 (45,6%)	22 (48,9%)	20 (52,6%)

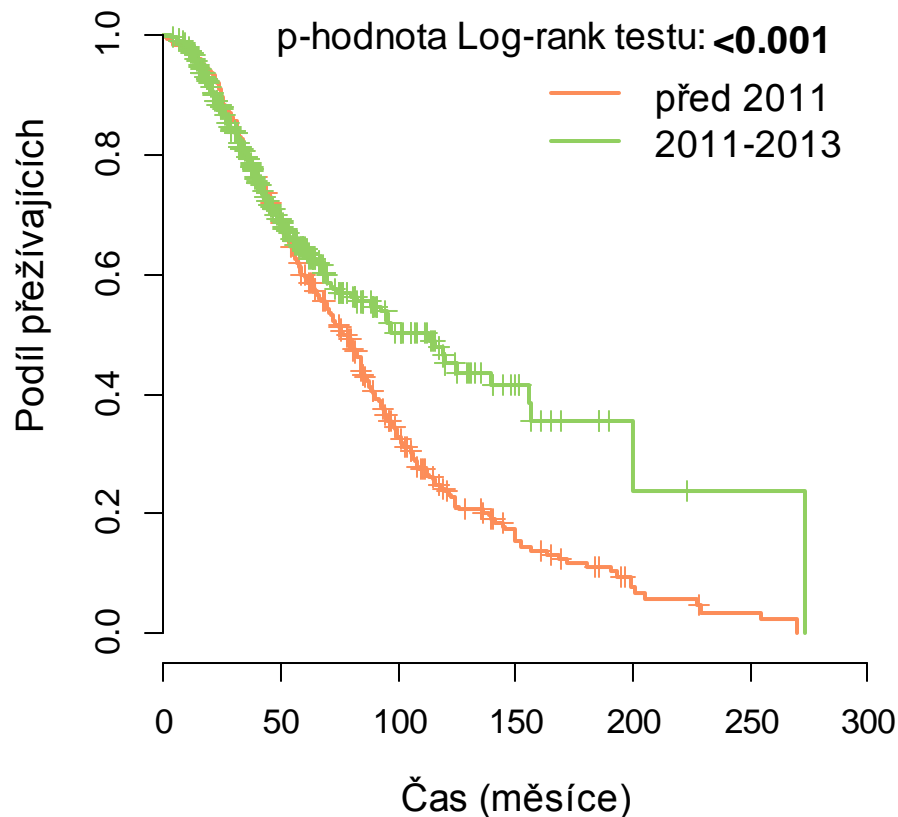
ORR = léčebná odpověď PR a lepší

CBR = léčebná odpověď MR a lepší

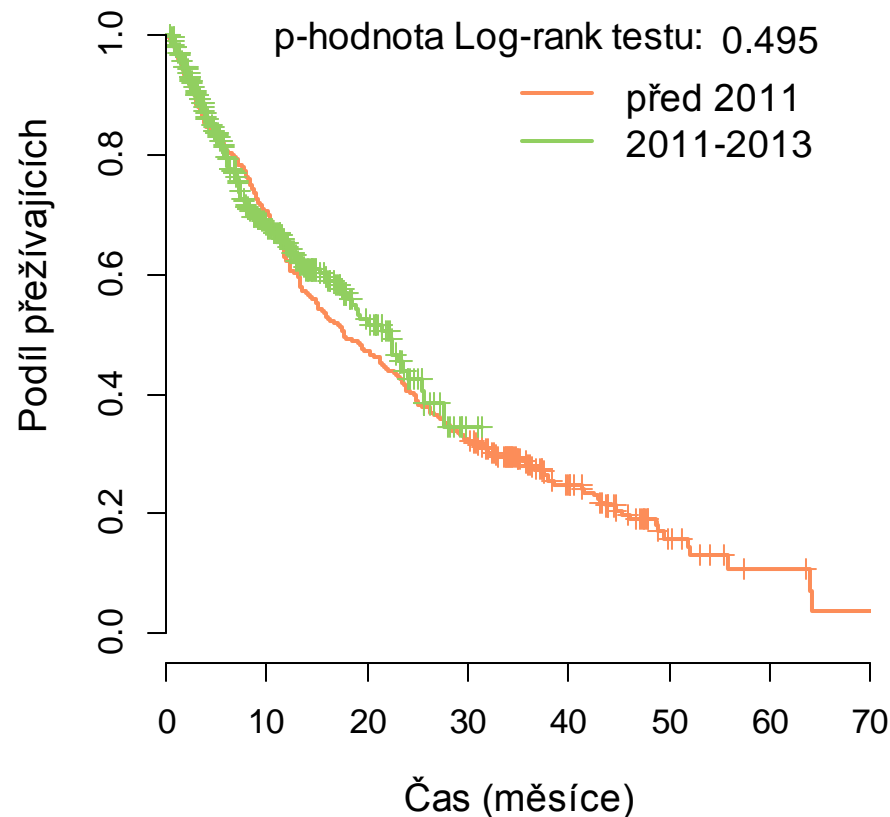
¹p-hodnota ML Chi square testu

Analýza přežití dle data zahájení léčby

OS od diagnózy



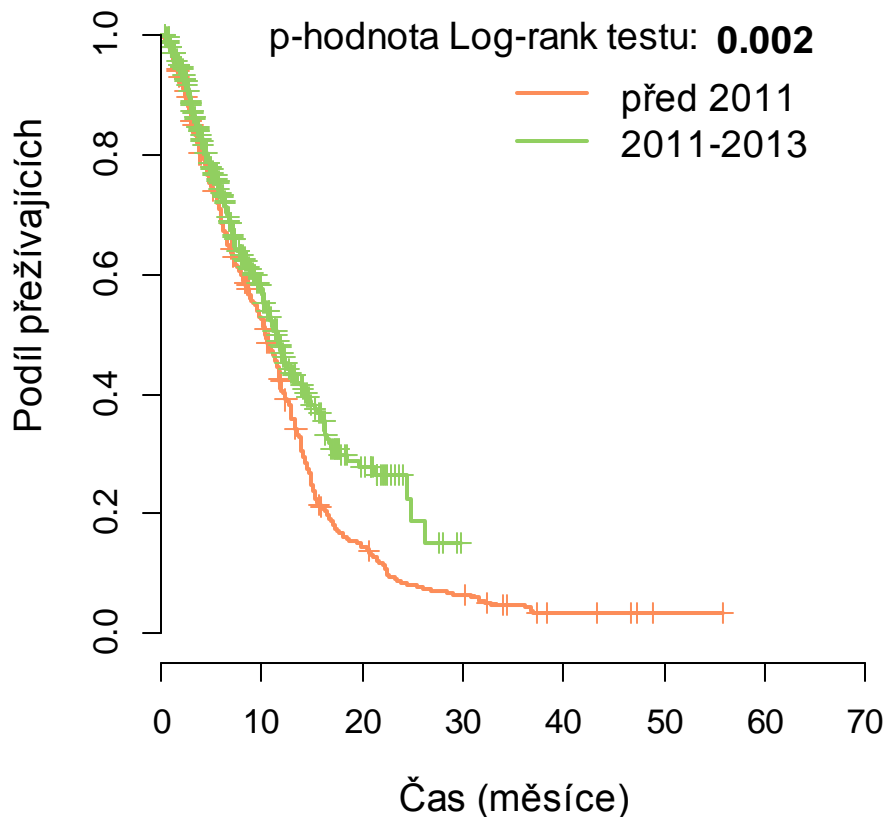
OS od zahájení aktuální léčby



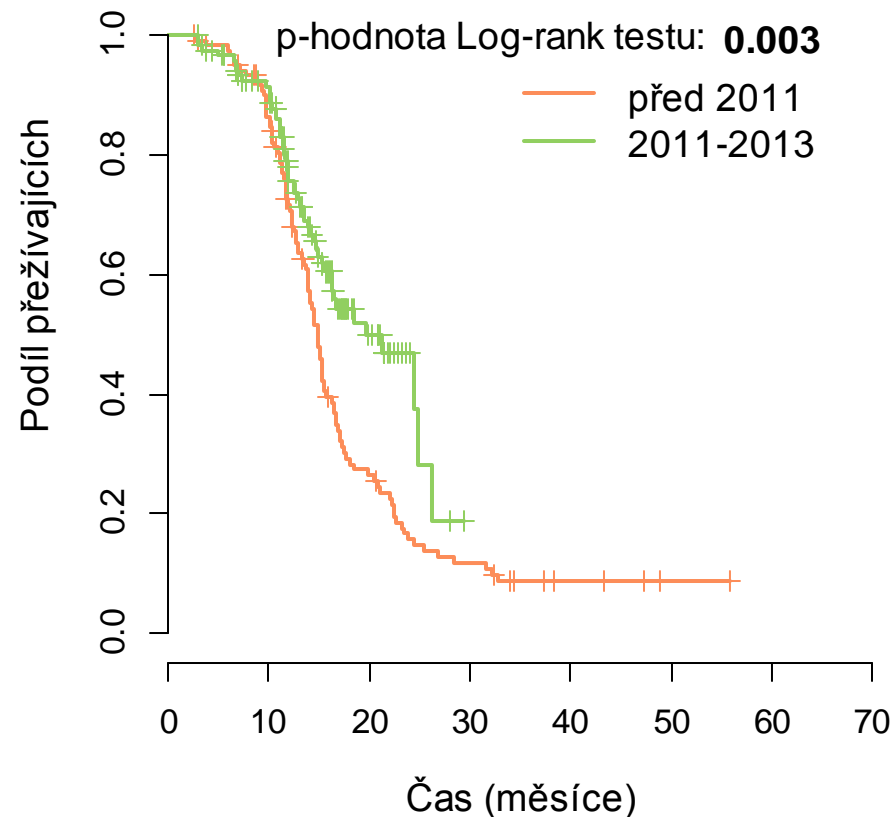
	OS od diagnózy		OS od zahájení léčby	
	před 2011 (N=344)	2011-2013 (N=406)	před 2011 (N=344)	2011-2013 (N=408)
Median (IS)	76,2 (68,3; 84,0)	113,2 (87,6; 138,9)	17,6 (14,2; 21,0)	22,3 (19,1; 25,5)
Přežití 6 měsíců (%)	98,6 (96,5; 99,4)	99,3 (97,7; 99,8)	80,8 (76,2; 84,6)	79,7 (75,2; 83,6)
Přežití 12 měsíců (%)	97,1 (94,7; 98,4)	97,3 (95,1; 98,5)	62,2 (56,9; 67,1)	65,2 (59,6; 70,2)
Přežití 24 měsíců (%)	91,0 (87,4; 93,6)	88,5 (84,8; 91,3)	40,7 (35,5; 45,8)	42,4 (34,0; 50,6)

Analýza přežití dle data zahájení léčby

TTP



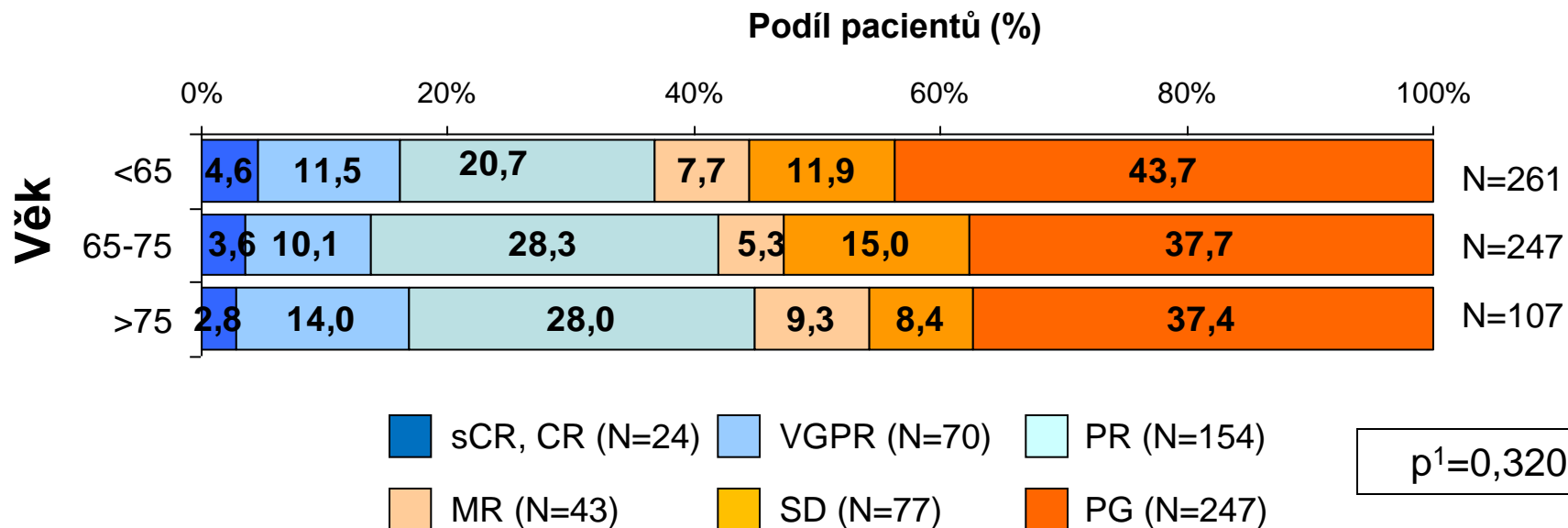
TTP (léčebná odpověď PR a lepší)



	TTP		TTP pro PR a lépe	
