



ROS1+ NSCLC 不应让您感觉自己的生活处于“暂停”状态

继续播放

不是实际患者。

服用 IBTROZI 的指南

如果您被诊断患有局部晚期或转移性 ROS1+ NSCLC 并开具了 IBTROZI 处方,您可能会有很多疑问并想知道下一步该怎么做——那么让我们开始吧。

什么是 IBTROZI?

IBTROZI™ (他雷替尼) 是一种处方药,用于治疗已扩散到胸部或身体其他部位且由 ROS1 基因异常引起的非小细胞肺癌 (NSCLC) 成人患者。
尚不清楚 IBTROZI 在儿童中是否安全有效。

精选安全性信息

IBTROZI 可能导致严重的副作用,包括肝脏问题、肺部问题、心脏电活动变化(称为 QT 间期延长)、血液中尿酸水平升高、肌肉问题、骨折和对未出生婴儿的伤害(如果给予孕妇)。

NSCLC = 非小细胞肺癌;ROS1+ = ROS 原癌基因 1 阳性。

请参阅通篇的完整重要安全性信息
以及随附的**患者信息**。

IBTROZI™
taletrectinib 200mg capsules

对您的诊断保持积极主动

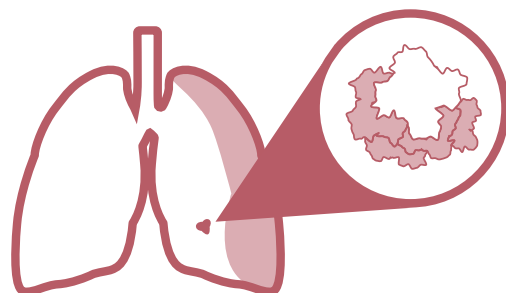
在知识的基础上前进

您被诊断患有 ROS1+ NSCLC。为了更好地了解您独特的癌症类型，我们需要仔细研究一下什么是 NSCLC。NSCLC 是最常见的肺癌类型（约占 80% 至 85% 的肺癌病例），但**并非所有肺癌都是相同的**。

了解 NSCLC

当肺部细胞变化（或异常）并生长失控时，就会发生肺癌。这些额外的细胞可能在肺部形成肿块，称为肿瘤。

NSCLC 在 3A、3B 和 3C 期被视为**局部晚期**，或在 4 期被视为**转移性**。“局部晚期”是指癌症已经扩散至肺部以外，但仍局限于胸部区域。术语“转移性”是指它已经扩散到身体的其他部位。



肺部有肿瘤

重要安全性信息

关于 IBTROZI, 我应该了解的最重要信息是什么？

IBTROZI 可能引起严重的副作用，包括：

- **肝脏问题（肝毒性）。**在接受 IBTROZI 治疗期间可能发生肝功能变化，并可能导致肝损伤和死亡。您的医务人员将在开始治疗前、治疗的前 2 个月内每 2 周进行一次血液检查，然后在您接受 IBTROZI 治疗期间根据需要每月进行一次血液检查。

请参阅通篇的完整重要安全性信息
以及随附的**患者信息**。

IBTROZI[™]
taletrectinib 200 mg
capsules

对您的诊断保持积极主动

继续学习知识 (续)

什么是生物标志物检测？

对于 NSCLC 患者，完整的生物标志物检测组合很重要，因为它可能有助于在您的癌细胞中发现特定的基因变化（也称为改变）或蛋白质。**生物标志物检测结果可以帮助您的医务人员找到可能导致您的癌症生长的原因**，以及哪些治疗选择最适合您。

为了检查生物标志物，在采集血液或组织样本时进行**活检**，并送出进行进一步的实验室检查。您可能已经进行了用于诊断 NSCLC 的组织活检。组织样本也可能用于生物标志物检测。

进行活检的常见方法包括：

- **组织活检**：取出一小块肿瘤并进行测试
- **液体活检**：采集并检测血液样本

学到的知识越多，就越能为未来做好准备



重要安全性信息 (续)

