

对于激素治疗后的 PSMA+ mCRPC,
请选择

PLUVICTO

没有疾病进展
的每一天都是
胜利。

可在化疗
前使用*

接受 PLUVICTO 治疗的男性癌症
没有疾病进展的时间更长, 中位数为
9.3 个月, 而接受第二次激素治
疗的男性则为 5.6 个月。

49% 的男性接受 PLUVICTO 治
疗后肿瘤缩小或消失(对比14%)。

*针对特定男性, 由医生决定。

演员扮演。

PLUVICTO 为您的旅程提供指导

PLUVICTO[®] (lutetium Lu 177 vipivotide tetraxetan) 是什么?

PLUVICTO 是一种处方治疗药物, 用于治疗已接受以下治疗的前列腺特异性膜抗原阳性转移性去势抵抗性前列腺癌 (PSMA 阳性 mCRPC) 的成年人:

- 激素治疗并被认为适合推迟化疗或
- 激素治疗和化疗

重要安全信息

关于 PLUVICTO 我应该知道的最重要信息是什么?

使用 PLUVICTO 时会接触到放射性物质。长期累积的辐射暴露与癌症风险增加相关。在给药后的最初几个小时内, 尽可能多地喝水和排尿。

请参阅第 27-28 页的其他重要安全信息。

菜单

当您开始一种新疗法时,尤其是它与其他疗法的工作方式不同,感到有问题是正常的。

本指南可以解答您关于 PLUVICTO 治疗的问题。

<u>我是否符合资格?</u>	<u>4</u>
<u>什么是 PLUVICTO?</u>	<u>6</u>
<u>PLUVICTO 已证实的结果</u>	<u>8</u>
<u>如何给药?</u>	<u>17</u>
<u>治疗效果如何?</u>	<u>18</u>
<u>PLUVICTO 有哪些副作用?</u>	<u>21</u>
<u>了解靶向放射治疗</u>	<u>23</u>
<u>承保范围</u>	<u>25</u>
<u>诺华患者支持™</u>	<u>26</u>
<u>重要安全信息</u>	<u>27</u>
<u>词汇表</u>	<u>29</u>



每一天都很重要。PLUVICTO
可以让您的癌症有更多时间不再恶化，
这样您就可以专注于对您来说重要的事情。

这是一个胜利。

重要安全信息 (续)

关于 PLUVICTO 我应该知道的最重要信息是什么? (续)

为了尽量减少服用 PLUVICTO 后对他人的辐射暴露, 请限制与家庭成员 2 天内的密切接触 (距离少于 3 英尺), 或限制与儿童和孕妇 7 天内的密切接触。7 天内不要进行性活动, 3 天内不要与家人接触, 7 天内不要与儿童接触, 15 天内不要与孕妇接触, 分开卧室睡觉。

请参阅第 27-28 页的其他重要安全信息。

如果您的前列腺癌正在恶化， 是否该采取一些不同的 治疗措施了？

在您和您所爱的人经历了这一切之后，
您知道每种治疗都很重要。



如果您的癌症已经扩散到前列腺之外，并且不再对降低睾酮的激素治疗有反应，那么 PLUVICTO 可能适合您。

重要安全信息 (续)

PLUVICTO 可能会引起严重的副作用，包括：

血细胞计数水平偏低。如果您出现任何包括以下情况在内的新症状或恶化症状，请立即告知您的医生：

- 疲劳或虚弱
- 皮肤苍白
- 呼吸短促
- 比平时更容易出血或瘀伤或止血困难
- 频繁感染并伴有发烧、发冷、喉咙痛或口腔溃疡等症状

请参阅第 27-28 页的其他重要安全信息。



今天就改变您的
治疗历程。

重要安全信息 (续)

PLUVICTO 可能引起严重的副作用, 包括 (续):

肾脏问题。在治疗前后, 您应该保持充足的水分。如果您出现任何新的或恶化的泌尿症状, 请立即告知您的医生。

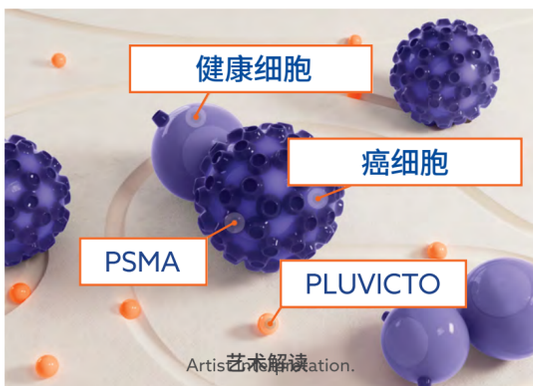
请参阅第 27-28 页的其他重要安全信息。

什么是 PLUVICTO?