	před 2011 (N=344)	2011-2013 (N=408)	před 2011 (N=123)	2011-2013 (N=125)
Median (IS)	10,4 (9,2; 11,5)	11,5 (10,2; 12,8)	14,9 (14,1; 15,8)	19,5 (14,6; 24,5)
Přežití 6 měsíců (%)	69,1 (63,8; 73,7)	73,6 (68,6; 77,9)	97,5 (92,5; 99,2)	96,8 (91,6; 98,8)
Přežití 12 měsíců (%)	40,4 (35,0; 45,7)	46,9 (40,7; 52,7)	70,8 (61,6; 78,2)	75,8 (66,4; 82,9)
Přežití 24 měsíců (%)	8,4 (5,6; 11,9)	26,4 (19,7; 33,5)	15,7 (9,5; 23,2)	46,9 (34,5; 58,4)

Úspěšnost léčby vzhledem k věku I

Pacienti s ukončenou léčbou a vyplněnou léčebnou odpovědí (N=615)



	<65 (N=261)	65-75 (N=247)	>75 (N=107)
ORR	96 (36,8%)	104 (42,1%)	48 (44,9%)
CBR	116 (44,4%)	117 (47,4%)	58 (54,2%)

ORR = léčebná odpověď PR a lepší

CBR = léčebná odpověď MR a lepší

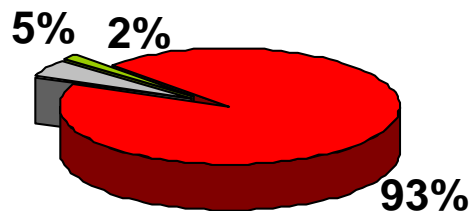
¹p-hodnota ML Chi square testu

Nežádoucí příhody vzhledem k věku

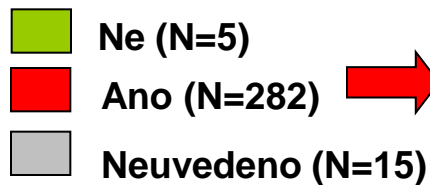
Všichni pacienti (N=752)

Přehled²

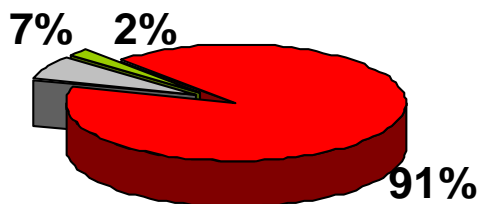
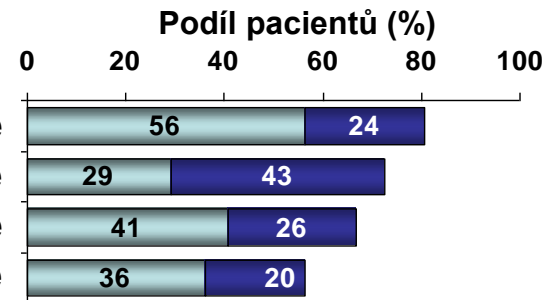
Výskyt