如果您出现肝脏问题的体征和症状，请立即告诉您的医务人员，包括：

- 皮肤或眼白发黄（黄疸）
 - 食欲不振
 - 尿液呈深色或“茶色”
 - 恶心或呕吐
 - 淡色粪便（排便）
 - 胃右上侧疼痛
 - 感觉疲倦或虚弱
- **肺部问题（间质性肺病/肺炎）**。IBTROZI 可导致重度、危及生命或导致死亡的肺部问题。如果您出现任何新的或恶化的肺部问题症状，包括呼吸困难、呼吸短促、咳嗽（伴有或不伴有粘液）或发热，请立即告诉您的医务人员。

请参阅通篇的完整重要安全性信息
以及随附的**患者信息**。

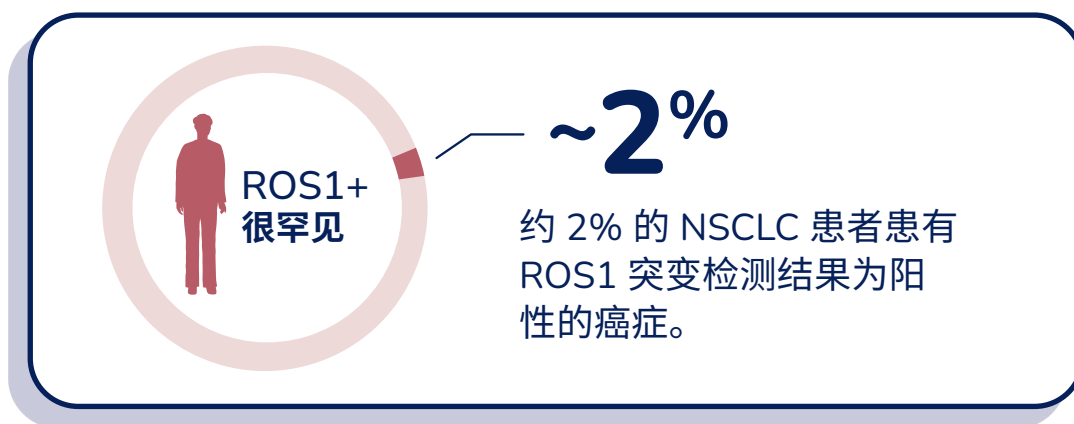
IBTROZITM
taletrectinib 200 mg
capsules

深入了解 ROS1+ NSCLC

什么是 ROS1+ NSCLC?

在检测生物标志物后,您的医务人员可能发现您的癌症是 ROS1+。这是一种肺癌,其中 ROS1 基因发生改变(或异常),并导致癌症以不正常方式生长。

任何人都可能发生 ROS1 突变。这种突变发生在少数肺癌患者中,并且经常影响未吸烟或吸烟很少的人。与其他类型 NSCLC 患者的典型年龄相比,被诊断患有 ROS1+ NSCLC 的人往往更年轻。



虽然 ROS1+ NSCLC 是一种罕见情况,但您并不孤单。还有其他人 and 您一样正在经历这段历程,尽可能多地了解他们的诊断并寻找前进的方法。**如果您想了解更多信息,请参阅本指南第 20-21 页的支持部分获取资源。**

重要安全性信息 (续)

• 间期延长的心脏电活动变化(QT 间期延长)。

QT 间期延长可导致心跳不规则,可能危及生命。您的医务人员将在您接受 IBTROZI 治疗前和治疗期间进行检测,以检查您的心脏电活动和您的身体盐(电解质)。如果您在使用 IBTROZI 治疗期间感到虚弱、头昏眼花、头晕目眩或心跳不规则或过快,请立即告诉您的医务人员。这些可能是与 QT 间期延长相关的症状。

请参阅通篇的完整重要安全性信息
以及随附的[患者信息](#)。

IBTROZITM
taletrectinib 200 mg capsules

了解您的治疗方案

ROS1+ NSCLC 如何治疗？

有称为酪氨酸激酶抑制剂 (TKI) 的靶向疗法专门设计成靶向 ROS1。



TKI 是一种与免疫疗法或化疗不同的非化疗选择。这些针对 ROS1 的疗法阻断了改变的 ROS1 基因，并有助于减缓或阻止癌细胞的生长

IBTROZI 是一种专门针对 ROS1+ NSCLC 的靶向口服疗法，并非化疗



重要安全性信息 (续)

