

¿La combinación subcutánea de



PHESGO® (SC) F.F solución
 PERTUZUMAB-TRASTUZUMAB
 Reg. No. 210M2022 SSA

tiene la misma farmacocinética, eficacia y seguridad que la presentación IV?



Estudio FeDeriCa²



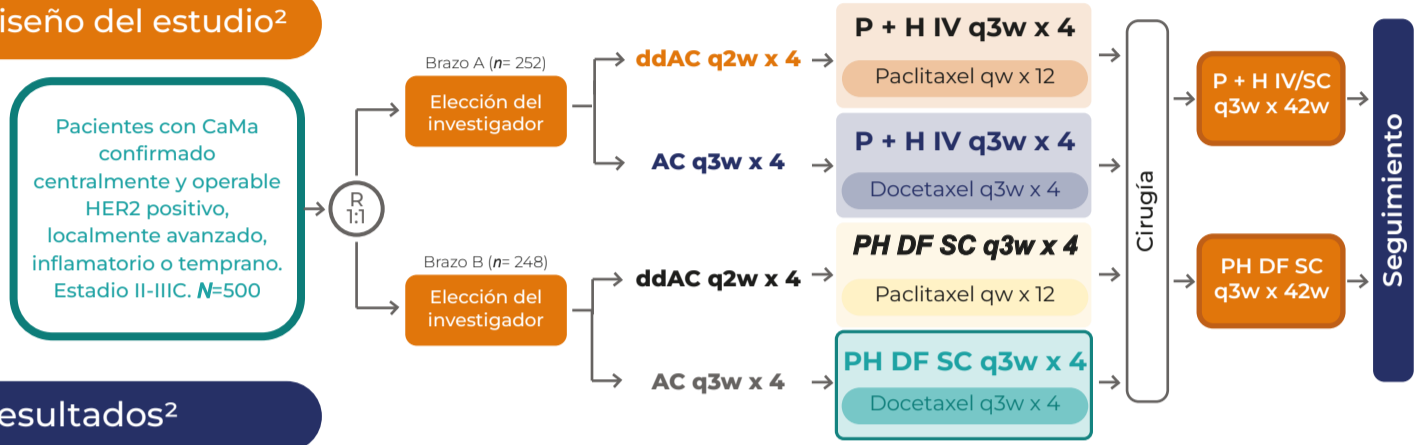
Dosis de carga¹
 1200 mg de pertuzumab y 600 mg de trastuzumab

Dosis de mantenimiento¹
 600 mg de pertuzumab y 600 mg de trastuzumab

Objetivos²

Primario: farmacocinética de pertuzumab.
Secundarios: farmacocinética de trastuzumab, RpC y seguridad.

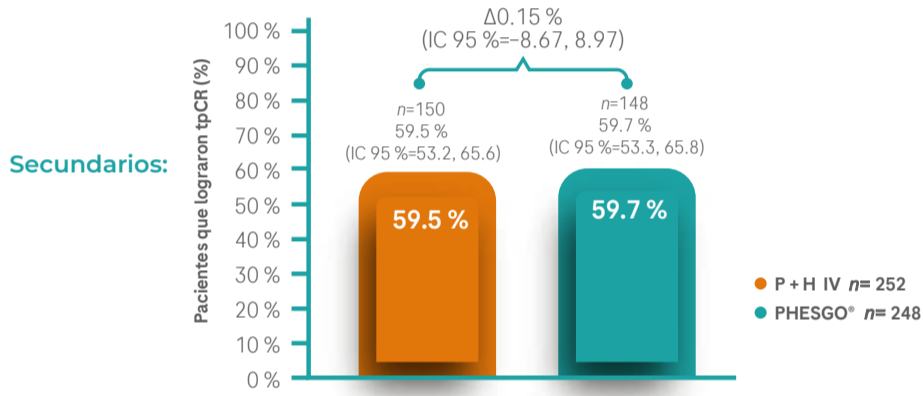
Diseño del estudio²



Resultados²

Primarios: no inferioridad de la concentración mínima de pertuzumab en el ciclo 7

Con PHESGO® se alcanza la misma tasa de RpC en comparación a pertuzumab + trastuzumab IV.²



Seguridad
 Perfil de seguridad similar a los reportados con las presentaciones IV.