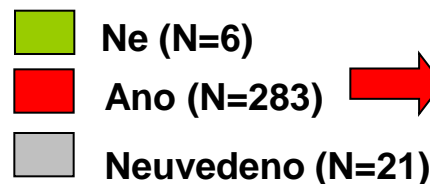
<65 let (N=302)



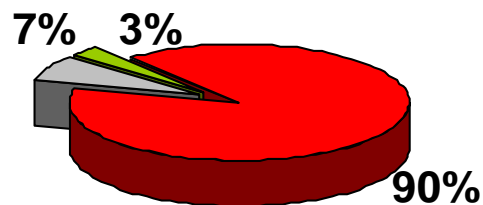
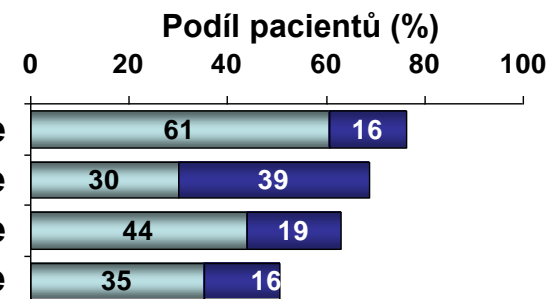
Anemie
Neutropenie
Trombocytopenie
Infekční komplikace



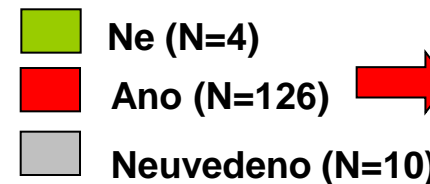
65-75 let (N=310)



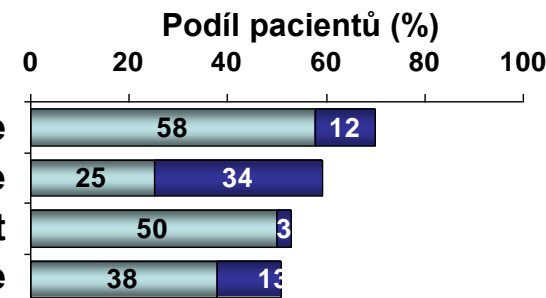
Anemie
Neutropenie
Trombocytopenie
Infekční komplikace



>75 let (N=140)



Anemie
Neutropenie
Únava, slabost
Trombocytopenie



$p^1=0,744$

■ NÚ st. 1+2 ■ NÚ st. 3+4+5

¹p-hodnota ML Chi square testu, ² uvedeny pouze 4 nejčastější

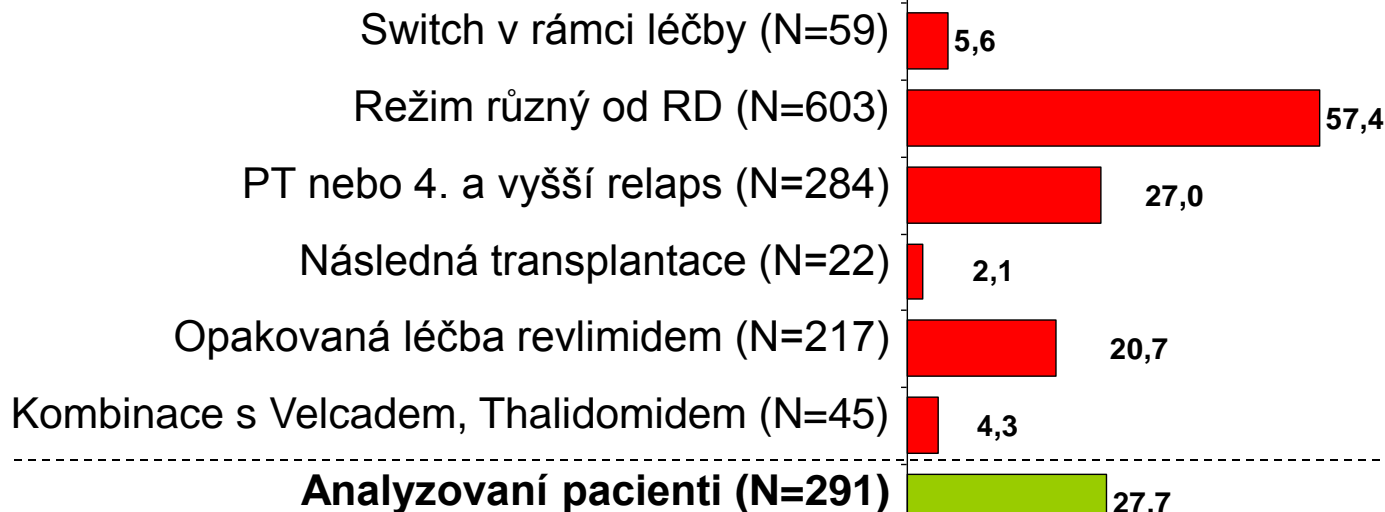
Výběr pacientů k analýze

Celkový počet záznamů s léčbou Revlimid: N=1 050

Podíl pacientů (%)

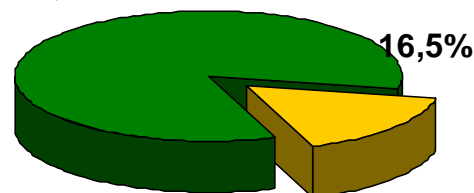
0 20 40 60 80 100

Důvod nezahrnutí do analýzy :



Léčba režimem RD

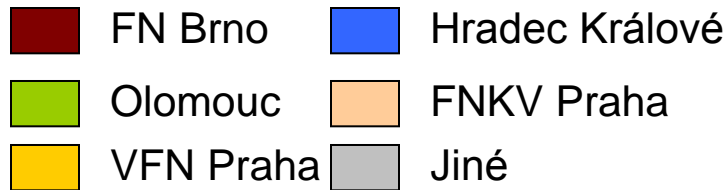
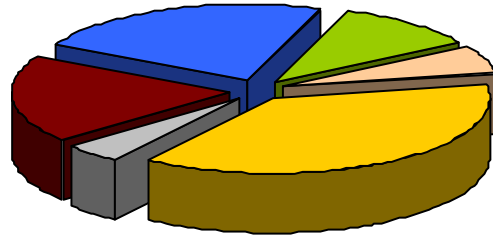
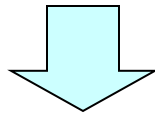
83,5%



- Mimo studii (N=243)
- Ve studii (N=48)

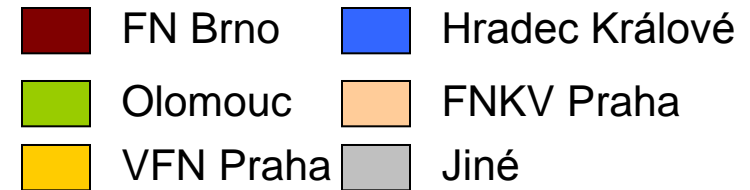
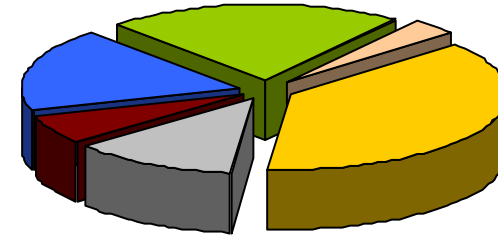
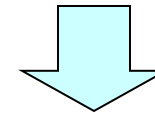
Pacienti léčení Revlimidem dle center

Celkový počet záznamů pacientů ve studii
N = 48



Centrum	Ve studii (N)
VFN Praha - I. Interní klinika	18 (37,5%)
FNHK - OKH	11 (22,9%)
FN Brno - IHOK	9 (18,8%)
FN Olomouc - III. interní klinika	5 (10,4%)
FNKV Praha - OKH	3 (6,3%)
ostatní	2 (4,2%)

