



JEMPERLI로 여러분의 길에 빛을 밝히세요



**JEMPERLI + 카보플라틴 및 파클리탁셀 (carboplatin 및 paclitaxel, CP):
최초이자 유일하게 FDA 승인을 받은 면역요법 조합으로 새로 진단된 진행성 또는
재발성 자궁내막암 환자들의 생존 기간 연장*에 CP 단독요법보다 도움이 되는
것으로 입증되었습니다**

*전체 연구 대상 집단에서 JEMPERLI + CP의 전체 생존기간(overall survival, OS) 중앙값은 45개월이었고, CP 단독 요법의 경우는 28개월이었습니다. 이 차이는 통계적으로 유의미합니다. 즉, 두 치료군 간의 차이가 우연에 의한 예상보다 크다는 것을 의미합니다. 중앙값은 측정값 집합의 가운데 값입니다. OS는 치료를 시작한 후 환자가 생존하는 평균 시간을 측정합니다. JEMPERLI + CP는 다른 면역요법 조합과 비교하여 연구되지 않았습니다.

허가 사항

JEMPERLI는 성인에서 다음과 같은 질환을 치료하는 데 사용되는 처방약입니다.

- 자궁내막암(endometrial cancer, EC)이라 불리는 자궁암의 한 유형
 - JEMPERLI는 다음과 같은 경우 화학요법 약물인 카보플라틴 및 파클리탁셀과 병용한 이후 JEMPERLI를 단독으로 사용할 수 있습니다.
 - 암이 자궁 밖으로 퍼진 경우(진행성) 또는,
 - 암이 재발한 경우.
 - JEMPERLI는 다음의 경우 단독으로 사용할 수 있습니다.
 - 실험실 검사에서 종양이 불일치 복구 결함(mismatch repair deficient, dMMR)으로 나타나는 경우, 그리고
 - 암이 재발했거나 퍼진 경우(진행성 EC), 그리고
 - 귀하가 백금 함유 화학요법을 받았으며 이 요법이 효과가 없었거나 더 이상 효과가 없는 경우, 그리고
 - 귀하의 암이 수술이나 방사선으로 치료할 수 없는 경우.

JEMPERLI가 소아에서 안전하고 효과적인지 여부는 알려지지 않았습니다.

중요 안전성 정보

JEMPERLI는 면역계와 함께 작용하여 특정 암을 치료할 수 있는 약물입니다. JEMPERLI는 면역계가 신체 어느 부위이든 정상 장기와 조직을 공격하게 만들어 그 작용 방식에 영향을 미칠 수 있습니다. 이러한 문제는 때로 중증이 되거나 생명을 위협할 수 있으며, 사망에 이를 수도 있습니다. 이러한 문제는 여러 가지가 동시에 발생할 수 있습니다. 이러한 문제는 치료 중 언제든지 발생할 수 있으며, 치료가 끝난 후에도 발생할 수 있습니다.

다음 페이지에 있는 추가 중요 안전성 정보와 JEMPERLI.com에서 [투약 지침](#)을 포함한 전체 [처방 정보](#)를 참조하시기 바랍니다.

Jemperli 
(dostarlimab-gxly) Injection 500 mg



목차

JEMPERLI의 작용 기전	3	JEMPERLI 단독요법	14
바이오마커 검사	4	• 연구 결과	
화학요법 약물인 카보플라틴 및 파클리탁셀(CP)과 JEMPERLI 병용요법	6	• 부작용	
• 어떻게 JEMPERLI가 연구되었나		• 투여	
• 연구 결과		Together with JEMPERLI	19
• 부작용		중요 안전성 정보	21
• 투여			

중요한 안전성 정보(계속)

다음에 포함하여 새로운 징후 또는 증상이 발생하거나 징후 또는 증상이 악화되는 경우 즉시 의료 서비스 공급자(HCP)에게 전화하거나 진료를 받으십시오(계속).

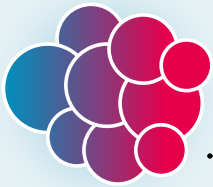
폐 문제. 징후와 증상은 기침, 숨참, 흉통을 포함할 수 있습니다.

장 문제. 징후와 증상은 설사 또는 평소보다 더 잦은 배변, 검고 타르 같은 끈적한 변 또는 혈액이나 점액이 있는 변, 중증의 위장 부위(복부) 통증 또는 압통을 포함할 수 있습니다.

다음 페이지에 있는 추가 중요 안전성 정보와 JEMPERLI.com에서 **투약 지침**을 포함한 전체 **처방 정보**를 참조하시기 바랍니다.



JEMPERLI는 화학요법이나 방사선 요법이 아닌 신체와 함께 작용하여 암과 싸우는 데 도움이 되도록 설계된 면역요법입니다



숨겨진 암세포

암세포는 면역체계로부터 숨을 수 있습니다. 그러면 세포는 성장하고 퍼질 수 있습니다



노출된 암세포

JEMPERLI는 암세포가 숨는 것을 방지하여 면역 체계가 이를 찾아 공격할 수 있도록 합니다

중요한 안전성 정보(계속)

다음에 포함하여 새로운 징후 또는 증상이 발생하거나 징후 또는 증상이 악화되는 경우 즉시 의료 서비스 공급자(HCP)에게 전화하거나 진료를 받으십시오(계속).

간 문제. 징후와 증상은 피부 또는 눈의 흰자가 노랗게 변함, 중증 오심 또는 구토, 오른쪽 위 부위(복부) 통증, 진한색 소변(차색), 또는 평소보다 쉽게 출혈이나 멍이 생김 등을 포함할 수 있습니다.

호르몬 분비선 문제. 징후와 증상은 사라지지 않는 두통 또는 비정상적인 두통, 빛에 대한 눈 민감성, 눈 문제, 빠른 심박동, 발한 증가, 극심한 피로, 체중 증가 또는 감소, 평소보다 더 배고픔 또는 갈증을 느낌, 평소보다 더 잦은 배뇨, 탈모, 추운 느낌, 변비, 목소리가 더 굵어짐, 어지러움 또는 실신, 성욕 감소, 예민함 또는 건망증과 같은 기분이나 행동의 변화를 포함할 수 있습니다.

다음 페이지에 있는 추가 중요 안전성 정보와 JEMPERLI.com에서 [투약 지침](#)을 포함한 전체 [처방 정보](#)를 참조하시기 바랍니다.