• **血液中尿酸水平升高 (高尿酸血症)**。在您接受 IBTROZI 治疗前和治疗期间，您的医务人员将检查您的尿酸血液水平。如果需要，您的医务人员可能会开出降尿酸药物。如果您出现以下任何高尿酸血症症状，请告知您的医务人员：

- 关节发红、发热、压痛或肿胀，尤其是大脚趾
- 胃部疼痛
- 恶心或呕吐
- 尿液呈粉色或棕色

请参阅通篇的完整重要安全性信息以及随附的[患者信息](#)。

IBTROZITM
taletrectinib 200 mg capsules

IBTROZI 是如何被研究的？

在 2 项临床研究中, 在大型 **ROS1+ NSCLC** 人群中对 IBTROZI 进行了研究。在 270 名患者中评估了 IBTROZI 的临床获益。



在大量
ROS1+NSCLC
人群中研究

在每项研究中, 一些人接受了 IBTROZI 作为他们的**首次靶向 TKI 治疗**, 而另一些人在接受 IBTROZI 之前接受了**靶向 TKI 治疗**。

重要安全性信息 (续)

- **肌肉疼痛、压痛和无力(肌痛)**。IBTROZI 可能导致肌痛, 无论是否会导致血液中一种名为肌酸磷酸激酶 (CPK) 的酶水平升高, 这可能是肌肉损伤的体征。您的医务人员将在第一个月内每 2 周进行一次血液检测, 以检查您的 CPK 血液水平, 如果您在接受 IBTROZI 治疗期间出现不明原因的肌肉疼痛、压痛或无力, 将根据需要进行血液检测。如果您出现以下任何症状, 请告知您的医务人员。
- **骨折**。IBTROZI 可增加您的骨折风险。无论是否因跌倒或其他受伤都可能发生骨折。如果您出现疼痛、运动变化或骨骼异常, 请告知您的医务人员。

请参阅通篇的完整重要安全性信息
以及随附的**患者信息**。

IBTROZITM
taletrectinib 200mg
capsules

IBTROZI 是如何研究的? (续)

研究 1 和研究 2 具有相同的目的



主要目标:

测量**总缓解率 (ORR)**, 即对 IBTROZI 有应答的人数, 包括:

- 部分缓解: 肿瘤缩小, 但尚未完全消失
- 完全缓解: 肿瘤消失, 但这并不意味着癌症已治愈。癌细胞可能仍在体内, 但可能太小而无法检测



次要目标:

测量**缓解持续时间 (DOR)**, 即治疗在癌症开始再次生长之前持续发挥积极作用的时间

重要安全性信息 (续)

- **对胎儿造成伤害。**怀孕期间不应使用 IBTROZI。如果您在 IBTROZI 治疗期间怀孕或认为自己可能怀孕, 请立即告诉您的医务人员。
 - **如果您是具有生育能力的女性,** 在您开始 IBTROZI 治疗之前, 您的医务人员应对您进行妊娠测试。您应在治疗期间和服用最后一剂 IBTROZI 后 3 周内采取有效的节育措施 (避孕)。
 - **如果您是男性, 且您的女性伴侣具有生育能力,** 请在治疗期间和最后一剂 IBTROZI 后 3 周内采取有效的避孕措施。

请参阅通篇的完整重要安全性信息
以及随附的**患者信息**。



IBTROZI 的效果如何？

在 157 名接受 IBTROZI 作为其首个靶向 TKI 治疗的患者中

主要目标结果 (ORR)	
研究 1	研究 2
90% 患者看到他们的肿瘤缩小或消失 (103 人中有 93 人)	85% 患者看到他们的肿瘤缩小或消失 (54 人中有 46 人)

次要目标结果 (DOR)