Celkový počet záznamů pacientů mimo studii
N = 243

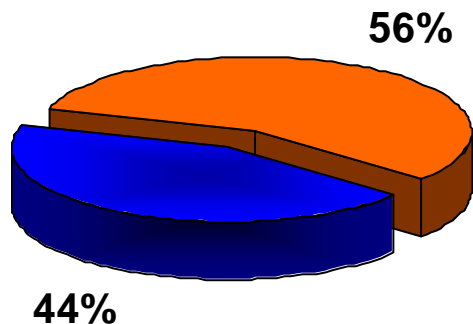


Centrum	Mimo studii (N)
VFN Praha - I. Interní klinika	92 (37,9%)
FN Olomouc - III. interní klinika	54 (22,2%)
FNHK - OKH	44 (18,1%)
FN Brno - IHOK	15 (6,2%)
FNKV Praha - OKH	8 (3,3%)
ostatní	30 (12,3%)

Základní charakteristika souboru

Ve studii (N=48)

Pohlaví

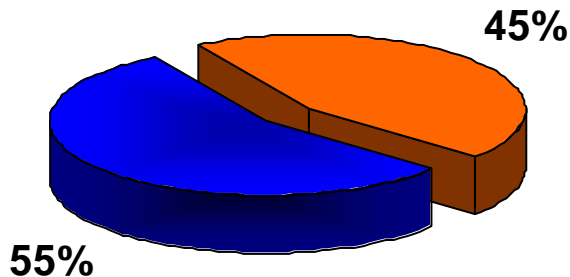


Muži (N=21) **Ženy (N=27)**

Mimo studii (N=243)

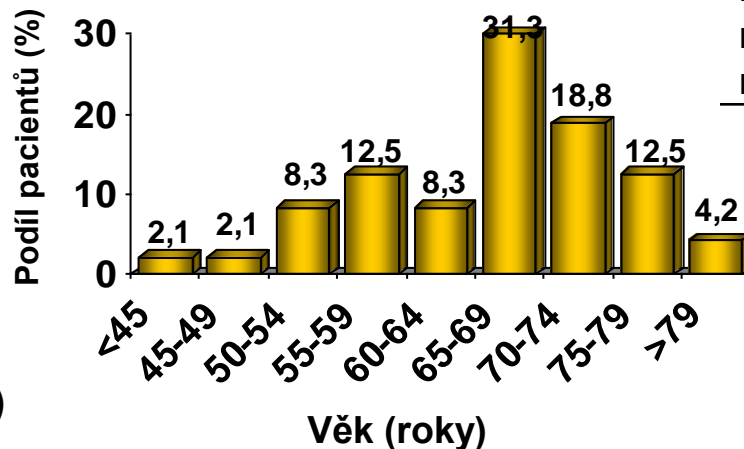
$p^1 = 0,149$

Pohlaví



Muži (N=134) **Ženy (N=109)**

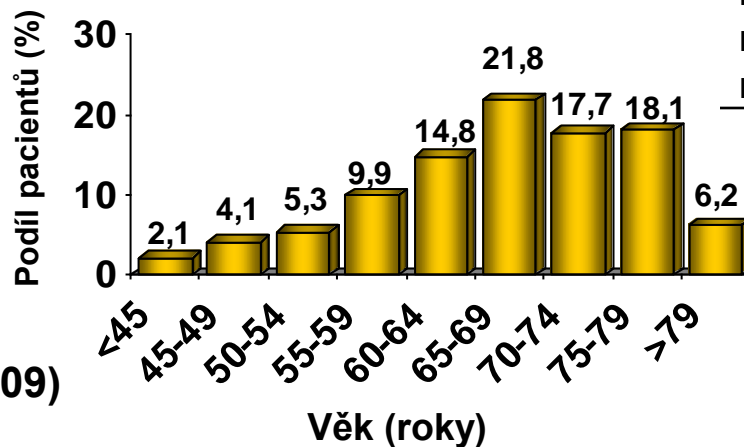
Věk



N	48
mean (SD)	66,1 (9,3)
median	67,0
min-max	36,0-81,0

$p^1 = 0,732$

Věk



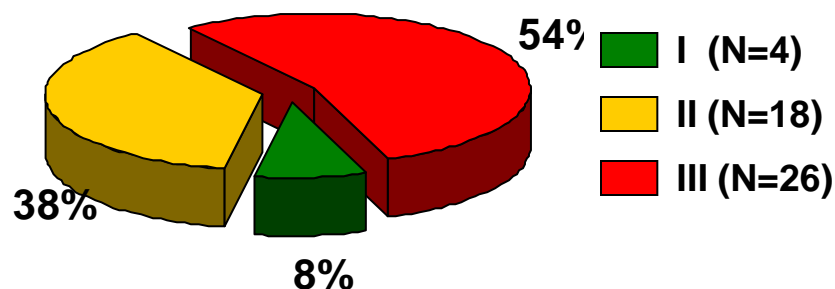
N	243
mean (SD)	66,7 (9,9)
median	68,0
min-max	19,0-86,0

Poznámka: ¹ Testováno ML Chi-square testem

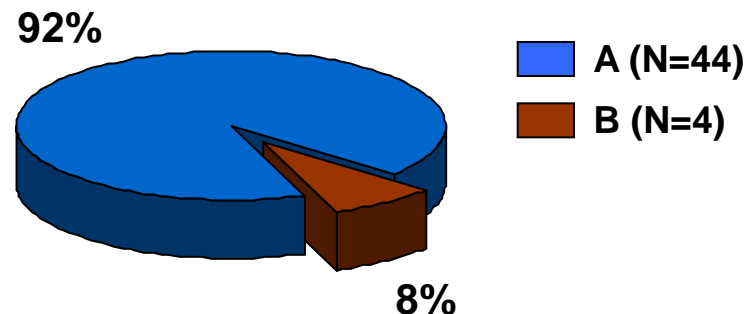
Základní charakteristika souboru (diagnóza)

Ve studii (N=48)

Stádium D-S



Stádium A-B

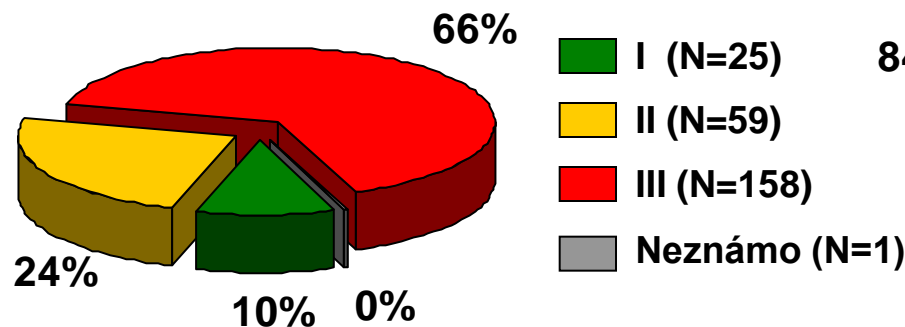


Mimo studii (N=243)

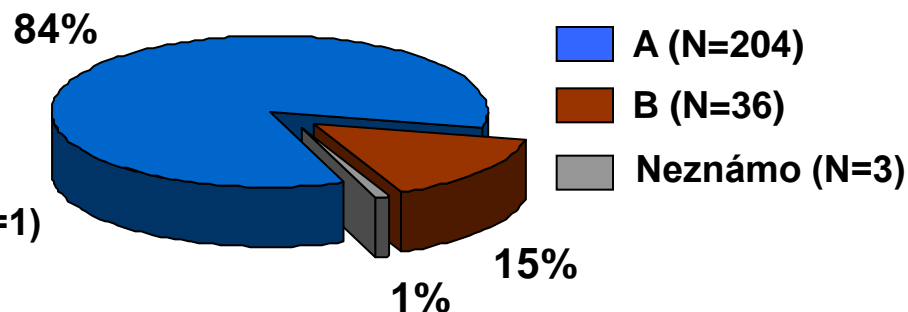
$p^1 = 0,188$

$p^1 = 0,198$

Stádium D-S



Stádium A-B

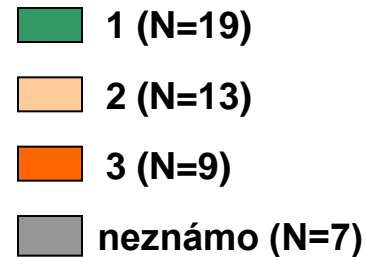
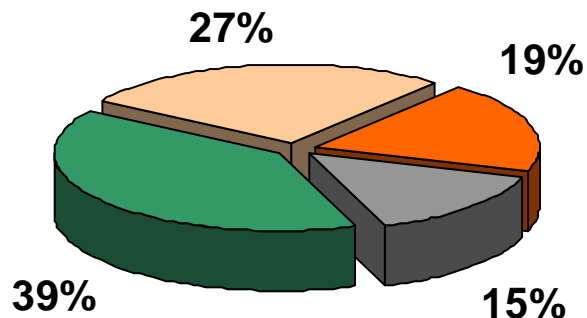