목차

Jemperli 
(dostarlimab-gxly) Injection 500 mg

바이오마커 검사는 질병에 대한 중요한 정보를 제공할 수 있습니다

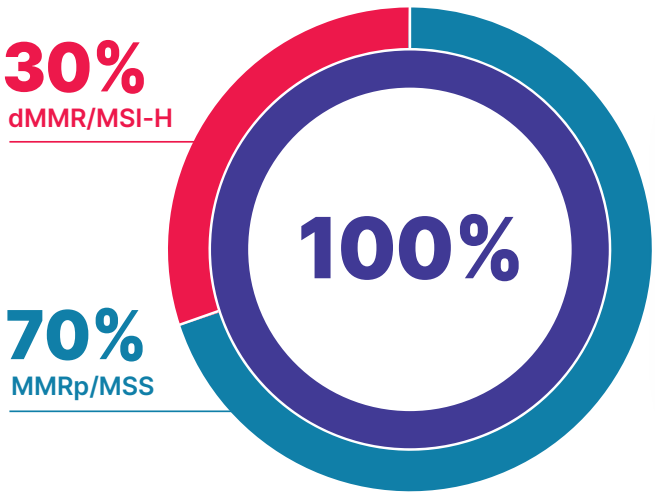

바이오마커는 신체 조직이나 체액에서 발견되는 분자로, 병태, 과정 또는 질병이 정상인지 비정상인지를 알려주는 지표입니다. 정상적인 세포 성장 중에, 불일치 복구(mismatch repair, MMR) 시스템은 유전자에 발생한 실수를 교정합니다. 자궁내막암의 경우 MMR과 MSI는 질병에 대한 중요한 정보를 제공할 수 있는 바이오마커 검사입니다.

MMR 시스템이 제대로 작동하면 오류가 수정되고 유전자는 안정적으로 유지됩니다. 이는 또한 다음을 의미합니다.

- MMRp(mismatch repair proficient, 불일치 복구 능동) 또는
- MSS(microsatellite stable, 현미부수체 안정)

MMR 시스템이 제대로 작동하지 않으면 오류가 누적되어 유전자가 불안정해집니다. 이는 또한 다음을 의미합니다.

- dMMR(mismatch repair deficient, 불일치 복구 결함) 또는
- MSI-H(microsatellite instability-high, 고빈도 현미부수체 불안정성)

국가 지침에 따르면 자궁내막암이 있는 경우 MMR/MSI 상태를 테스트할 것을 권장합니다

바이오마커 검사에 대한 정보는 의사에게 문의하십시오.

dMMR/MSI-H 상태는 자궁내막암 발병 위험을 증가시키는 유전적 질환인 린치 증후군과 관련이 있을 수 있습니다.

중요한 안전성 정보(계속)

다음은 포함하여 새로운 징후 또는 증상이 발생하거나 징후 또는 증상이 악화되는 경우 즉시 의료 서비스 공급자(HCP)에게 전화하거나 진료를 받으십시오(계속).

신장 문제. 징후와 증상은 소변의 양이나 색의 변화, 소변 내 혈액, 발목 부종 또는 식욕 상실을 포함할 수 있습니다.

피부 문제. 징후와 증상은 발진, 가려움, 피부 물집 또는 벗겨짐, 림프절 부종, 구강 또는 코, 인후 또는 생식기 부위의 통증성 상처 또는 궤양, 발열 또는 독감 유사 증상을 포함할 수 있습니다.

다음 페이지에 있는 추가 중요 안전성 정보와 JEMPERLI.com에서 **투약 지침**을 포함한 전체 **처방 정보**를 참조하시기 바랍니다.

목차



어떻게 JEMPERLI를 처방받으셨나요?

자궁내막암 진행 단계에 따라 어떻게 도움이 될 수 있는지에 대해 살펴보십시오.



새로 진단된 진행성 또는 재발성 자궁내막암 환자인 경우 다음이 처방되었을 수 있습니다.

JEMPERLI + 카보플라틴 및 파클리탁셀 (CP)

첫 6회 투여는 3주마다, 그 후로는 6주마다 JEMPERLI 단독 투여

6페이지 및 그 이후 페이지로 이동



dMMR 진행성 또는 재발성 자궁내막암 환자인 경우 다음이 처방되었을 수 있습니다.

JEMPERLI 단독요법

첫 6회 투여는 3주마다, 그 후로는 6주마다 투여

14페이지 및 그 이후 페이지로 이동

배우 사진



아직 JEMPERLI를 처방받지 않으셨다면 의사와 상담하여 귀하에게 적합한 옵션인지 확인하십시오

중요한 안전성 정보(계속)

문제는 다른 기관 및 조직에서도 발생할 수 있습니다. 이 문제들은 JEMPERLI로 발생할 수 있는 면역계 문제의 모든 징후와 증상은 아닙니다. 새로운 또는 악화되는 징후나 증상에 대해 즉시 HCP에게 전화하거나 진료를 받으십시오. 징후와 증상은 혼통, 불규칙한 심박동, 숨참, 발목 부종; 혼동, 졸림, 기억력 문제, 기분이나 행동의 변화, 목의 경직, 균형 문제, 팔다리의 저림 또는 마비; 복시, 흐릿한 시야, 빛에 대한 민감성, 눈의 통증, 시력 변화; 지속적인 또는 중증의 근육 통증 또는 쇠약, 근육 경련; 낮은 적혈구, 멍을 포함할 수 있습니다.

다음 페이지에 있는 추가 중요 안전성 정보와 JEMPERLI.com에서 [투약 지침](#)을 포함한 전체 [처방 정보](#)를 참조하시기 바랍니다.

목차

Jemperli 
(dostarlimab-gxly) Injection 500 mg



나는 CP와 함께 JEMPERLI를
처방받았습니다

화학요법 약물인 카보플라틴 및 파클리탁셀(CP)과 JEMPERLI 병용요법



배우 사진

중요한 안전성 정보(계속)

때때로 중증이 되거나 생명을 위협할 수 있는 주입 반응. 주입 반응의 징후와 증상은 오한 또는 떨림, 가려움 또는 발진, 홍조, 숨참 또는 싹싹거림, 어지러움, 기절할 것 같은 느낌, 발열, 허리 또는 등 통증을 포함할 수 있습니다.

이식 기관 거부. 귀하의 HCP는 귀하가 받은 기관 이식의 유형에 따라 귀하가 어떤 징후와 증상을 보고해야 하는지 알려줄 것이며 귀하를 모니터링할 것입니다.

다음 페이지에 있는 추가 중요 안전성 정보와 JEMPERLI.com에서 [투약 지침](#)을 포함한 전체 [처방 정보](#)를 참조하시기 바랍니다.