PLUVICTO 不是化疗。这是第一个也是唯一一个针对 PSMA+ MCRPC 的放射性配体治疗 (RLT)。

放射性配体治疗 (RLT) 是一种不同类型的放射疗法, 通过注射或输注的方式进行治疗。PLUVICTO 是一种 RLT, 它针对一种名为 PSMA 的生物标志物。

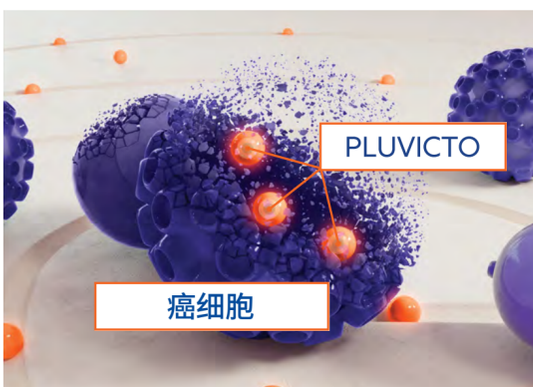
记住三个步骤:



PLUVICTO 旨在寻找并攻击 PSMA+细胞。PSMA 存在于许多前列腺癌细胞和一些健康细胞中。



当 PLUVICTO 在细胞表面发现 PSMA 时, 它就会进入细胞。



一旦进入细胞, PLUVICTO 就会释放辐射, 从内部损坏或摧毁细胞。它还可能影响一些附近的健康细胞。

您可以通过一种称为 **PSMA-PET 扫描** 的影像检查来确定您是否为 **PSMA+**。

mCRPC, 转移性去势抵抗性前列腺癌; PET, 正电子发射断层扫描; PSMA, 前列腺特异性膜抗原; PSMA+, PSMA 阳性。

重要安全信息 (续)

PLUVICTO 可能引起严重的副作用, 包括 (续):

包括 PLUVICTO 在内的所有放射性药物都有可能对胎儿造成伤害。

- 在使用 PLUVICTO 治疗期间以及最后一次用药后的 14 周内, 您应在性交时采取有效的避孕措施

PLUVICTO 可能会导致暂时或永久性不孕。

请参阅第 [27-28 页](#) 的其他重要安全信息。



PLUVICTO
可能会给您
更多没有进
展的时间。

重要安全信息 (续)

PLUVICTO 最常见的副作用包括：

- 血细胞计数减少
- 疲倦
- 口干
- 恶心
- 食欲减退
- 关节疼痛
- 便秘
- 背痛

请参阅第 [27-28](#) 页的其他重要安全信息。

临床试验结果： 激素治疗后



PLUVICTO 为男性提供了更多时间， 避免癌症恶化

影像学无进展生存期 (rPFS)

接受 PLUVICTO 治疗的男性为 9.3 个月，
而接受第二次激素治疗的男性为 5.6 个月

更新了分析
17 个月以后*

11.6
个月
PLUVICTO 治疗
(评估了 234 名男性)

对比

5.6
个月
第 2 种激素治疗
(评估了 234 名男性)

*进行了额外的分析以了解有关 PLUVICTO 患者的 rPFS 的更多信息。

PSMAfore 临床测试测量了影像学无进展生存期 (rPFS)。中位 rPFS 是研究中有一半男性仍然存活，且癌症没有扩散或恶化的时间。

PSMAfore 临床试验包括 468 名 PSMA+前列腺癌扩散至前列腺外的男性。他们被分为两组：

- 234 名男性接受 PLUVICTO 治疗
 - PLUVICTO 每 6 周给药一次，最多进行 6 次治疗
- 234 名男性接受了第二次激素治疗

总生存期 (OS)

接受 PLUVICTO (24.5 个月) 的患者的中位 OS 高于接受第二次激素治疗的患者 (23.1 个月)。这些结果无统计学显著性。

重要安全信息 (续)

以上并非 PLUVICTO 可能产生的所有副作用。请致电您的医生获取有关副作用的建议。我们鼓励您向美国食品药品监督管理局 (FDA) 报告处方药的负面副作用。请访问 www.fda.gov/medwatch，或致电 1-800-FDA-1088。

请参阅第 27-28 页的其他重要安全信息。

临床试验结果： 激素治疗后



使用 PLUVICTO 时，
超过三倍的男性
肿瘤收缩或消失

总体缓解率 (ORR) *

49%
PLUVICTO
(评估了 72 名男性)

对比

14%
第 2 种激素治疗
(评估了 72 名男性)