- 在研究 1 中, **72%** 服用 IBTROZI 的患者在超过 12 个月内仍出现应答
 - 随访时, 在服用 IBTROZI 的患者中观察到的最长 DOR 为 46.9 个月, 一些患者继续出现应答
- 在研究 2 中, **63%** 服用 IBTROZI 的患者在超过 12 个月内仍出现应答
 - 随访时, 在服用 IBTROZI 的患者中观察到的最长 DOR 为 30.4 个月, 一些患者继续出现应答

个体结果可能有所不同。

重要安全性信息 (续)

IBTROZI 最常见的副作用是什么？

- IBTROZI 最常见的副作用包括：腹泻、恶心、呕吐、头晕、皮疹、便秘、疲倦、肝功能检查结果变化和白细胞水平降低。

请参阅通篇的完整重要安全性信息
以及随附的[患者信息](#)。



IBTROZI 的效果如何? (续)

在接受 IBTROZI 之前接受过既往靶向 TKI 治疗的 113 人中

主要目标结果 (ORR)

研究 1

52%

患者看到他们的肿瘤缩小或消失

(66 人中有 34 人)

研究 2

62%

看到他们的肿瘤缩小或消失

(47 人中有 29 人)

次要目标结果 (DOR)

- 在研究 1 中, **44%** 服用 IBTROZI 的患者在超过 12 个月内仍出现应答
 - 随访时, 在服用 IBTROZI 的患者中观察到的最长 DOR 为 38.7 个月, 一些患者继续出现应答
- 在研究 2 中, **45%** 服用 IBTROZI 的患者在超过 12 个月内仍出现应答
 - 随访时, 在服用 IBTROZI 的患者中观察到的最长 DOR 为 30.4 个月, 一些患者继续出现应答

结果可能因人而异。如果您有任何疑问, 请咨询您的医务人员



重要安全性信息 (续)

这些并非 IBTROZI 的所有可能副作用。请致电您的医务人员, 了解有关副作用的更多信息或获得医疗建议。您可以拨打 1-800-FDA-1088 向 FDA 报告副作用或在 www.fda.gov/medwatch 上报告副作用。

请参阅通篇的完整重要安全性信息
以及随附的患者信息。



对于因 ROS1+ NSCLC 而服用 IBTROZI 的患者

安全性考虑因素

服用 IBTROZI 时需要了解什么

您在服用 IBTROZI 期间可能会出现副作用。如果您确实出现副作用,请立即与您的医务人员讨论。**不要等待——在服用 IBTROZI 期间,尽早沟通**对于帮助控制副作用和尽可能让您感到舒适非常重要。

根据您的症状严重程度,您的医务人员可以减少您的剂量、暂时停止或完全停止您的 IBTROZI 治疗。在临床试验中,约 93% 的患者能够继续接受 IBTROZI 治疗。每个人的身体对治疗的反应不同,因此副作用可能因人而异。

重要安全性信息

关于 IBTROZI,我应该了解的最重要信息是什么?

IBTROZI 可能引起严重的副作用,包括:

- **肝脏问题(肝毒性)**。在接受 IBTROZI 治疗期间可能发生肝功能变化,并可能导致肝损伤和死亡。您的医务人员将在开始治疗前、治疗的前 2 个月内每 2 周进行一次血液检查,然后在您接受 IBTROZI 治疗期间根据需要每月进行一次血液检查。如果您出现肝脏问题的体征和症状,请立即告诉您的医务人员,包括:

- 皮肤或眼白发黄(黄疸)
- 尿液呈深色或“茶色”
- 淡色粪便(排便)
- 食欲不振
- 恶心或呕吐
- 胃右上侧疼痛
- 感觉疲倦或虚弱

重要安全性信息 (续)