목차

Jemperli 
(dostarlimab-gxly) Injection 500 mg



나는 CP와 함께 JEMPERLI를
처방받았습니다

JEMPERLI가 여러분과 같은 환자들을 대상으로 어떻게 연구되었나

임상시험에서는 자궁내막암이 자궁 밖으로 전이된(새로 진단된 진행성) 또는 재발한 494명(전체 집단)을 대상으로 JEMPERLI+CP와 CP 단독요법을 비교했습니다. 전체 집단에는 종양이 dMMR/MSI-H 또는 MMRp/MSS인 사람들이 포함되었습니다.



JEMPERLI + CP를 투여한 연구 참여자들은 다음과 같이 투여받았습니다.

3주마다 JEMPERLI 500mg + CP를 6회 투여
그 다음에는 6주마다 JEMPERLI 1000mg만 투여



CP만 투여한 연구 참여자들은 다음을 투여받았습니다.

CP + 위약(테스트 중인 약물처럼 보이도록 설계된 비활성 물질) 3주마다 6회 투여
그 다음에는 6주마다 위약만 투여

이것이 중요할 수 있는 이유

임상시험에서 CP에 JEMPERLI를 추가하는 요법의 효과와 안전성을 테스트했습니다. 시험에서 일부 환자들에게는 JEMPERLI+CP를 투여하고 다른 환자들에게는 위약(비활성 물질)+CP를 투여한 후 결과를 비교했습니다. 이 시험 결과를 바탕으로, 이러한 약물 조합은 미국 식품의약국(FDA)의 승인을 받았고 의사들이 환자에게 처방할 수 있게 되었습니다.

중요한 안전성 정보(계속)

기증자 줄기세포를 사용하는 골수(줄기세포) 이식(이종 이식)을 받은 사람의 경우 이식편대숙주병(graft-versus-host-disease, GVHD)을 포함한 합병증. 이러한 합병증은 중대할 수 있으며 사망에 이를 수도 있습니다. 이러한 합병증은 JEMPERLI로 치료하기 전이나 후에 이식을 받은 경우 발생할 수 있습니다. 귀하의 HCP는 이러한 합병증에 대해 귀하를 모니터링할 것입니다.

다음 페이지에 있는 추가 중요 안전성 정보와 JEMPERLI.com에서 [투약 지침](#)을 포함한 전체 [처방 정보](#)를 참조하시기 바랍니다.

목차

Jemperli 
(dostarlimab-gxly) Injection 500 mg



새로 진단된 진행성 또는 재발한 자궁내막암 환자를 대상으로 JEMPERLI + CP를 투여한 환자들의 수명이 CP 단독요법을 받은 환자들보다 더 길었습니다

전체 생존(OS): 치료 시작 후 환자가 생존한 평균 기간입니다.

전체 연구 대상 집단에서 JEMPERLI + CP의 전체 생존기간(OS) 중앙값은 45개월이었고, CP 단독 요법의 경우는 28개월이었습니다. 이 차이는 통계적으로 유의미합니다. 즉, 두 치료군 간의 차이가 우연에 의한 예상보다 크다는 것을 의미합니다. 전체 집단 내의 다양한 바이오마커 그룹 간에 결과는 달랐습니다. 중앙값은 측정값 집합의 가운데 값입니다. JEMPERLI + CP는 다른 면역요법 조합과 비교하여 연구되지 않았습니다.

JEMPERLI + CP는 OS를 유의하게 연장했습니다



유의함
31%
사망 위험 감소

JEMPERLI + CP 를 투여한 환자와 CP 단독 투여 환자 비교

JEMPERLI + CP 치료를 받은 245명의 참여자 중 136명이 생존했고, CP만 투여받은 249명 중에서는 105명만이 생존했습니다.

OS는 암 임상시험의 최적 치료 지표입니다

JEMPERLI + CP는 CP 단독요법과 비교하여 OS에서 치료상의 이점을 보여 OS 최적 표준을 달성했습니다.

중요한 안전성 정보(계속)

즉시 치료를 받으면 이러한 문제가 더 중대해지는 것을 막는 데 도움이 될 수 있습니다. 담당 HCP 는 JEMPERLI 치료 기간 동안 귀하에게 이러한 문제가 있는지 확인할 것이며 코르티코스테로이드나 호르몬 대체 약물을 사용하여 귀하를 치료할 수도 있습니다. 중증 부작용이 나타날 경우, 귀하의 HCP는 JEMPERLI 치료를 지연하거나 완전히 중단해야 할 수도 있습니다.

다음 페이지에 있는 추가 중요 안전성 정보와 JEMPERLI.com에서 [투약 지침](#)을 포함한 전체 [처방 정보](#)를 참조하시기 바랍니다.

목차



JEMPERLI + CP를 투여한 사람들은 CP만 투여한 사람들보다 평균 16개월 더 오래 생존했습니다

전체 생존(OS): 치료 시작 후 환자가 생존한 평균 기간입니다. 중앙값은 측정값 집합의 가운데 값입니다.

OS 중앙값:

JEMPERLI + CP, 이후 JEMPERLI 단독

연구 참여자 중 절반은 45개월까지 생존했습니다

생존

16 개월 더 길게

CP 단독 대비

위약 + CP, 이후 위약 단독

연구 참여자 중 절반은 28개월에 생존했습니다



중요한 안전성 정보(계속)

JEMPERLI를 투여받기 전에, 귀하의 HCP에게 귀하의 모든 의학적 상태에 대해 알려십시오. 여기에는 크론병, 궤양성 대장염 또는 루푸스와 같은 면역계 문제, 기관 이식을 받았는지 여부, 기증자 줄기세포 (이종 이식)를 사용하는 줄기세포 이식을 받았는지 여부 또는 그러한 계획, 흉부 부위에 방사선 치료를 받았는지 여부, 중증 근무력증이나 길랑-바레 증후군과 같이 신경계에 영향을 미치는 상태의 존재 여부가 포함됩니다.

현재 임신 중이거나 임신을 계획하고 있다면 HCP에게 알려십시오. JEMPERLI는 태아에게 해를 끼칠 수 있습니다. 임신이 가능한 경우, 치료를 시작하기 전에 HCP가 임신검사를 실시할 것입니다. 치료 기간 중 및 JEMPERLI 마지막 용량 후 4개월 동안 효과적인 피임법을 사용하십시오. JEMPERLI 치료 중 임신하게 되거나 임신했다고 생각되는 경우 HCP에게 즉시 알려십시오.

현재 모유 수유 중이거나 모유 수유를 계획하고 있다면 HCP에게 알려십시오. JEMPERLI가 모유로 전달되는지 여부는 알려지지 않았습니니다. JEMPERLI 치료 중 및 마지막 용량 후 4개월 동안 모유 수유를 하지 마십시오.