Poznámka: ¹ Testováno ML Chi-square testem

Základní charakteristika souboru (diagnóza)

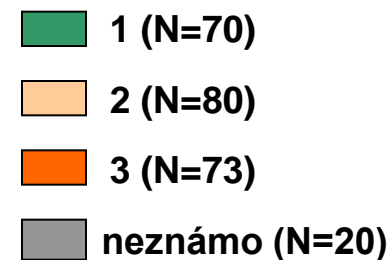
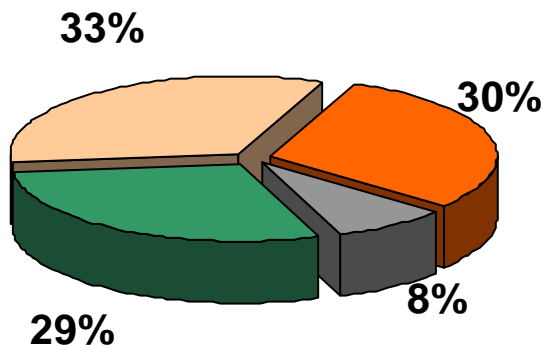
Ve studii (N=48)

Stádium ISS



Mimo studii (N=243)

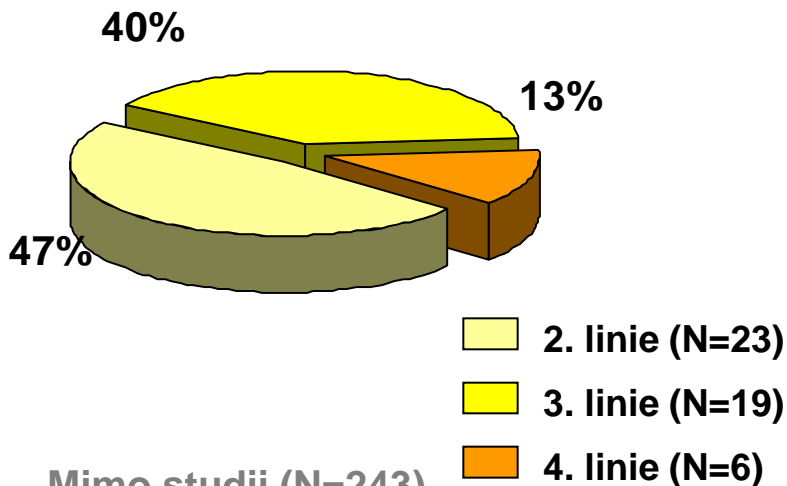
Stádium ISS



$p^1 = 0,158$

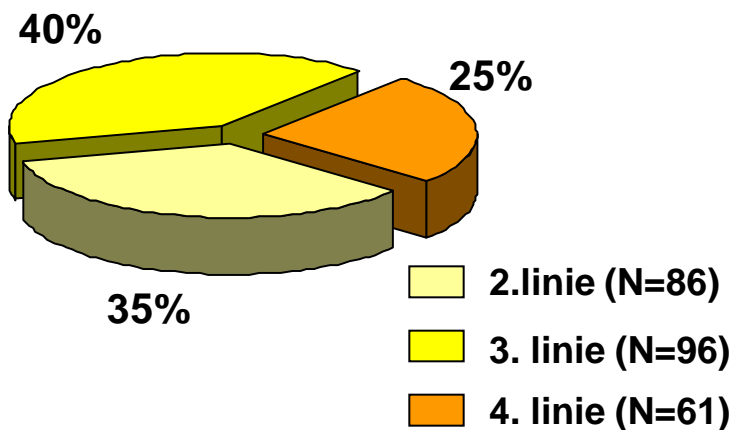
Před zahájením aktuální léčby

Ve studii (N=48)

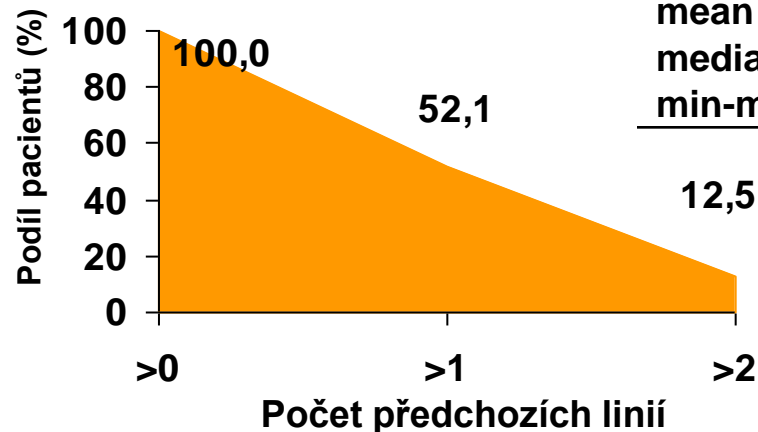


Mimo studii (N=243)