PSMAfore 临床试验测量了总体缓解率 (ORR)，评估了 PLUVICTO 对肿瘤的影响。包括完全缓解 (CR) 和部分缓解 (PR)。

- CR: PLUVICTO 组为 **21%**，第二次激素治疗组为 **2.8%**
- PR: PLUVICTO 组为 **28%**，第二次激素治疗组为 **11%**

*测量 ORR 不是 PSMAfore 试验的主要目标。它在统计上没有显著意义。这不会影响 rPFS 的结果。

重要安全信息

关于 PLUVICTO 我应该知道的最重要信息是什么？

使用 PLUVICTO 时会接触到放射性物质。长期累积的辐射暴露与癌症风险增加相关。在给药后的最初几个小时内，尽可能多地喝水和排尿。



请参阅第 27-28 页的其他重要安全信息。

临床试验结果： 激素治疗后

PSA
响应

使用 PLUVICTO 时，
更多男性的
PSA 水平下降

前列腺特异性抗原 (PSA) 反应*

PSA 水平下降至少 50% 的男性百分比



如果在临床试验前 PSA 为 100 ng/mL，那么 PSMAfore 会测量 PSA 是否下降到 50 ng/mL 或更低。*

*PSA 反应的测量不是 PSMAfore 临床试验的主要目标。它在统计上没有显著意义。这不会影响 rPFS 的结果。

重要安全信息 (续)

关于 PLUVICTO 我应该知道的最重要信息是什么?(续)

为了尽量减少服用 PLUVICTO 后对他人的辐射暴露，请限制与家庭成员 2 天内的密切接触（距离少于 3 英尺），或限制与儿童和孕妇 7 天内的密切接触。7 天内不要进行性活动，3 天内不要与家人接触，7 天内不要与儿童接触，15 天内不要与孕妇接触，分开卧室睡觉。

请参阅第 27-28 页的其他重要安全信息。



有机会
在日常生活中取
得更多更小胜利。

重要安全信息 (续)

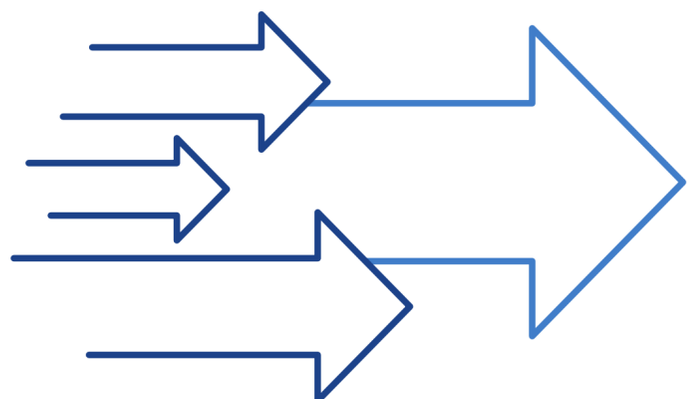
PLUVICTO 可能会引起严重的副作用, 包括:

血细胞计数水平偏低。如果您出现任何包括以下情况在内的新症状或恶化症状, 请立即告知您的医生:

- 疲劳或虚弱
- 皮肤苍白

请参阅第 [27-28](#) 页的其他重要安全信息。

临床试验结果： 激素治疗和化疗后



使用 PLUVICTO
的男性活得更久

总生存期 (OS)



VISION 临床试验测量了总生存期 (OS)。中位 OS 是研究中有一半男性仍然活着的时间长度。结果从 15.3 个月四舍五入为 15 个月, 11.3 个月四舍五入为 11 个月。

VISION 试验包括 831 名 PSMA+前列腺癌扩散至前列腺外的男性。他们被分为两组:

- 551 名男性接受了 PLUVICTO 联合标准治疗*
 - PLUVICTO 每 6 周给药一次, 最多进行 6 次治疗
- 280 名男性接受了单纯标准治疗

*标准治疗由医生从现有的已批准治疗中选择, 不包括化疗、免疫疗法、雷-223 (²²³Ra) 等系统性同位素或仍在研究中的药物。

重要安全信息 (续)

PLUVICTO 可能引起严重的副作用, 包括 (续):

- 呼吸短促
- 比平时更容易出血或瘀伤或止血困难
- 频繁感染并伴有发烧、发冷、喉咙痛或口腔溃疡等症状

请参阅第 27-28 页的其他重要安全信息。

临床试验结果： 激素治疗和化疗后



PLUVICTO
为男性提供了两倍以上的时间, 而癌症却没有恶化

影像学无进展生存期 (rPFS)

9
个月
PLUVICTO
联合标准治疗
(评估了 385 名男性)