다음 페이지에 있는 추가 중요 안전성 정보와 JEMPERLI.com에서 **투약 지침**을 포함한 전체 **처방 정보**를 참조하시기 바랍니다.

목차



JEMPERLI + CP를 투여한 환자들에서 CP 단독 투여와 비교하여 암이 성장, 전이 또는 악화될 가능성이 유의하게 더 낮았습니다

무진행 생존(progression-free survival, PFS): 질병 진행의 지연 또는 일시 정지를 측정하거나 연구 참여자들이 암이 성장, 전이 또는 악화되지 않은 채 경험한 시간의 길이를 말합니다.

연구 대상 전체 집단 중 JEMPERLI+CP를 중앙값 12개월동안 투여한 참여자들은, CP만 중앙값 8개월동안 투여한 참여자들에 비해, 암이 성장, 전이 또는 악화되지 않았습니다. 이 차이는 통계적으로 유의미합니다. 즉, 두 치료군 간의 차이가 우연에 의한 예상보다 크다는 것을 의미합니다. 전체 집단 내의 다양한 바이오마커 그룹 간에 결과는 달랐습니다. 중앙값은 측정값 집합의 가운데 값입니다.

JEMPERLI + CP를 투여한 연구 참여자들은:



36% 더 적음

암이 성장, 전이 또는 악화될 확률
CP만 투여한 환자들과 비교 시

JEMPERLI + CP 치료를 받은 245명 중 110명에서 암이 성장, 전이 또는 악화되지 않은 반면, CP 치료만 받은 249명 중 72명에서 암이 성장, 전이 또는 악화되지 않았습니다.

중요한 안전성 정보(계속)

귀하가 투여하는 모든 약물에 대해 HCP에게 알려주세요. 여기에는 처방약 및 비처방약, 비타민, 생약 보조제 등이 포함됩니다.

카보플라틴 및 파클리탁셀과 병용되는 JEMPERLI의 가장 흔한 부작용으로는 팔, 손, 다리, 발의 신경 문제, 피로, 오심, 탈모, 관절통, 발진, 변비, 설사, 위 부위(복부) 통증, 숨참, 식욕 감소, 요로 감염, 구토가 있습니다.

다음 페이지에 있는 추가 중요 안전성 정보와 JEMPERLI.com에서 [투약 지침](#)을 포함한 전체 [처방 정보](#)를 참조하시기 바랍니다.

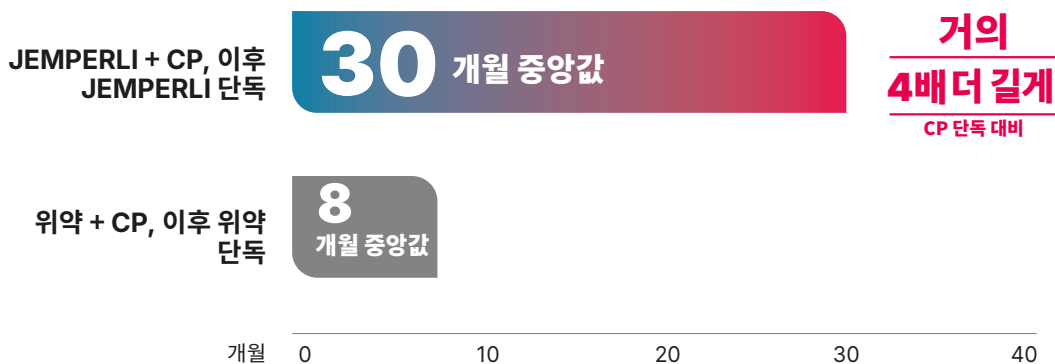
목차

Jemperli 
(dostarlimab-gxly) Injection 500 mg



dMMR/MSI-H 바이오마커 상태를 가진 사람들이 JEMPERLI + CP를 투여한 경우 암이 성장, 전이 또는 악화되지 않는 기간의 중앙값은 30개월이었습니다

JEMPERLI 임상시험에서는 또한 dMMR/MSI-H 종양이 있는 사람들에서 무진행 생존(PFS)의 중앙값을 측정했습니다. PFS는 참여자들이 암이 성장, 전이 또는 악화되지 않은 채 보낸 시간의 길이입니다. 중앙값은 측정값 집합의 가운데 값입니다.



JEMPERLI + CP 치료를 받은 245명 중 110명에서 암이 성장, 전이 또는 악화되지 않은 반면, CP 치료만 받은 249명 중 72명에서 암이 성장, 전이 또는 악화되지 않았습니다.



JEMPERLI + CP를 투여한 연구 참여자들에서 CP 단독 투여한 참여자들과 비교하여 **암이 성장, 전이 또는 악화될 가능성이 71% 더 낮았습니다.**

중요한 안전성 정보(계속)

단독으로 사용되는 JEMPERLI의 가장 흔한 부작용으로는 피로 및 쇠약, 낮은 적혈구 수(빈혈), 설사, 오심, 변비, 구토가 있습니다.

이것들이 JEMPERLI의 발생 가능한 부작용의 전부는 아닙니다. 부작용에 대한 의학적 조언을 받으려면 의사에게 연락하십시오.

처방약의 부작용은 1-800-FDA-1088번으로 전화하거나 www.fda.gov/medwatch를 방문하여 FDA에 보고할 것을 권장합니다.

다음 페이지에 있는 추가 중요 안전성 정보와 JEMPERLI.com에서 **투약 지침**을 포함한 전체 **처방 정보**를 참조하시기 바랍니다.

목차



JEMPERLI를 사용하면 부작용을 경험할 수도 있습니다

다음에 포함하여 새로운 징후나 증상이 발생하거나 징후나 증상이나 악화되는 경우, 즉시 의료서비스 제공자에게 전화하거나 진료를 받으십시오.

면역 체계 문제

- 폐 문제, 기침 또는 숨참 등
- 장 문제, 설사 또는 평소보다 배변 횟수가 많거나, 심한 복부 통증이나 압통 등
- 간 문제, 피부 또는 눈의 흰자가 노랗게 변함 등
- 호르몬샘 문제, 즉 사라지지 않는 두통이나 비정상적인 두통, 빛에 대한 눈의 민감성 등
- 신장 문제, 발목 부종이나 소변에 피가 섞여 나오는 경우 등
- 피부 문제, 발진이나 가려움증 등
- 다른 기관 및 조직의 문제, 증상으로는 흉통, 지속적이거나 중증 근육통이나 근육 약화, 복시 등

기타 문제들

- 때로는 중증이거나 생명을 위협할 수 있는 주입 반응, 오한이나 떨림, 현기증, 숨참 또는 천명음 등의 증상이 나타날 수 있음
- 이식 기관 거부
- 합병증에는 기증자 줄기세포를 사용하는 골수(줄기세포) 이식(이종 이식)을 받은 사람의 경우 이식편대숙주병(GVHD)이 포함됩니다

JEMPERLI + CP를 투여받은 연구 참여자 중 19%는 JEMPERLI 투여를 완전히 중단했고 37%는 부작용으로 인해 투여가 일시 중단되었습니다.