- **肺部问题(间质性肺病/肺炎)。**IBTROZI 可导致重度、危及生命或导致死亡的肺部问题。如果您出现任何新的或恶化的肺部问题症状,包括呼吸困难、呼吸短促、咳嗽(伴有或不伴有粘液)或发热,请立即告诉您的医务人员。
- **间期延长的心脏电活动变化(QT 间期延长)。**QT 间期延长可导致心跳不规则,可能危及生命。您的医务人员将在您接受 IBTROZI 治疗前和治疗期间进行检测,以检查您的心脏电活动和您的身体盐(电解质)。如果您在使用 IBTROZI 治疗期间感到虚弱、头昏眼花、头晕目眩或心跳不规则或过快,请立即告诉您的医务人员。这些可能是与 QT 间期延长相关的症状。
- **血液中尿酸水平升高(高尿酸血症)。**在您接受 IBTROZI 治疗前和治疗期间,您的医务人员将检查您的尿酸血液水平。如果需要,您的医务人员可能会开出降尿酸药物。如果您出现以下任何高尿酸血症症状,请告知您的医务人员:

- 关节发红、发热、压痛或肿胀,尤其是大脚趾
- 胃部疼痛
- 恶心或呕吐
- 尿液呈粉色或棕色

人们对药物的反应不同。如果您出现任何副作用,请立即联系您的医务人员



重要安全性信息 (续)

- **肌肉疼痛、压痛和无力 (肌痛)。** IBTROZI 可能导致肌痛, 无论是否会导致血液中一种名为肌酸磷酸激酶 (CPK) 的酶水平升高, 这可能是肌肉损伤的体征。您的医务人员将在第一个月内每 2 周进行一次血液检测, 以检查您的 CPK 血液水平, 如果您在接受 IBTROZI 治疗期间出现不明原因的肌肉疼痛、压痛或无力, 将根据需要进行血液检测。如果您出现以下任何症状, 请告知您的医务人员。
- **骨折。** IBTROZI 可增加您的骨折风险。无论是否因跌倒或其他受伤都可能发生骨折。如果您出现疼痛、运动变化或骨骼异常, 请告知您的医务人员。
- **对胎儿造成伤害。** 怀孕期间不应使用 IBTROZI。如果您在 IBTROZI 治疗期间怀孕或认为自己可能怀孕, 请立即告诉您的医务人员。
 - **如果您是具有生育能力的女性,** 在您开始 IBTROZI 治疗之前, 您的医务人员应对您进行妊娠测试。您应在治疗期间和服用最后一剂 IBTROZI 后 3 周内采取有效的节育措施 (避孕)。
 - **如果您是男性, 且您的女性伴侣具有生育能力,** 请在治疗期间和最后一剂 IBTROZI 后 3 周内采取有效的避孕措施。

IBTROZI 最常见的副作用是什么?

- IBTROZI 最常见的副作用包括: 腹泻、恶心、呕吐、头晕、皮疹、便秘、疲倦、肝功能检查结果变化和白细胞水平降低。

这些并非 IBTROZI 的所有可能副作用。请致电您的医务人员, 了解有关副作用的更多信息或医疗建议。您可以拨打 1-800-FDA-1088 向 FDA 报告副作用或在 www.fda.gov/medwatch 上报告副作用。

有关如何应对某些副作用的提示, 请参阅以下页面



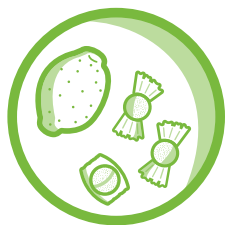
应对某些副作用的提示

在服用 IBTROZI 期间,您可能会出现副作用,严重程度可能因人而异。最常见的副作用包括腹泻、恶心、呕吐、便秘、头晕、皮疹和疲倦。以下是美国癌症协会和克利夫兰医学中心等可信来源的一些一般性提示,可帮助您应对某些副作用。**请记住先咨询您的医生,看看这些建议是否适合您。**



腹泻

- 保持水分充足
- 当您感觉可以吃固体食物时,尝试 BRAT 饮食(香蕉、大米、苹果酱和吐司)
- 避免摄入咖啡因、酒精、辛辣食物以及高脂肪或高糖食物



恶心和呕吐

- 吃清淡食物、冷藏或室温的食物,并坚持少量零食/餐食
- 酸味食物,如泡菜、柠檬/酸橙或酸味糖果,可以缓解恶心
- 保持水分充足并休息,但不要平躺,以防止吸入呕吐物
- 避免食用油炸、辛辣或油性食物以及任何气味强烈的食物