对比

3.5
个月
仅标准治疗
(评估了 196 名男性)

VISION 临床试验测量了影像学无进展生存期 (rPFS)。中位 rPFS 是研究中有
一半男性仍然存活, 且癌症没有扩散或恶化的时间。*

结果从 8.7 个月四舍五入为 9 个月, 从 3.4 个月四舍五入为 3.5 个月。

*rPFS 结果可能存在误读。在临床试验中, 许多接受单纯标准治疗的患者提前
退出, 因此 PLUVICTO 治疗的患者提供了更多信息。

重要安全信息 (续)

PLUVICTO 可能引起严重的副作用, 包括 (续):

肾脏问题。在治疗前后, 您应该保持充足的水分。如果您
出现任何新的或恶化的泌尿症状, 请立即告知您的医生。



请参阅第 27-28 页的其他重要安全信息。



PLUVICTO 可以帮助您
延长寿命，
让您有机会获得更多日常胜利。

重要安全信息 (续)

PLUVICTO 可能引起严重的副作用, 包括 (续):

包括 PLUVICTO 在内的所有放射性药物都有可能对胎儿造成伤害。

- 在使用 PLUVICTO 治疗期间以及最后一次用药后的 14 周内, 您应在性交时采取有效的避孕措施

PLUVICTO 可能会导致暂时或永久性不孕。

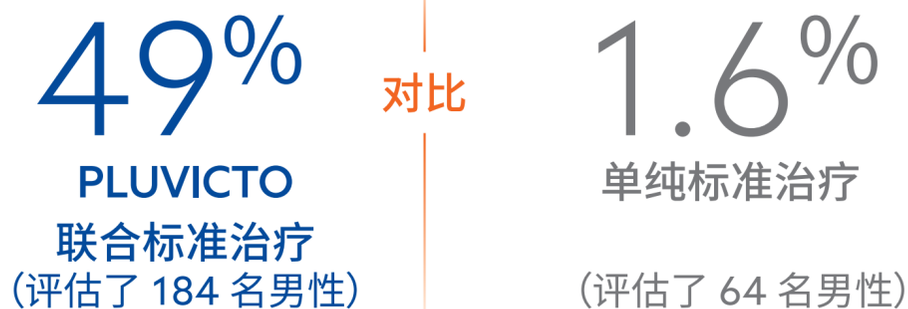
请参阅第 [27-28](#) 页的其他重要安全信息。

临床试验结果： 激素治疗和化疗后



使用 PLUVICTO 时, 更多男性
肿瘤收缩或消失

总体缓解率 (ORR)



VISION 临床试验也测量了总体缓解率 (ORR), 评估了 PLUVICTO 对肿瘤的影响。包括完全缓解 (CR) 和部分缓解 (PR)。

- CR: **9%** 在 PLUVICTO 治疗组, 标准治疗组为 **0%**
- PR: **40%** 在 PLUVICTO 治疗组, 标准治疗组为 **1.6%**

重要安全信息 (续)

PLUVICTO 最常见的副作用包括:

- 血细胞计数减少
- 疲倦
- 口干
- 恶心
- 食欲减退
- 关节疼痛
- 便秘
- 背痛

请参阅第 27-28 页的其他重要安全信息。

临床试验结果： 激素治疗和化疗后

PSA
响应

使用 PLUVICTO 时，
更多男性的
PSA 水平下降



前列腺特异性抗原 (PSA) 反应*
PSA 水平下降至少 50% 的男性百分比



如果在临床试验前 PSA 为 100 ng/mL, 则当 PSA 降至 50 ng/mL 或更低时, VISION 将测量 PSA 水平。*

*PSA 反应的测量不是 VISION 临床试验的主要目标。它在统计上没有显著意义。这不会影响 OS 或 rPFS 的结果。

重要安全信息 (续)

以上并非 PLUVICTO 可能产生的所有副作用。请致电您的医生获取有关副作用的建议。我们鼓励您向美国食品药品监督管理局 (FDA) 报告处方药的负面副作用。请访问 www.fda.gov/medwatch, 或致电 1-800-FDA-1088。