JEMPERLI+CP의 가장 흔한 부작용으로는 팔, 손, 다리, 발의 신경 문제, 피로, 오심, 탈모, 관절통, 발진, 변비, 설사, 위 부위(복부) 통증, 숨참, , 욕 감소, 요로 감염, 구토가 있습니다.

이들이 JEMPERLI의 가능한 부작용의 전부는 아닙니다.



이러한 부작용에 대해 자세히
알아보려면 의사와 상의하거나
JEMPERLI.com을 방문하십시오

다음 페이지에 있는 추가 중요 안전성 정보와 JEMPERLI.com에서 **투약 지침**을 포함한 전체 **처방 정보**를 참조하시기 바랍니다.

목차



나는 CP와 함께 JEMPERLI를 처방받았습니다

JEMPERLI를 시작할 때 예상되는 것

새로 진단된 진행성 또는 재발성 자궁내막암에 대한 JEMPERLI 기반 병용 치료는 첫 6회 투여는 3주마다 JEMPERLI와 CP를 병용하고, 그 이후에는 6주마다 JEMPERLI를 단독 투여합니다.

담당 진료팀에서 도움을 드릴 수 있습니다

암 치료를 시작하면 불확실한 상황이 발생할 수 있습니다. 하지만 걱정하지 마십시오. 치료 여정 내내 담당 의료진이 친절하게 안내해 드릴 것입니다. 또한 아래 정보를 검토해보시면 준비하는 데 도움을 받을 수도 있습니다.

JEMPERLI 투여 방법

JEMPERLI는 정맥(IV) 주입을 통해 투여됩니다. 의료진이 약을 준비한 후, 정맥 주입을 하는 데 약 30분이 소요됩니다. 자세한 내용은 아래를 참조하십시오.



JEMPERLI 주입은 약 30분이 소요됩니다

첫 6회 투여의 경우

3주마다 1회



7번째 투여부터
그리고 이후

6주마다 1회



배우 사진

중요 안전성 정보

JEMPERLI는 면역계와 함께 작용하여 특정 암을 치료할 수 있는 약물입니다. JEMPERLI는 면역계가 신체 어느 부위이든 정상 장기와 조직을 공격하게 만들어 그 작용 방식에 영향을 미칠 수 있습니다. 이러한 문제는 때로 중증이 되거나 생명을 위협할 수 있으며, 사망에 이를 수도 있습니다. 이러한 문제는 여러 가지가 동시에 발생할 수 있습니다. 이러한 문제는 치료 중 언제든지 발생할 수 있으며, 치료가 끝난 후에도 발생할 수 있습니다.

다음 페이지에 있는 추가 중요 안전성 정보와 JEMPERLI.com에서 [투약 지침](#)을 포함한 전체 [처방 정보](#)를 참조하시기 바랍니다.

목차

Jemperli 
(dostarlimab-gxly) Injection 500 mg



JEMPERLI 단독요법

배우 사진

중요한 안전성 정보(계속)

다음에 포함하여 새로운 징후 또는 증상이 발생하거나 징후 또는 증상이 악화되는 경우 즉시 의료 서비스 공급자(healthcare provider, HCP)에게 전화하거나 진료를 받으십시오.

폐 문제. 징후와 증상은 기침, 숨참, 흉통을 포함할 수 있습니다.

장 문제. 징후와 증상은 설사 또는 평소보다 더 잦은 배변, 검고 타르 같은 끈적한 변 또는 혈액이나 점액이 있는 변, 중증의 위장 부위(복부) 통증 또는 압통을 포함할 수 있습니다.

다음 페이지에 있는 추가 중요 안전성 정보와 JEMPERLI.com에서 [투약 지침](#)을 포함한 전체 [처방 정보](#)를 참조하시기 바랍니다.

목차

Jemperli 
(dostarlimab-gxly) Injection 500 mg

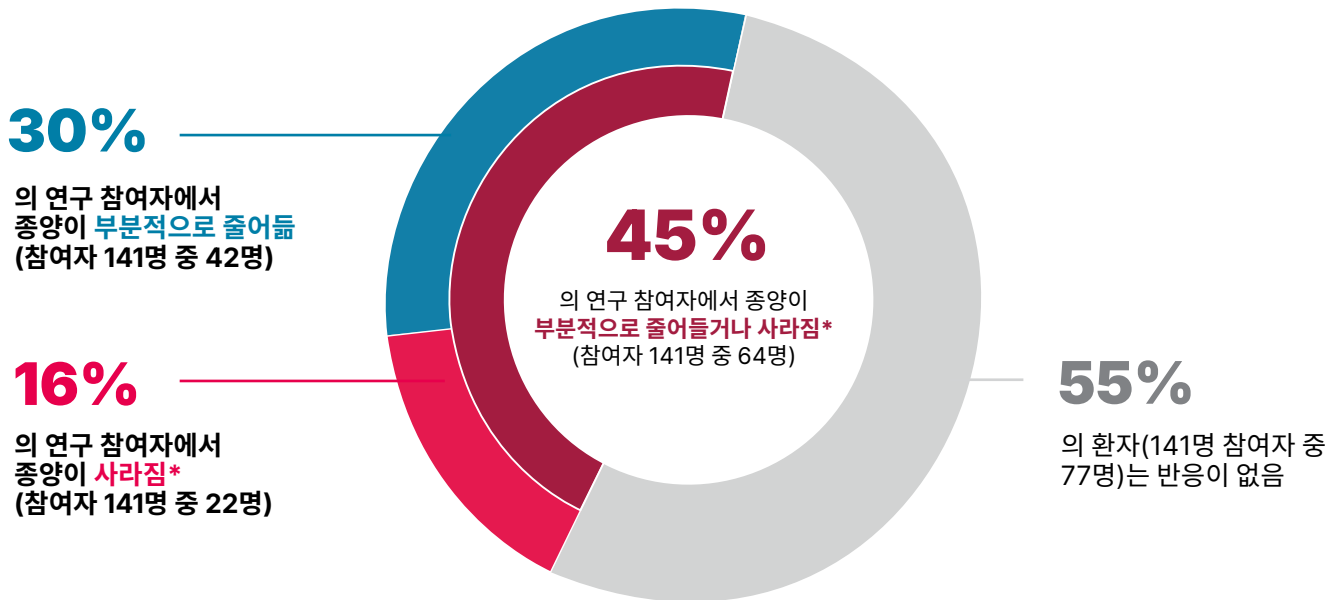


JEMPERLI는 의미 있는 결과를 제공합니다

연구자들은 전이(진행) 또는 재발한 dMMR 자궁내막암 환자 141명을 대상으로 JEMPERLI가 어떻게 작용하는지 연구했습니다. 이 환자들은 이전에 백금이 포함된 화학요법을 받았으나 효과가 없거나 효과가 중단된 적이 있었습니다.