请参阅通篇的完整重要安全性信息以及随附的**患者信息**。

IBTROZITM
taletrectinib 200 mg capsules

应对某些副作用的提示 (续)



便秘

- 多喝水
- 多吃高纤维食物, 如褐色大米、水果和绿叶
- 慢慢增加活动量, 促进消化运动
- 避免食用会产生胀气的食物和饮料, 例如乳制品、鸡蛋、苹果、鳄梨、豆类、豌豆、卷心菜、西兰花和碳酸饮料
- 避免咀嚼口香糖和用吸管喝水



头晕

- 多喝水
- 慢慢起身, 站起来前先坐一分钟
- 如果站立不稳, 请寻求帮助, 并在上楼时使用助行器/扶手
- 避免使用尖锐的工具和操作机械



皮疹

- 保持皮肤清洁, 仅使用干净、干燥的衣服和毛巾
- 按照医生的指示舒缓该区域, 并使用低过敏性产品
- 在阳光下保护皮肤
- 避免使用含酒精的产品、抓挠患处以及避免使用冷热温度的产品

其中一些副作用可能是与 IBTROZI 相关的更严重反应的症状。**如果您在服用 IBTROZI 期间出现任何副作用, 应立即通知您的医务人员。**

所提供的信息不能替代医疗建议。

请参阅通篇的完整重要安全性信息
以及随附的**患者信息**。

IBTROZITM
taletrectinib 200 mg
capsules

对于使用 IBTROZI 治疗 ROS1+ NSCLC 的患者

简单, 仅每日一次给药

开始

在为您开具 IBTROZI 之前, 您的医务人员可能会进行基线健康评估。**在您服用 IBTROZI 期间, 您的医务人员将继续对您进行监测。**

重要安全性信息 (续)

在开始服用 IBTROZI 之前, 我应该告诉我的医务人员什么?

在服用 IBTROZI 之前, 请将您的所有医疗状况告知您的医务人员, 包括您是否:

- 有肝脏问题。
- 有肺癌以外的肺部或呼吸问题。
- 有任何心脏问题, 包括称为长 QT 综合征的疾病。
- 有痛风。
- 怀孕或计划怀孕。
- 正在哺乳或计划哺乳。尚不清楚 IBTROZI 是否会进入您的母乳。在治疗期间和服用最后一剂 IBTROZI 后 3 周内, 请勿哺乳。

请记住, 与您的医疗保健提供者交谈始终是一个沟通和询问您可能遇到的任何问题的机会。



请参阅通篇的完整重要安全性信息
以及随附的[患者信息](#)。



对于使用 IBTROZI 治疗 ROS1+ NSCLC 人

简单, 仅每日一次给药 (续)

重要安全性信息 (续)

告诉医务人员您服用的所有药物, 包括:



处方药和非处方药



维生素



草药补充剂

药物是否会与 IBTROZI 相互作用?

IBTROZI 可能会影响其他药物的作用方式, 而其他药物也可能会影响 IBTROZI 的作用方式。

- 在与开具 IBTROZI 处方的医务人员交谈之前, 您不应开始使用或停用任何药物。
- 避免服用质子泵抑制剂 (PPI) 或 H2 阻滞剂。如果您服用抗酸剂, 请在服用 IBTROZI 前至少 2 小时或服用后 2 小时再服用。

请参阅通篇的完整重要安全性信息
以及随附的[患者信息](#)。

IBTROZITM
taletrectinib 200 mg
capsules

对于使用 IBTROZI 治疗 ROS1+ NSCLC 的患者

仅每日一次给药 (续)

如何服用 IBTROZI

IBTROZI 为 200 mg 胶囊, 推荐剂量为 600 mg (3 粒胶囊)。严格按照医务人员的指示服用 IBTROZI。**除非另有指示, 否则请勿改变您的剂量或停止服用 IBTROZI。**如果您出现某些副作用, 您的医务人员可能会改变您的剂量、暂时停止或完全停止您的 IBTROZI 治疗。