请参阅第 27-28 页的其他重要安全信息。

PLUVICTO 最多给药 6 剂

每剂：

- 将通过静脉注射 (IV) 或输液的方式给药
- 每 6 周给药一次

PLUVICTO

每 6 周使用一次，最多 6 个治疗周期



超过 20,000 名男性已经服用了 PLUVICTO

提前规划
查找您所在地区的[治疗中心](#)
或访问 PLUVICTO.com

重要安全信息

关于 PLUVICTO 我应该知道的最重要信息是什么？

使用 PLUVICTO 时会接触到放射性物质。长期累积的辐射暴露与癌症风险增加相关。在给药后的最初几个小时内，尽可能多地喝水和排尿。

请参阅第 27-28 页的其他重要安全信息。

在每剂给药前的预期



您的医疗团队

在接受 PLUVICTO 治疗期间, 一个医生团队将共同确保您的健康状况。您还会得到护士和其他医疗专业人员的支持。

以下是可能参与您治疗的医生:

- 肿瘤内科医生, 使用化疗、激素治疗和免疫疗法治疗癌症的医生
- 泌尿科医生, 治疗泌尿系统和男性生殖系统疾病的医生
- 放射肿瘤学家, 使用放射治疗癌症的医生
- 核医学医生, 专注于使用放射性物质诊断和治疗疾病的医生

进一步了解您在使用
PLUVICTO
治疗期间可以期待的效果。

请访问 PLUVICTO.com
获取更多资源和信息。

重要安全信息 (续)

关于 PLUVICTO 我应该知道的最重要信息是什么?(续)

为了尽量减少服用 PLUVICTO 后对他人的辐射暴露, 请限制与家庭成员 2 天内的密切接触 (距离少于 3 英尺), 或限制与儿童和孕妇 7 天内的密切接触。7 天内不要进行性活动, 3 天内不要与家人接触, 7 天内不要与儿童接触, 15 天内不要与孕妇接触, 分开卧室睡觉。

请参阅第 27-28 页的其他重要安全信息。

整个治疗期间 预期会发生什么



实验室检查

您将继续进行一些检查,如血液检查,在治疗前和治疗期间进行。您的第一次检查将在 PLUVICTO 的第一次剂量前几天进行。



补水

在每次剂量前后多喝水。这有助于清除您体内的多余辐射。

重要安全信息(续)

PLUVICTO 可能会引起严重的副作用,包括:

血细胞计数水平偏低。如果您出现任何包括以下情况在内的新症状或恶化症状,请立即告知您的医生:

- 疲劳或虚弱
- 皮肤苍白
- 呼吸短促
- 比平时更容易出血或瘀伤或止血困难
- 频繁感染并伴有发烧、发冷、喉咙痛或口腔溃疡等症状

请参阅第 [27-28](#) 页的其他重要安全信息。

在每剂给药后 的预期



减少辐射暴露

在接受 PLUVICTO 治疗后,您的身体、血液和尿液会释放辐射一段时间。始终遵循医生的指示。此外,以下是一些帮助减少对自己和他人辐射暴露的建议:



保持距离

每次剂量后,限制与他人的近距离接触(少于三英尺)。与某些高风险群体保持更长的距离。向医生咨询更多信息。



保持水分,尽可能多排尿



单独睡卧室



7 天内禁止性活动。之后使用保护措施

重要安全信息(续)

PLUVICTO 可能引起严重的副作用,包括(续):

肾脏问题。在治疗前后,您应该保持充足的水分。如果您出现任何新的或恶化的泌尿症状,请立即告知您的医生。

包括 PLUVICTO 在内的所有放射性药物都有可能对胎儿造成伤害。

- 在使用 PLUVICTO 治疗期间以及最后一次用药后的 14 周内,您应在性交时采取有效的避孕措施

PLUVICTO 可能会导致暂时或永久性不孕。

请参阅第 [27-28](#) 页的其他重要安全信息。

了解 PLUVICTO 的 副作用

在开始新的治疗时,对副作用感到担忧是正常的。请与您的护理团队讨论您可能遇到的任何副作用。您也可以提出任何疑问。

PLUVICTO 最常见的副作用包括:

- 血细胞计数减少
- 疲劳
- 口干
- 恶心
- 食欲不振
- 关节疼痛
- 便秘
- 背痛

以上并非 PLUVICTO 可能产生的所有副作用。请致电您的医生获取有关副作用的建议。我们鼓励您向美国食品药品监督管理局 (FDA) 报告处方药的负面副作用。请访问 www.fda.gov/medwatch, 或致电 [1-800-FDA-1088](tel:1-800-FDA-1088)。