객관적 반응률(objective response rate, ORR): 특정 기간 내에 치료에 반응하여 종양이 부분적으로 줄어들거나 사라진 사람들의 비율입니다.

JEMPERLI만 단독으로 투여받은 많은 연구 참여자들의 종양이 부분적으로 줄어들거나 사라졌습니다*



*이는 반드시 암이 치료되었다는 것을 의미하지는 않습니다.

중요한 안전성 정보(계속)

다음을 포함하여 새로운 징후 또는 증상이 발생하거나 징후 또는 증상이 악화되는 경우 즉시 의료 서비스 공급자(healthcare provider, HCP)에게 전화하거나 진료를 받으십시오(계속).

간 문제. 징후와 증상은 피부 또는 눈의 흰자가 노랗게 변함, 중증 오심 또는 구토, 오른쪽 위 부위(복부) 통증, 진한색 소변(차색), 또는 평소보다 쉽게 출혈이나 멍이 생김 등을 포함할 수 있습니다.

다음 페이지에 있는 추가 중요 안전성 정보와 JEMPERLI.com에서 [투약 지침](#)을 포함한 전체 [처방 정보](#)를 참조하시기 바랍니다.

목차



연구에 참여한 많은 참여자들은 JEMPERLI를 통해 지속적인 반응 지속기간(DOR)을 보였습니다

반응 지속기간(duration of response, DOR): 치료에 반응한 연구 참여자의 암이 다시 성장하거나 전이되기까지 걸린 시간입니다.



86%

의 연구 참여자는 치료에 반응했으며
1년 이상 반응을 유지했습니다



55%

의 연구 참여자는 치료에 반응했으며
2년 넘게 반응을 유지했습니다

치료에 반응한 증상이 있는 연구 참여자의 경우 DOR은 **1.2+개월~52.8+개월이었으며** DOR 중앙값에는 도달하지 못했습니다. 추적관찰 기간의 중앙값은 27.9개월이었습니다. 중앙값은 측정값 집합의 가운데 값입니다. 추적관찰 기간이란 개인의 건강 상태를 모니터링한 기간입니다.

+는 마지막 추적관찰 방문에서도 여전히 응답이 있다는 것을 의미합니다.

중요한 안전성 정보(계속)

다음을 포함하여 새로운 징후 또는 증상이 발생하거나 징후 또는 증상이 악화되는 경우 즉시 의료 서비스 공급자(healthcare provider, HCP)에게 전화하거나 진료를 받으십시오(계속).

호르몬 분비선 문제. 징후와 증상은 사라지지 않는 두통 또는 비정상적인 두통, 빛에 대한 눈 민감성, 눈 문제, 빠른 심박동, 발한 증가, 극심한 피로, 체중 증가 또는 감소, 평소보다 더 배고픔 또는 갈증을 느낌, 평소보다 더 잦은 배뇨, 탈모, 추운 느낌, 변비, 목소리가 더 굵어짐, 어지러움 또는 실신, 성욕 감소, 예민함 또는 건망증과 같은 기분이나 행동의 변화를 포함할 수 있습니다.

신장 문제. 징후와 증상은 소변의 양이나 색의 변화, 소변 내 혈액, 발목 부종 또는 식욕 상실을 포함할 수 있습니다.

피부 문제. 징후와 증상은 발진, 가려움, 피부 물집 또는 벗겨짐, 림프절 부종, 구강 또는 코, 인후 또는 생식기 부위의 통증성 상처 또는 궤양, 발열 또는 독감 유사 증상을 포함할 수 있습니다.

다음 페이지에 있는 추가 중요 안전성 정보와 JEMPERLI.com에서 [투약 지침](#)을 포함한 전체 [처방 정보](#)를 참조하시기 바랍니다.

목차

Jemperli 
(dostarlimab-gxly) Injection 500 mg



나는 JEMPERLI를 단독으로 처방받았습니다

JEMPERLI 투여 시 부작용을 경험할 수도 있습니다

다음에 포함하여 새로운 징후나 증상이 발생하거나 징후나 증상이나 악화되는 경우, 즉시 의료서비스 제공자에게 전화하거나 진료를 받으십시오.

면역 체계 문제

- 폐 문제, 기침 또는 숨참 등
- 장 문제, 설사 또는 평소보다 배변 횟수가 많거나, 심한 복부 통증이나 압통 등
- 간 문제, 피부 또는 눈의 흰자가 노랗게 변함 등
- 호르몬샘 문제, 즉 사라지지 않는 두통이나 비정상적인 두통, 빛에 대한 눈의 민감성 등
- 신장 문제, 발목이 부어 오르거나 소변에 혈액이 섞여 나옴 등
- 피부 문제, 발진이나 가려움증 등
- 다른 기관 및 조직의 문제, 증상으로는 흉통, 근육통이나 근육 약화, 복시 등

기타 문제들

- 때로는 중증이거나 생명을 위협할 수 있는 주입 반응, 오한이나 떨림, 현기증 또는 숨참 또는 천명음 등의 증상이 나타날 수 있음
- 이식 기관 거부
- 기증자 줄기세포를 사용하는 골수 (줄기세포) 이식(이종 이식)을 받은 사람의 경우 이식편대숙주병 (GVHD)을 포함한 합병증

JEMPERLI를 단독으로 투여받은 연구 참여자 중 10%는 JEMPERLI 투여를 완전히 중단했고 28%는 부작용으로 인해 투여가 일시 중단되었습니다.

단독으로 사용한 JEMPERLI의 가장 흔한 부작용들은 피로 및 쇠약, 낮은 적혈구 수(빈혈), 설사, 오심, 변비 및 구토였습니다.

이것들이 JEMPERLI의 발생 가능한 부작용의 전부는 아닙니다.



이러한 부작용에 대해 자세히 알아보려면 의사와 상담하거나 JEMPERLI.com을 방문하십시오

다음 페이지에 있는 추가 중요 안전성 정보와 JEMPERLI.com에서 [투약 지침](#)을 포함한 전체 [처방 정보](#)를 참조하시기 바랍니다.