IBTROZI 每日一次说明



每天一次服用 3 片 IBTROZI 药片



在每天大约相同的时间服用 IBTROZI。



空腹服用 (进食前 2 小时或进食后 2 小时)



用水送服 (整片吞服)

可服用:

在家里



或

在路上



尺寸约为
~2.2 cm

吞咽前请勿打开、压碎、咀嚼或溶解胶囊。将 IBTROZI 储存在 68°F 至 77°F (20°C 至 25°C) 的室温下。

请将 IBTROZI 和所有药物放在儿童接触不到的地方。

请参阅通篇的完整重要安全性信息
以及随附的[患者信息](#)。

IBTROZITM
taletrectinib 200 mg capsules

对于使用 IBTROZI 治疗 ROS1+ NSCLC 的患者

简单, 仅每日一次给药 (续)

如果我漏服一剂药物该怎么办?

如果您漏服一剂 IBTROZI, 请勿服用额外剂量。只需跳过该剂量, 并在第二天的常规计划时间服用下一剂药物。

如果您在服用一剂 IBTROZI 后的任何时间呕吐, 请勿服用额外剂量。只需在第二天的常规计划时间服用下一剂药物。

重要安全性信息 (续)

除某些药物外, 服用 IBTROZI 时应避免什么?

在接受 IBTROZI 治疗期间, 您应限制日晒时间。

IBTROZI 可能会使您的皮肤对阳光敏感。如果您在接受 IBTROZI 治疗期间以及服用最后一剂 IBTROZI 后至少 5 天内暴露于阳光下, 请戴上帽子并穿能遮盖皮肤的衣服并使用具有防晒系数 (SPF) 的防晒霜。



在接受 IBTROZI 治疗期间, 您应避免食用葡萄柚、葡萄柚汁或含有葡萄柚的产品。葡萄柚可能会增加您血液中的 IBTROZI 含量, 从而可能会增加 IBTROZI 副作用的风险。



请记住, 一些药物与 IBTROZI 相互作用。在开始服用 IBTROZI 之前, 请务必告知您的医务人员您正在服用的所有药物。在未咨询医务人员的情况下, 您也不得开始使用新的药物。

请参阅通篇的完整重要安全性信息以及随附的[患者信息](#)。

IBTROZITM
taletrectinib 200 mg capsules

您并不孤单

在整个历程中建立联系

癌症历程有时会让人感到孤立,但您并不孤单。加入一个了解您正在经历的事情的社区可以帮助你感受到支持,分享经验,并共同找到力量。

建立联系的提示



从小事开始:如果您还没有准备好分享您的故事,可以先倾听



提问:联系并请求他人分享他们的经验,以获得宝贵的见解



分享您的经验:您的历程可以帮助感到孤独的其他人



保持开放的心态:支持可以来自像您一样的患者,以及看护者、护士、医生和社区领袖

您并不孤单

在整个历程中建立联系 (续)