$p^1 = 0,091$

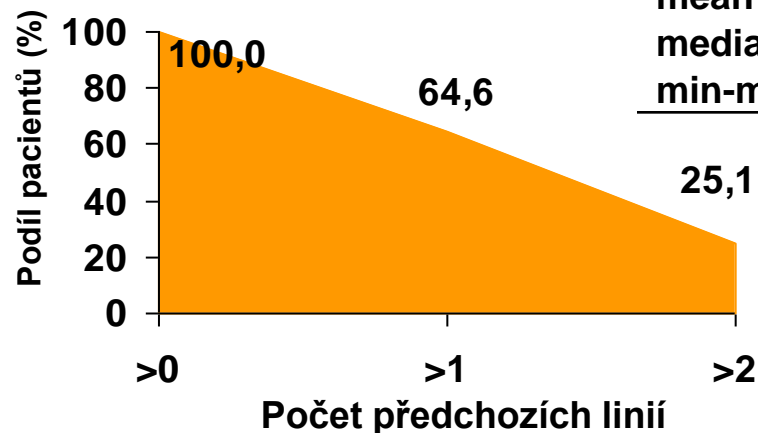


Počet předchozích linií



N	48
mean (SD)	1,6 (0,7)
median	2,0
min-max	1,0-3,0

Počet předchozích linií

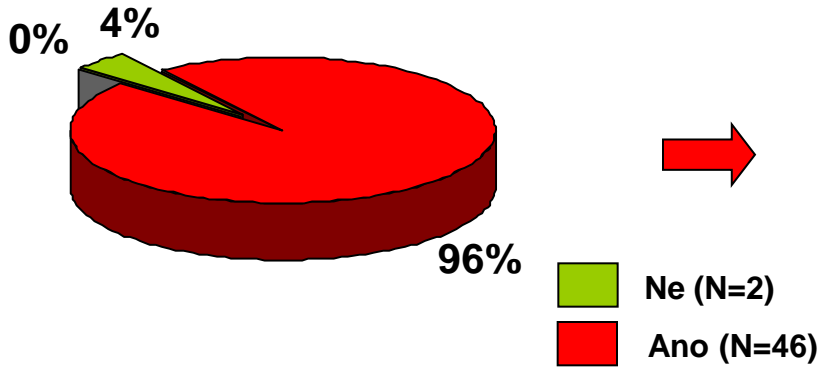


N	243
mean (SD)	1,9 (0,8)
median	2,0
min-max	1,0-3,0

Poznámka: ¹ Testováno ML Chi-square testem

Nežádoucí příhody

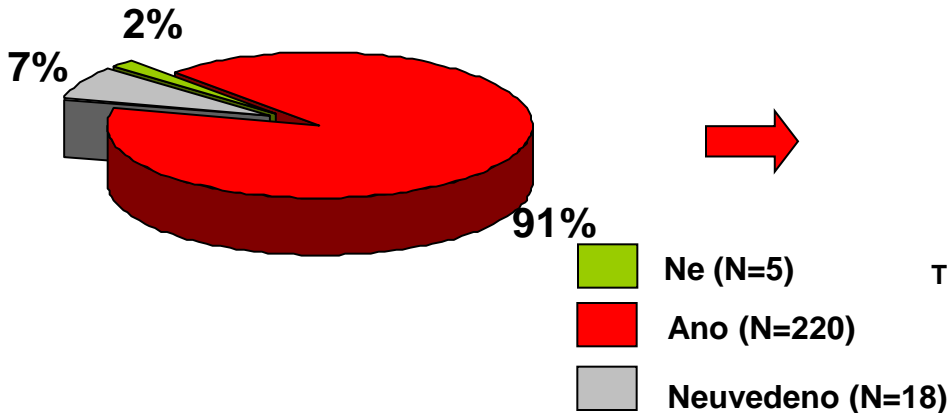
Ve studii (N=48) Výskyt



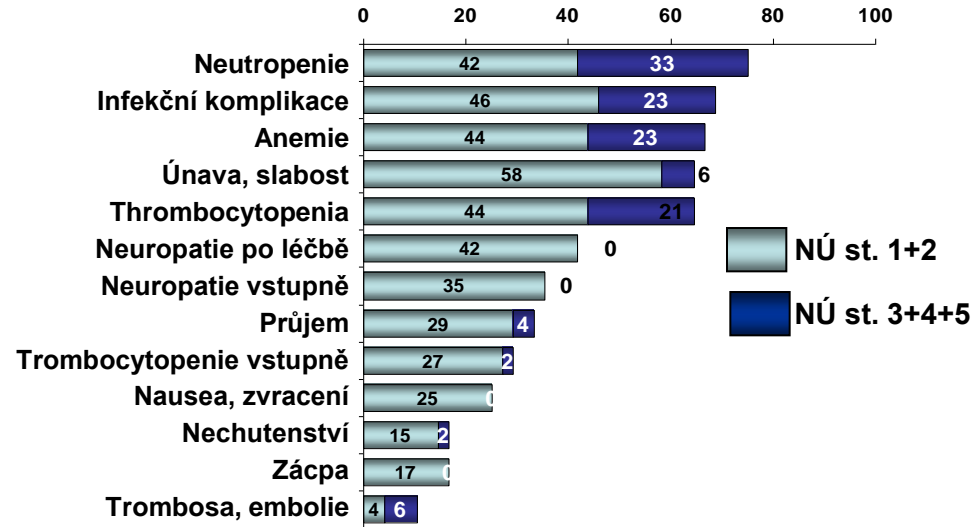
Mimo studii (N=243)

Výskyt

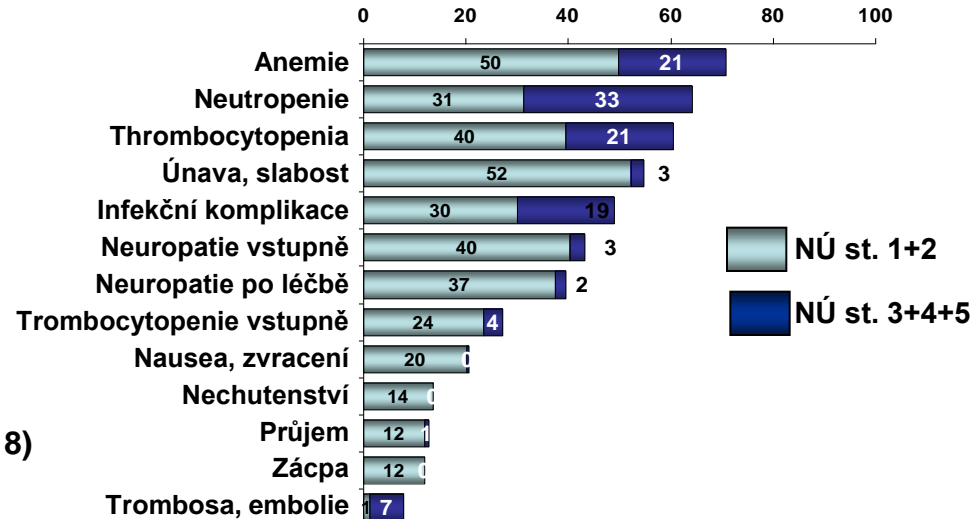
$p^1 = 0,468$



Podíl pacientů (%)



Podíl pacientů (%)

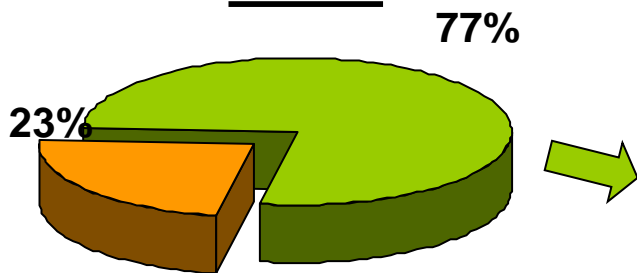


Poznámka: ¹ Testováno ML Chi-square testem

Ukončená léčba a léčebná odpověď

Ve studii (N=48)

Léčba



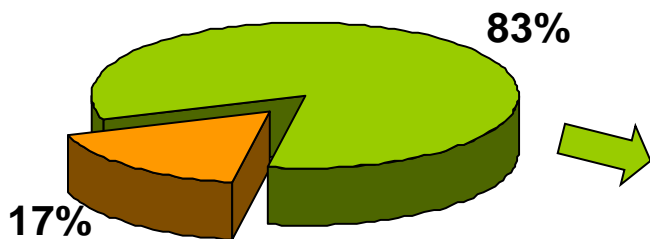
Neukončena (N=11)

Ukončena (N=37)

Mimo studii (N=243)

$p^1 = 0,331$

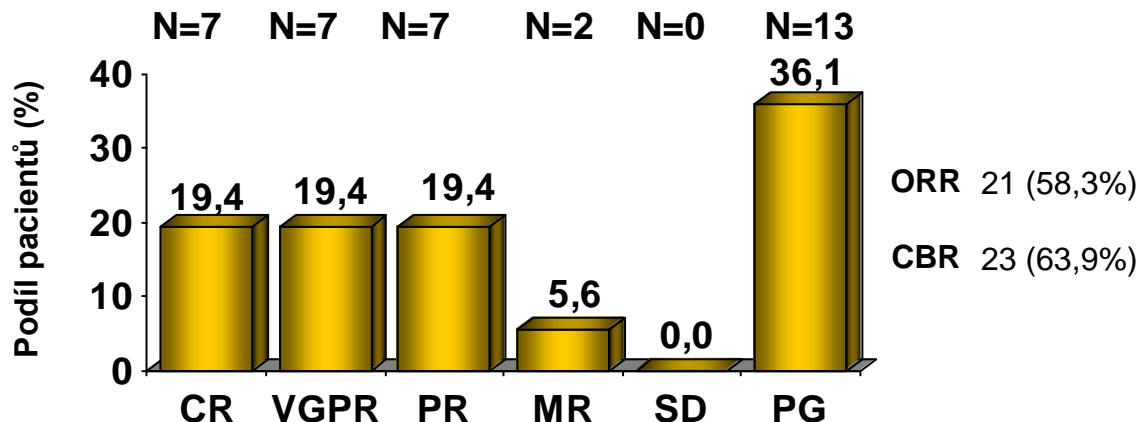
Léčba



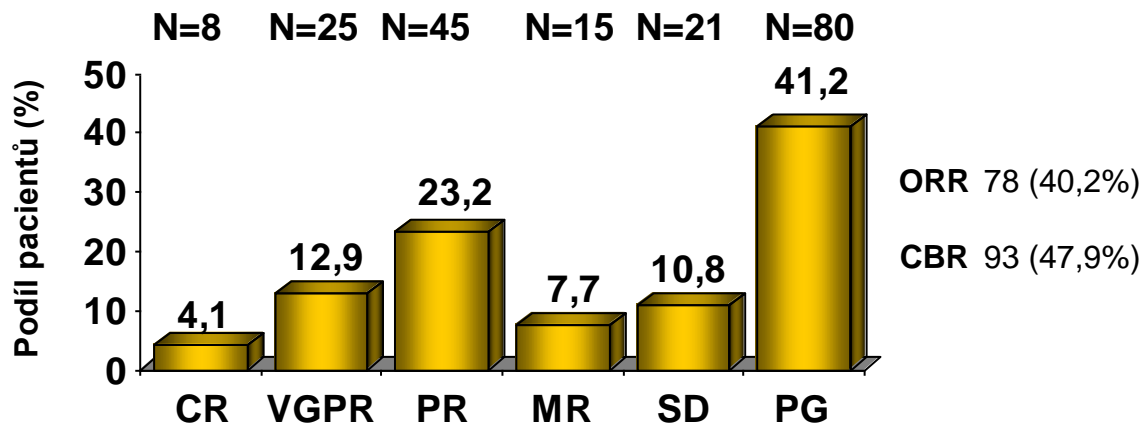
Neukončena (N=41)