목차

Jemperli 
(dostarlimab-gxly) Injection 500 mg



나는 JEMPERLI를 단독으로 처방받았습니다

JEMPERLI를 시작할 때 예상되는 것

암 치료를 시작하면 불확실한 상황이 발생할 수 있습니다. 하지만 걱정하지 마십시오. 치료 여정 내내 담당 의료진이 친절하게 안내해 드릴 것입니다. 또한 아래 정보를 검토해보시면 준비하는 데 도움을 받을 수도 있습니다.

JEMPERLI 투여 방법

JEMPERLI는 정맥(IV) 주입을 통해 투여됩니다. 의료진이 약을 준비한 후, 정맥 주입을 하는 데 약 30분이 소요됩니다.

JEMPERLI 투여 빈도

주입 일정의 어느 단계에 있는지에 따라 **3주 또는 6주마다 달력에 표시하는 것을 잊지 마세요.** 자세한 내용은 아래를 참조하십시오.



JEMPERLI 주입은 약 30분이 소요됩니다

첫 4회 투여의 경우 5번째 투여부터

3주마다 1회 **6**주마다 1회

JEMPERLI 단독요법

배우 사진

중요한 안전성 정보(계속)

문제는 다른 기관 및 조직에서도 발생할 수 있습니다. 이 문제들은 JEMPERLI로 발생할 수 있는 면역계 문제의 모든 징후와 증상은 아닙니다. 새로운 또는 악화되는 징후나 증상에 대해 즉시 HCP에게 전화하거나 진료를 받으십시오. 징후와 증상은 흉통, 불규칙한 심박동, 숨참, 발목 부종; 혼동, 졸림, 기억력 문제, 기분이나 행동의 변화, 목의 경직, 균형 문제, 팔다리의 저림 또는 마비; 복시, 흐릿한 시야, 빛에 대한 민감성, 눈의 통증, 시력 변화; 지속적인 또는 중증의 근육 통증 또는 쇠약, 근육 경련; 낮은 적혈구, 멍을 포함할 수 있습니다.

다음 페이지에 있는 추가 중요 안전성 정보와 JEMPERLI.com에서 [투약 지침](#)을 포함한 전체 [처방 정보](#)를 참조하시기 바랍니다.

목차





Together with JEMPERLI는 단순한 프로그램 그 이상입니다. 여러분의 요구를 이해하고, 여러분에게 가장 중요한 것을 경청하며, 그 과정에서 의미 있는 관계를 만들어 나가겠다는 저희의 약속입니다.

의사가 **JEMPERLI**를 처방하면, 저희는 약물 보험 적용 절차의 이해를 돕고, 합리적인 가격의 옵션을 알아보고, 치료 과정을 안내해 드립니다.

Together with JEMPERLI에서 기대할 수 있는 내용은 다음과 같습니다.



보장 범위 지원

저희가 귀하의 보험 적용 범위를 확인하고 혜택을 이해하실 수 있도록 도와드리겠습니다.* Together with JEMPERLI는 보험 적용 범위의 이해를 돕고 지속적인 지원을 받을 수 있도록 도와드립니다.

*Together with JEMPERLI에서 제공하는 정보는 보험 적용 또는 지급을 보장하지 않습니다.



비용 지원

자격 요건을 충족하시는 경우 JEMPERLI 비용 지원 옵션에 대해 알려드리겠습니다.



환자 지원

환자 내비게이터*는 치료 과정 전반에 걸쳐 맞춤형 지원을 제공하는 저희 프로그램의 핵심입니다.

*환자 내비게이터는 의료적 조언을 제공하지 않으며 담당 의사 진료팀의 일원이 아닙니다. 귀하의 질병 및 JEMPERLI를 이용한 치료에 대해 궁금한 점이 있으면 담당 의사에게 문의하십시오.

JEMPERLI 이용 방법이나 결제 방법에 대한 문의 사항이 있으시면 TogetherwithJEMPERLI.com 을 방문하시거나 **1-800-4GSK-ONC(1-844-447-5662)**로 전화해 주십시오.

중요 안전성 정보(계속)

때때로 중증이 되거나 생명을 위협할 수 있는 주입 반응. 주입 반응의 징후와 증상은 오한 또는 떨림, 가려움 또는 발진, 홍조, 숨참 또는 싹싹거림, 어지러움, 기절할 것 같은 느낌, 발열, 허리 또는 등 통증을 포함할 수 있습니다.

이식 기관 거부. 귀하의 HCP는 귀하가 받은 기관 이식의 유형에 따라 귀하가 어떤 징후와 증상을 보고해야 하는지 알려줄 것이며 귀하를 모니터링할 것입니다.

다음 페이지에 있는 추가 중요 안전성 정보와 JEMPERLI.com에서 **투약 지침**을 포함한 전체 **처방 정보**를 참조하시기 바랍니다.

Together with JEMPERLI(계속)



추가 지원 및 자료(다운로드 가능한 브로셔 포함)를 보시려면 JEMPERLI.com을 방문하십시오

등록이 완료되면 귀하에게 맞춤형 지원이 제공됩니다



비용 지원 옵션이 있습니다

약값 지불 방식은 일률적이지 않습니다. 필요한 지원은 개인의 필요와 보험 적용 범위에 따라 크게 달라질 수 있습니다. JEMPERLI는 자격 요건을 충족하는 환자를 위해 본인 부담금이나 환자 지원 프로그램과 같은 합리적인 선택지를 찾는 데 도움을 제공합니다.



JEMPERLI 본인부담금 프로그램

JEMPERLI 본인부담금 지원 프로그램은 적절한 민간 보험 가입 환자의 JEMPERLI 관련 적절한 본인부담금을 지원합니다.

JEMPERLI를 용량 당 최저 \$0*에 사용할 수도 있습니다.

*프로그램 연간 최대 한도가 적용됩니다. 자격 조건 및 전체 프로그램 이용 약관에 대한 자세한 내용은 TogetherwithJEMPERLI.com에서 확인하십시오.



당신 곁에는 환자 내비게이터가 있습니다

환자 내비게이터가 보험 혜택 및 본인 부담금에 대한 질문에 답변해 드립니다. 환자 내비게이터는 귀하가 재정 지원을 이해하는 데 도움을 주고 해당 상품에 대한 정보를 제공할 수 있습니다.

전체 프로그램 이용 약관은 TogetherwithJEMPERLI.com을 참조하십시오.

중요 안전성 정보(계속)

기증자 줄기세포를 사용하는 골수(줄기세포) 이식(이종 이식)을 받은 사람의 경우 이식편대숙주병 (graft-versus-host-disease, GVHD)을 포함한 합병증. 이러한 합병증은 중대할 수 있으며 사망에 이를 수도 있습니다. 이러한 합병증은 JEMPERLI로 치료하기 전이나 후에 이식을 받은 경우 발생할 수 있습니다. 귀하의 HCP는 이러한 합병증에 대해 귀하를 모니터링할 것입니다.