请查看完整处方信息。

与您的护理团队交流。

如果您出现某些严重副作用,
您的医务人员可能会暂时延迟您的下一剂,
减少剂量或完全停止 PLUVICTO 的治疗。

请参阅第 [27-28](#) 页的[重要安全信息](#)。



如果您对
PLUVICTO
治疗有疑问，请咨询您的
医疗保健团队。

请参阅第 27-28 页的重要安全信息。

了解 靶向辐射

您可能对 PLUVICTO 的靶向辐射有疑问。了解它可以帮助您更好地规划您的治疗旅程。



PLUVICTO 的辐射不会停留在您体内很长时间。

在 2 天内, 超过一半的辐射将离开您的身体。
在大约 14 天内, 大部分辐射 (>99%) 将消失。



对其他人的辐射暴露量大约相当于乘坐 3 次航班。

服用一剂 PLUVICTO 后, 护理伙伴所受到的辐射剂量可能相当于从美国东海岸飞往西海岸 3 次。

重要安全信息 (续)

PLUVICTO 最常见的副作用包括:

- 血细胞计数减少
- 疲倦
- 口干
- 恶心
- 食欲减退
- 关节疼痛
- 便秘
- 背痛

请参阅第 [27-28](#) 页的其他重要安全信息。



支持

贯穿整个治疗旅程。

重要安全信息 (续)

以上并非 PLUVICTO 可能产生的所有副作用。请致电您的医生获取有关副作用的建议。我们鼓励您向美国食品药品监督管理局 (FDA) 报告处方药的负面副作用。请访问 www.fda.gov/medwatch, 或致电 [1-800-FDA-1088](tel:1-800-FDA-1088)。

请参阅第 [27-28](#) 页的其他重要安全信息。

承保范围

当您和您的医务人员决定是时候开始 PLUVICTO 治疗时, 您需要了解 PLUVICTO 承保范围。

大多数参保男性都可以使用 PLUVICTO*

截至 2025 年 1 月, 超过 **80%** 的承保男性已从 PLUVICTO 保险中受益

其他 20% 的男性没有可用的保单和/或情况可能根据个人来确定。请跟进您的保险计划来确定你的承保范围。

超过 **8/10** 的承保男性每次输注自付 0 美元

这是基于 2023 年至 2024 年的一项研究。研究中大约 85% 的患者为 PLUVICTO 支付了 0 美元。其余患者的 PLUVICTO 自付费用各不相同。它可能和产品的完整价格一样高。还可能增加与治疗相关的费用, 包括但不限于管理费。

*这不是承保保证。患者自付费用可能有所不同。承保范围和报销决定各不相同。

该覆盖数据来自接受激素治疗和化疗的患者。

重要安全信息

关于 PLUVICTO 我应该知道的最重要信息是什么?

使用 PLUVICTO 时会接触到放射性物质。长期累积的辐射暴露与癌症风险增加相关。在给药后的最初几个小时内, 尽可能多地喝水和排尿。

为了尽量减少服用 PLUVICTO 后对他人的辐射暴露, 请限制与家庭成员 2 天内的密切接触 (距离少于 3 英尺), 或限制与儿童和孕妇 7 天内的密切接触。7 天内不要进行性活动, 3 天内不要与家人接触, 7 天内不要与儿童接触, 15 天内不要与孕妇接触, 分开卧室睡觉。

请参阅第 27-28 页的其他重要安全信息。

NOVARTIS PATIENT SUPPORT[™]

一旦您和您的医务人员决定开始 PLUVICTO, Novartis Patient Support 将为您提供帮助。

我们可以帮助您：



帮助您处理保险流程



获得经济支持*



在治疗过程中找到问题的答案

如果您已经被开具了 PLUVICTO 处方, 请注册 Novartis Patient Support。



致电 1-844-638-7222, 周一至周五, 上午 8:00 - 晚上 8:00 (美国东部时间), 不包括节假日。请让您的医务人员帮助您注册援助计划。

获得经济支持*

如果您有私人保险, 您可能有资格通过共付额计划支付仅 \$0 用于 PLUVICTO 治疗。

*限制适用。仅适用于有商业保险的患者。不适用于 Medicare、Medicaid 或任何其他联邦或州计划。此优惠受每个治疗疗程的最大福利限制。诺华保留取消、撤销或修改此计划的权利, 恕不另行通知。详情请参见注册表格中的完整条款和条件。

重要安全信息 (续)

PLUVICTO 可能会引起严重的副作用, 包括:

血细胞计数水平偏低。如果您出现任何包括以下情况在内的新症状或恶化症状, 请立即告知您的医生:

- 疲劳或虚弱
- 皮肤苍白
- 呼吸短促
- 比平时更容易出血或瘀伤或止血困难
- 频繁感染并伴有发烧、发冷、喉咙痛或口腔溃疡等症状

请参阅第 27-28 页的其他重要安全信息。

重要安全信息

PLUVICTO[®] (lutetium Lu 177 vipivotide tetraxetan) 是什么？

PLUVICTO 是一种处方治疗药物，用于治疗已接受以下治疗的前列腺特异性膜抗原阳性转移性去势抵抗性前列腺癌 (PSMA 阳性 mCRPC) 的成年人：

- 激素治疗并被认为适合推迟化疗或
- 激素治疗和化疗

重要安全信息

关于 PLUVICTO 我应该知道的最重要信息是什么？

使用 PLUVICTO 时会接触到放射性物质。长期累积的辐射暴露与癌症风险增加相关。在给药后的最初几个小时内，尽可能多地喝水和排尿。

为了尽量减少服用 PLUVICTO 后对他人的辐射暴露，请限制与家庭成员 2 天内的密切接触（距离少于 3 英尺），或限制与儿童和孕妇 7 天内的密切接触。7 天内不要进行性活动，3 天内不要与家人接触，7 天内不要与儿童接触，15 天内不要与孕妇接触，分开卧室睡觉。

PLUVICTO 可能会引起严重的副作用，包括：

血细胞计数水平偏低。如果您出现任何包括以下情况在内的新症状或恶化症状，请立即告知您的医生：

- 疲劳或虚弱
- 皮肤苍白
- 呼吸短促
- 比平时更容易出血或瘀伤或止血困难
- 频繁感染并伴有发烧、发冷、喉咙痛或口腔溃疡等症状

肾脏问题。在治疗前后，您应该保持充足的水分。如果您出现任何新的或恶化的泌尿症状，请立即告知您的医生。

包括 PLUVICTO 在内的所有放射性药物都有可能对胎儿造成伤害。

- 在使用 PLUVICTO 治疗期间以及最后一次用药后的 14 周内，您应在性交时采取有效的避孕措施

PLUVICTO 可能会导致暂时或永久性不孕。

请查看此处的完整处方信息。

重要安全信息 (续)

PLUVICTO 最常见的副作用包括：

- 血细胞计数减少
- 疲劳
- 口干
- 恶心
- 食欲不振
- 关节疼痛
- 便秘
- 背痛

以上并非 PLUVICTO 可能产生的所有副作用。请致电您的医生获取有关副作用的建议。我们鼓励您向美国食品药品监督管理局 (FDA) 报告处方药的负面副作用。请访问 www.fda.gov/medwatch, 或致电 [1-800-FDA-1088](tel:1-800-FDA-1088)。

请查看完整处方信息。

请查看此处的完整处方信息。

术语表

了解与您的治疗相关的重要术语很重要。这将帮助您了解在使用 PLUVICTO 期间的预期情况,并帮助您与护理团队沟通。

术语

定义

部分缓解 (PR)

(第 9、15 页)

当治疗使肿瘤体积缩小时。

化疗

(第 1、4、6、12、13、15、16、18、25 页)

使用化学物质杀死体内快速生长细胞的治疗方法。

激素治疗

(第 1、4、8-10、12、13、15、16、18、25 页)

干扰睾酮作用的治疗方法。

PSMA-PET 扫描

(第 6 页)

一种成像检查,帮助发现您体内的 PSMA+细胞,包括前列腺癌细胞。

前列腺特异性抗原 (PSA)

(第 10、16 页)

由前列腺生成的一种物质,可能在患有前列腺癌的男性血液中检测到高于正常水平。PSA 水平通过血液测试检测。

前列腺特异性膜抗原 (PSMA)

(第 1、6、8、12 页)

一种常见于前列腺癌细胞外部和一些正常细胞上的生物标志物。PSMA-PET 扫描可以发现您体内的 PSMA+细胞。

生物标志物

(第 6 页)

可以告诉医生更多关于您的癌症的信息。

完全缓解 (CR)

(第 9、15 页)

通过治疗肿瘤消失的情况。

请参阅第 [27-28 页](#) 的[重要安全信息](#)。

术语表 (续)

术语

定义

影像学无进展生存期 (rPFS)
(第 8-10、13、16 页)

在临床试验中, 患者癌症没有恶化的生存时间。这是通过影像学检查确定的。

转移性去势抵抗性前列腺癌 (mCRPC)
(第 1、6 页)