Ukončena (N=202)

Léčebná odpověď²



Léčebná odpověď³



$p^1 = 0,005$

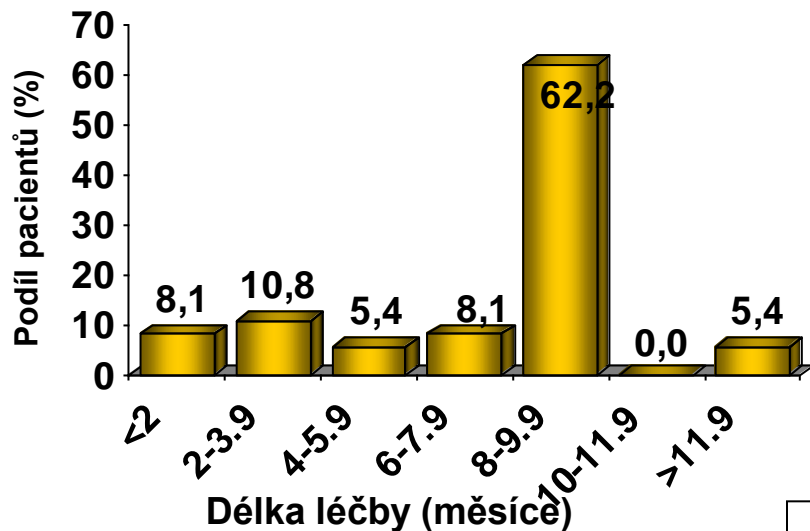
ORR= léčebná odpověď PR a lepší CBR= léčebná odpověď MR a lepší

Poznámka: ¹ Testováno ML Chi-square testem, ² Neuvedeno u 1 pacienta, ³ Neuvedeno u 8 pacientů

Průběh léčby – léčba ukončena

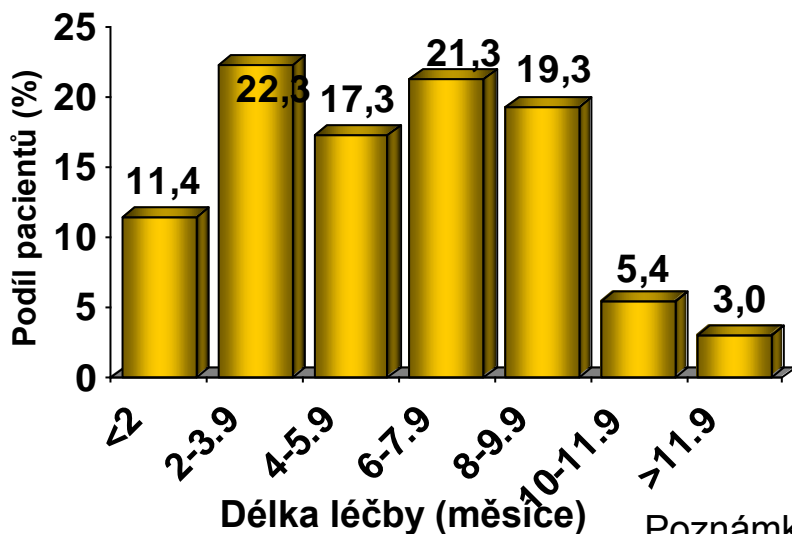
Ve studii s ukončenou léčbou (N=37)

Délka léčby



$p^1 = <0,001$

Mimo studii s ukončenou léčbou (N=202)



Poznámka: ¹ Testováno ML Chi-square testem, ² Neuveдено u 5 pacientů

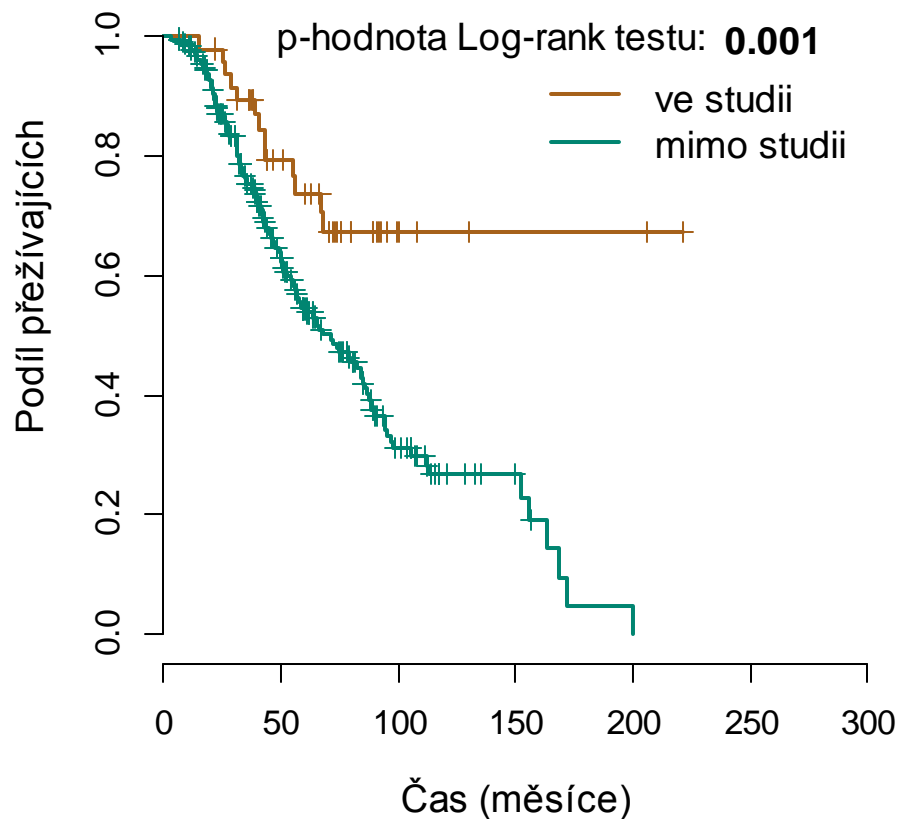
	Délka léčby (měsíce)	Počet cyklů
N	37	37
mean (SD)	7,9 (3,8)	8,0 (3,0)
median	9,2	10,0
min-max	0,36-18,0	0,5-10,0

	Průměrná denní dávka (mg)	Celková kumulativní dávka (mg)
N	37	37
mean (SD)	23,0 (4,6)	3800,1 (1688,4)
median	25,0	4550,0
min-max	5,0-25,0	70,0-5250,0

	Délka léčby (měsíce)	Počet cyklů ²
N ¹	202	197
mean (SD)	5,9 (3,3)	5,5 (2,9)
median	5,8	6,0
min-max	0,1-18,2	0,5-15,0