¿Las pacientes prefieren la presentación SC sobre la IV?

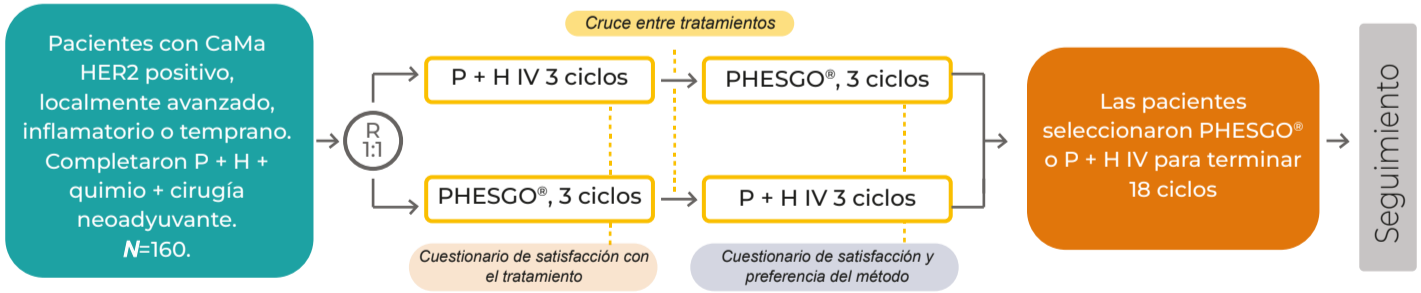
Estudio PHranceSCa³



Objetivos³

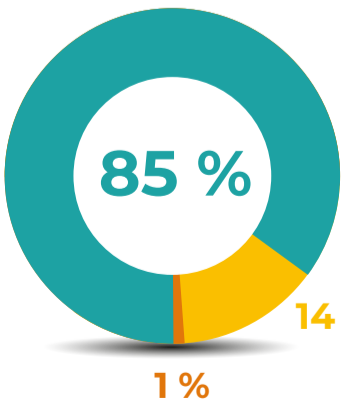
Primario: preferencia de las pacientes por PH DF SC. **Secundario:** motivo de preferencia.

Diseño del estudio³



Resultados³

La gran mayoría de las pacientes prefieren una administración subcutánea.³



- Prefirieron la **vía subcutánea** (n=136)
- Prefirieron la **vía intravenosa** (n=22)
- Sin preferencia (n=2)

Principales razones:³

"Requiere menos tiempo en la clínica".

"Mayor comodidad durante la administración".

Referencias:
 1. Información para prescribir amplia PHESGO® Reg. No. 210M2022 SSA IV 2. Tan AR, Im SA, Mattar A, Colomer R, Stroyakovskii D, Nowecki Z, et al. Fixed-dose combination of pertuzumab and trastuzumab for subcutaneous injection plus chemotherapy in HER2-positive early breast cancer (FeDeriCa): a randomised, open-label, multicentre, non-inferiority, phase 3 study. *Lancet Oncol.* 2021;22(1):85-97 3. O'Shaughnessy J, Sousa S, Cruz J, Fallowfield L, Auvinen P, Pulido C, et al. Label for the fixed-dose combination of pertuzumab and trastuzumab for subcutaneous injection in patients with HER2-positive early breast cancer (PHranceSCa): A randomised, open-label phase II study. *Eur J Cancer.* julio de 2021;152:223-32
 Núm. de veeva: M-MX-00005978 Núm. de Aviso Publicitario: 2415112002C00013 Reg. Núm.: 210M2022 SSA
Material de uso exclusivo para el profesional de la salud.