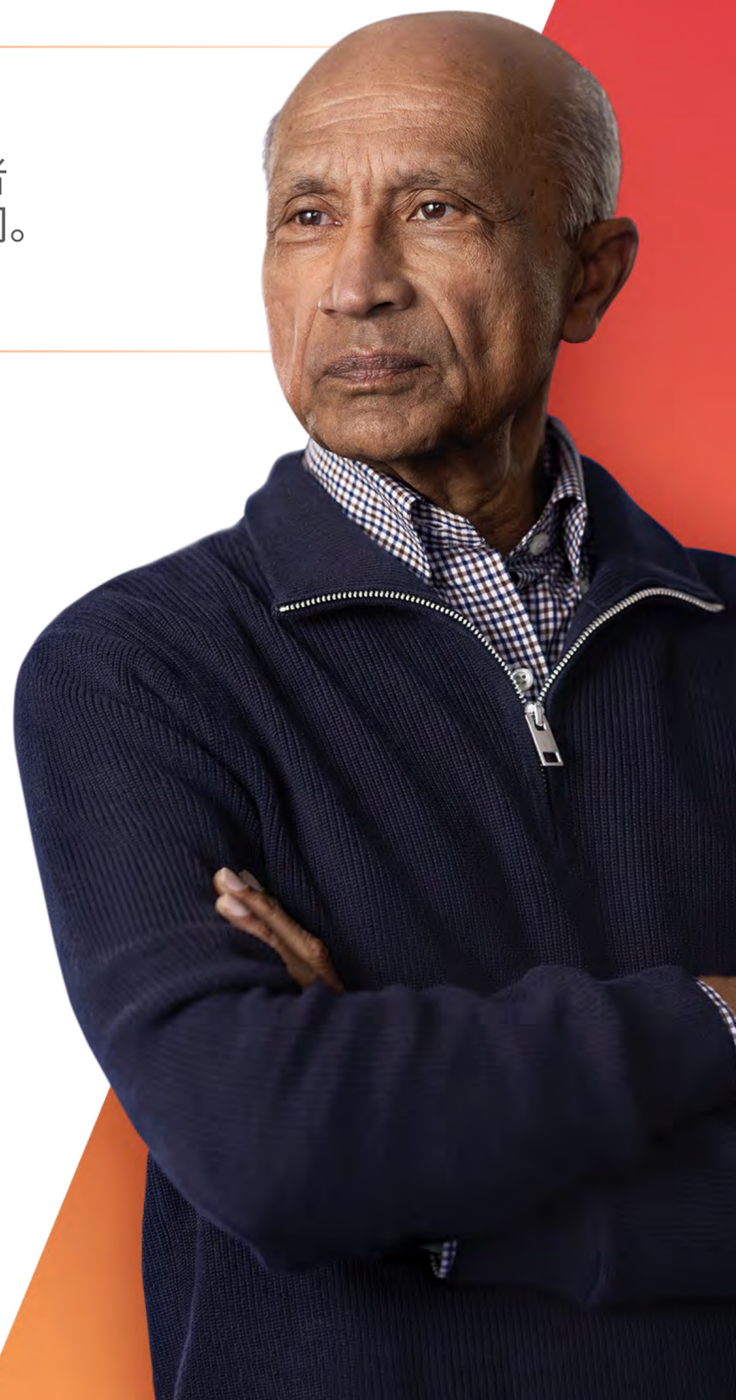
一种扩散到前列腺外的晚期前列腺癌类型。它对某些激素治疗的反应不再那么好。

总缓解率 (ORR)
(第 9、15 页)

指癌症对治疗有反应的患者总比例。他们的肿瘤消失或缩小。

总生存期 (OS)
(第 8、12、16 页)

衡量在临床试验中患者接受治疗后的生存时间。



请参阅第 27-28 页的重要安全信息。

PLUVICTO

与您的医疗保健团队保持联系。
您将如何取得今天的胜利？



了解诺华如何在您的整个治疗过程中为您提供支持。
[注册诺华患者支持。](#)

致电 1-844-638-7222, 周一至周五, 上午 8:00 - 晚上 8:00
(美国东部时间), 不包括节假日。

PLUVICTO[®] (lutetium Lu 177 vipivotide tetraxetan) 是什么？

PLUVICTO 是一种处方治疗药物, 用于治疗已接受以下治疗的前列腺特异性膜抗原阳性转移性去势抵抗性前列腺癌 (PSMA 阳性 mCRPC) 的成年人:

- 激素治疗并被认为适合推迟化疗或
- 激素治疗和化疗

重要安全信息

关于 PLUVICTO 我应该知道的最重要信息是什么？

使用 PLUVICTO 时会接触到放射性物质。长期累积的辐射暴露与癌症风险增加相关。在给药后的最初几个小时内, 尽可能多地喝水和排尿。

为了尽量减少服用 PLUVICTO 后对他人的辐射暴露, 请限制与家庭成员 2 天内的密切接触 (距离少于 3 英尺), 或限制与儿童和孕妇 7 天内的密切接触。7 天内不要进行性活动, 3 天内不要与家人接触, 7 天内不要与儿童接触, 15 天内不要与孕妇接触, 分开卧室睡觉。