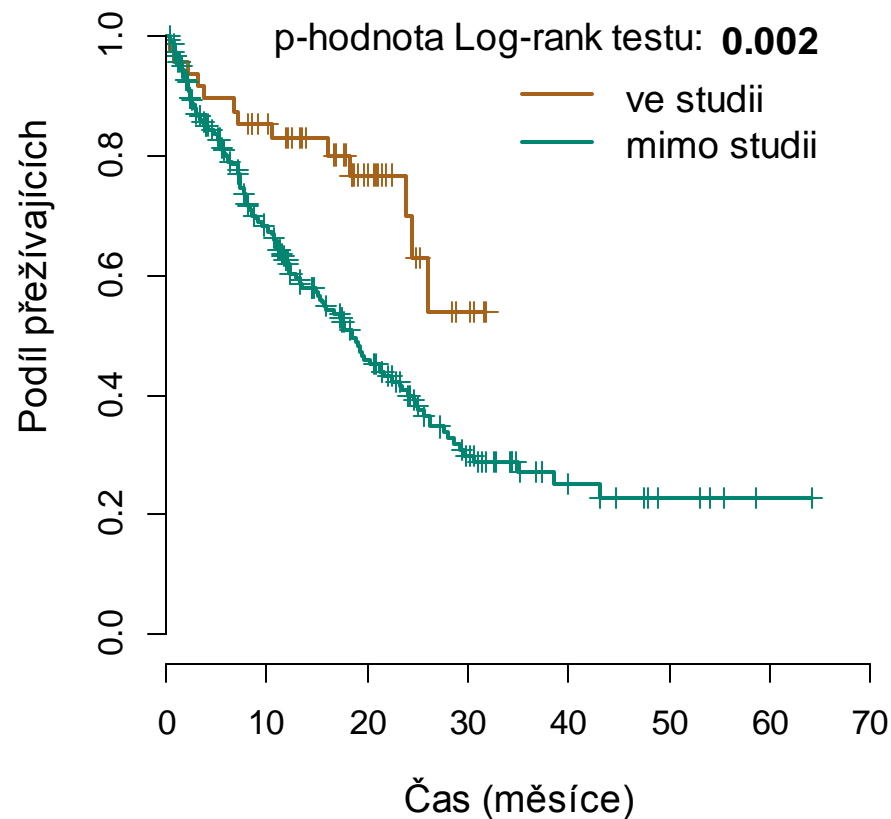
	Průměrná denní dávka (mg) ²	Celková kumulativní dávka (mg) ²
N ¹	197	197
mean (SD)	23,1 (4,2)	2487,7 (1449,9)
median	25,0	2100,0
min-max	10,0-25,0	90,0-6300,0

OS od diagnózy



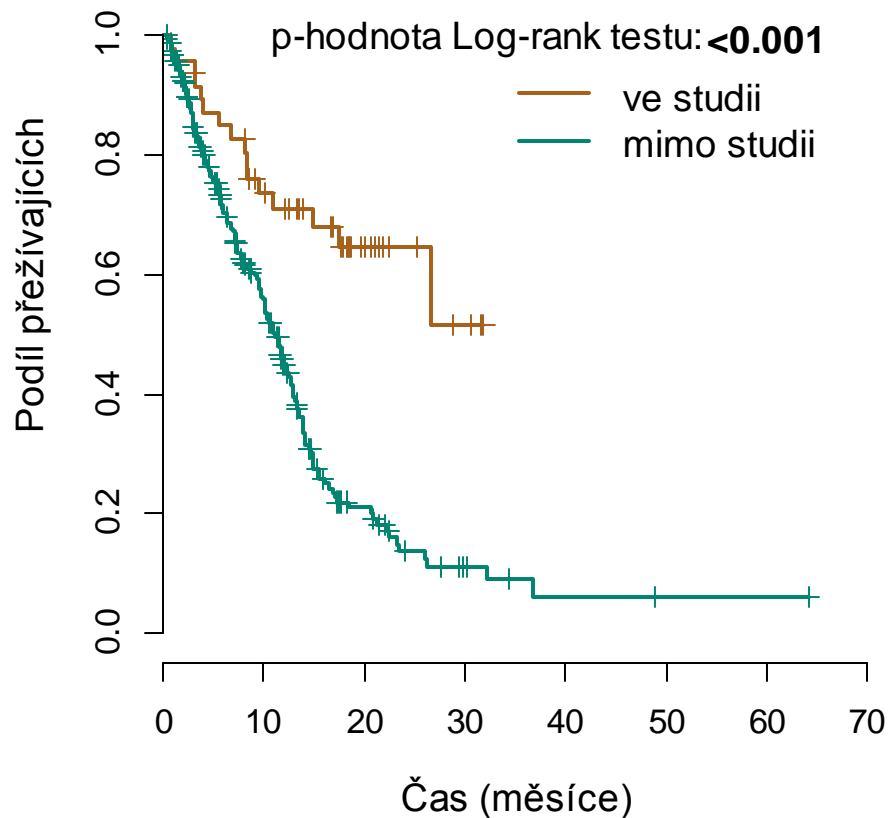
Počet pacientů	N	Medián (IS)	3leté přežití
Ve studii	48	nedosaženo	89,4 (76,4-95,4)
Mimo studii	243	71,6 (54,7-88,6)	75,2 (69,0-80,4)
Celkem	291		

OS od zahájení aktuální léčby



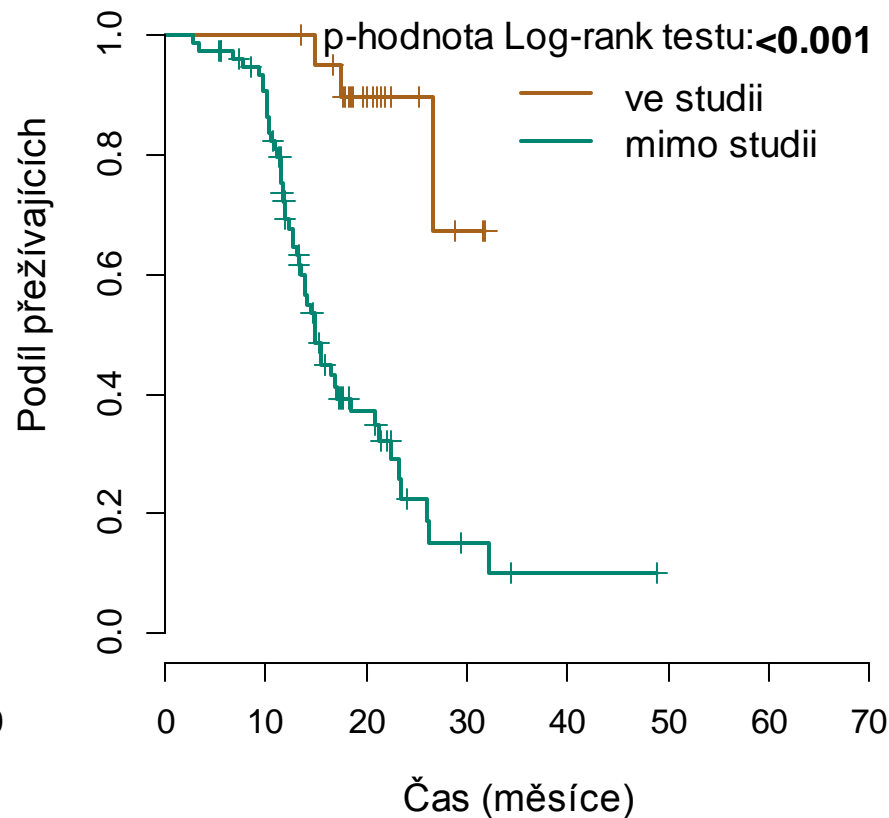
Počet pacientů	N	Medián (IS)	1leté přežití
Ve studii	48	nedosaženo	83,0 (68,9-91,2)
Mimo studii	243	18,5 (14,7-22,3)	62,7 (55,7-68,9)
Celkem	291		

TTP



Počet pacientů	N	Medián (IS)	1leté přežití
Ve studii	48	nedosaženo	71,0 (55,3-82,1)
Mimo studii	243	11,1 (9,8-12,4)	44,8 (37,7-51,8)
Celkem	291		

TTP (léčebná odpověď PR a lepší)



Počet pacientů	N	Medián (IS)	1leté přežití
Ve studii	21	nedosaženo	100 (-)
Mimo studii	78	14,9 (13,4-16,5)	69,3 (57,2-78,6)
Celkem	99		

Dlouhodobá léčba Len + Dex zlepšuje OS

Srovnávací analýza OS od zahájení léčby u pacientů s ukončenou léčbou a léčebná odpověď alespoň PR.

MM-009, MM-010, léčba mimo a ve studiích v ČR : subgroup analýza

OS u pacientů léčených kombinací Len + Dex, kteří dosáhli PR nebo lepší léčebné odpovědi:
dlouhodobá léčba vs. přerušeni léčby vs. ČR - studiová vs ČR - nestudiová léčba