加入对话

这些只是为被诊断患有 NSCLC 的人群提供支持的众多社区中的少数社区。

The ders

➤ 加入 ROS1ders 社区

ROS1ders 是一个由 ROS1+ 癌症患者及其看护者组成的全球组织。他们的目标是通过社区、教育和研究改善所有 ROS1+ 癌症的治疗结果。

www.theros1ders.org/connect-to-our-community



➤ 加入 GO2 for Lung Cancer 社区

GO2 for Lung Cancer 提供有关 NSCLC、诊断测试和治疗类型的免费、个性化、易于理解的信息，以及帮助您在抗癌过程中为自己发声的服务。

www.go2.org



➤ 加入 LUNGevity 社区

LUNGevity 在其罕见突变和融合网关 (包括 ROS1) 中提供信息和资源，以帮助患者更积极地参与医疗保健决策，并获得支持和联系。

rare-mutations.lungevity.org

您属于一个可以互相分享灵感和支持的社区



上述支持小组是独立的，与 Nuvation Bio 无关。
他们提供的任何信息在本质上都是一般性信息，不能替代专业医疗建议。

在整个治疗过程中建立联系

NuvationConnect 是一个综合支持计划,可帮助您使用 IBTROZI™ (他雷替尼) 进行治疗之旅。

我们如何提供帮助*



个性化支持

个性化支持,帮助您了解您的保险承保范围和财务选择



一对一支持

护士病例经理将为您提供一对一的帮助,在您的 IBTROZI 治疗过程中为您提供支持



免费试用优惠

凭处方即可免费获得 30 天剂量的 IBTROZI,以确定该治疗是否适合您



快速入门计划

如果您遇到承保延迟,可快速开始使用 IBTROZI



共付额协助

符合条件的商业保险患者每月只需支付 0 美元即可获得 IBTROZI



桥接计划

如果您的保险承保范围发生变化,可以帮助您继续使用 IBTROZI



患者援助计划(PAP)

如果您的保险承保范围不足或没有保险,PAP 可能会免费提供 IBTROZI



社区资源

连接到可用的社区和教育资源

*适用条款、条件和资格标准。

如何注册

轻松入门。
完成以下步骤, 以注册 NuvationConnect:



问题? 我们随时为您提供帮助。

1-877-NUV-CON1 (1-877-688-2661)
周一至周五, 上午 8 点至晚上 8 点 (美国东部时间)

请访问我们的网址:
NuvationConnect.com

与您的团队保持联系

定期与您的团队沟通和坦诚交谈可能有助于您保持治疗的正轨。请记住充分利用您的 **IBTROZI 讨论指南**，该指南旨在支持与您的医务人员进行有意义的对话。

以下是一些提示，可帮助您与您的医务人员开始讨论您在服用 IBTROZI 期间的感受。



清楚自己的感受。



您是否能够**按处方服用 IBTROZI**？



您是否**漏服任何剂量的 IBTROZI**？



您的**日常活动能力是否发生了变化**？



询问**他们是否有推荐的资源以获取更多信息**

肿瘤科医生

姓名：

电话：

电子邮箱：

肿瘤科护士

姓名：

电话：

电子邮箱：

请致电您的医疗保健提供者，寻求有关副作用的医疗建议。**您可以拨打 1-800-FDA-1088 向 FDA 报告副作用。**

请参阅通篇的完整重要安全性信息
以及随附的**患者信息**。





ROS1+ NSCLC 不应
让您感觉自己的生活“暂停”

继续播放



IBTROZI 是一种非化疗、靶向口服治疗, 在大型 ROS1+ NSCLC 人群的 2 项临床研究中进行了研究

主要目标结果 (ORR)

157 人接受了 IBTROZI 作为
其**首次**靶向 TKI 治疗

在研究 1 和研究 2 中, 分别有 **90%** 和
85% 患者的肿瘤缩小或消失

113 人在接受 IBTROZI **之前**
接受过既往靶向 TKI 治疗

在研究 1 和研究 2 中, 分别有 **52%** 和
62% 患者的肿瘤缩小或消失

什么是 IBTROZI?

IBTROZI™ (他雷替尼) 是一种处方药, 用于治疗已扩散到胸部或身体其他部位且由 ROS1 基因异常引起的非小细胞肺癌 (NSCLC) 成人患者。

尚不清楚 IBTROZI 在儿童中是否安全有效。

精选安全性信息

IBTROZI 可能导致严重的副作用, 包括肝脏问题、肺部问题、心脏电活动变化 (称为 QT 间期延长)、血液中尿酸水平升高、肌肉问题、骨折和对未出生婴儿的伤害 (如果给予孕妇)。

请参阅通篇的 IBTROZI 完整重要安全性信息以及随附的[患者信息](#)。

浏览 [IBTROZI.com](https://www.ibtrozi.com) 以了解更多信息



IBTROZI、IBTROZI 标志、NuvationConnect、Nuvation Bio 和 Nuvation Bio 标志是 Nuvation Bio Inc. 的商标。所有其他标志均为其各自所有者的财产。
© 2025 NUVATION BIO INC. 版权所有 保留所有权利。MAT-IBT-0284 2025年09月