다음 페이지에 있는 추가 중요 안전성 정보와 JEMPERLI.com에서 **투약 지침**을 포함한 전체 **처방 정보**를 참조하시기 바랍니다.

중요 안전성 정보

JEMPERLI는 면역계와 함께 작용하여 특정 암을 치료할 수 있는 약물입니다. JEMPERLI는 면역계가 신체 어느 부위이든 정상 장기와 조직을 공격하게 만들어 그 작용 방식에 영향을 미칠 수 있습니다. 이러한 문제는 때로 중증이 되거나 생명을 위협할 수 있으며, 사망에 이를 수도 있습니다. 이러한 문제는 여러 가지가 동시에 발생할 수 있습니다. 이러한 문제는 치료 중 언제든지 발생할 수 있으며, 치료가 끝난 후에도 발생할 수 있습니다.

다음은 포함하여 새로운 징후 또는 증상이 발생하거나 징후 또는 증상이 악화되는 경우 즉시 의료 서비스 공급자(healthcare provider, HCP)에게 전화하거나 진료를 받으십시오.

폐 문제. 징후와 증상은 기침, 숨참, 흉통을 포함할 수 있습니다.

장 문제. 징후와 증상은 설사 또는 평소보다 더 잦은 배변, 검고 타르 같은 끈적한 변 또는 혈액이나 점액이 있는 변, 중증의 위장 부위(복부) 통증 또는 압통을 포함할 수 있습니다.

간 문제. 징후와 증상은 피부 또는 눈의 흰자가 노랗게 변함, 중증 오심 또는 구토, 오른쪽 위 부위(복부) 통증, 진한색 소변(차색), 또는 평소보다 쉽게 출혈이나 멍이 생김 등을 포함할 수 있습니다.

호르몬 분비선 문제. 징후와 증상은 사라지지 않는 두통 또는 비정상적인 두통, 빛에 대한 눈 민감성, 눈 문제, 빠른 심박동, 발한 증가, 극심한 피로, 체중 증가 또는 감소, 평소보다 더 배고픔 또는 갈증을 느낌, 평소보다 더 잦은 배뇨, 탈모, 추운 느낌, 변비, 목소리가 더 굵어짐, 어지러움 또는 실신, 성욕 감소, 예민함 또는 건강증과 같은 기분이나 행동의 변화를 포함할 수 있습니다.

신장 문제. 징후와 증상은 소변의 양이나 색의 변화, 소변 내 혈액, 발목 부종 또는 식욕 상실을 포함할 수 있습니다.

피부 문제. 징후와 증상은 발진, 가려움, 피부 물집 또는 벗겨짐, 림프절 부종, 구강 또는 코, 인후 또는 생식기 부위의 통증성 상처 또는 궤양, 발열 또는 독감 유사 증상을 포함할 수 있습니다.

문제는 다른 기관 및 조직에서도 발생할 수 있습니다. 이 문제들은 JEMPERLI로 발생할 수 있는 면역계 문제의 모든 징후와 증상은 아닙니다. 새로운 또는 악화되는 징후나 증상에 대해 즉시 HCP에게 전화하거나 진료를 받으십시오. 징후와 증상은 흉통, 불규칙한 심박동, 숨참, 발목 부종; 혼동, 졸림, 기억력 문제, 기분이나 행동의 변화, 목의 경직, 균형 문제, 팔다리의 저림 또는 마비; 복시, 흐릿한 시야, 빛에 대한 민감성, 눈의 통증, 시력 변화; 지속적인 또는 중증의 근육 통증 또는 쇠약, 근육 경련; 낮은 적혈구, 멍을 포함할 수 있습니다.

때때로 중증이 되거나 생명을 위협할 수 있는 주입 반응. 주입 반응의 징후와 증상은 오한 또는 떨림, 가려움 또는 발진, 홍조, 숨참 또는 싹싹거림, 어지러움, 기절할 것 같은 느낌, 발열, 허리 또는 등 통증을 포함할 수 있습니다.

문서 전반에 걸쳐 추가 중요 안전성 정보와 **투약 지침**을 포함한 전체 **처방 정보**는 JEMPERLI.com에서 참조하시기 바랍니다.

중요 안전성 정보(계속)

이식 기관 거부. 귀하의 HCP는 귀하가 받은 기관 이식의 유형에 따라 귀하가 어떤 징후와 증상을 보고해야 하는지 알려줄 것이며 귀하를 모니터링할 것입니다.

기증자 줄기세포를 사용하는 골수(줄기세포) 이식(이종 이식)을 받은 사람의 경우 이식편대숙주병(graft-versus-host-disease, GVHD)을 포함한 합병증. 이러한 합병증은 중대할 수 있으며 사망에 이를 수도 있습니다. 이러한 합병증은 JEMPERLI로 치료하기 전이나 후에 이식을 받은 경우 발생할 수 있습니다. 귀하의 HCP는 이러한 합병증에 대해 귀하를 모니터링할 것입니다.

즉시 치료를 받으면 이러한 문제가 더 중대해지는 것을 막는 데 도움이 될 수 있습니다. 담당 HCP는 JEMPERLI 치료 기간 동안 귀하에게 이러한 문제가 있는지 확인할 것이며 코르티코스테로이드나 호르몬 대체 약물을 사용하여 귀하를 치료할 수도 있습니다. 중증 부작용이 나타날 경우, 귀하의 HCP는 JEMPERLI 치료를 지연하거나 완전히 중단해야 할 수도 있습니다.

JEMPERLI를 투여받기 전에, 귀하의 HCP에게 귀하의 모든 의학적 상태에 대해 알려십시오. 여기에는 크론병, 궤양성 대장염 또는 루푸스와 같은 면역계 문제, 기관 이식을 받았는지 여부, 기증자 줄기세포(이종 이식)를 사용하는 줄기세포 이식을 받았는지 여부 또는 그러한 계획, 흉부 부위에 방사선 치료를 받았는지 여부, 중증 근무력증이나 길랑-바레 증후군과 같이 신경계에 영향을 미치는 상태의 존재 여부가 포함됩니다.

현재 임신 중이거나 임신을 계획하고 있다면 HCP에게 알려십시오. JEMPERLI는 태아에게 해를 끼칠 수 있습니다. 임신이 가능한 경우, 치료를 시작하기 전에 HCP가 임신검사를 실시할 것입니다. 치료 기간 중 및 JEMPERLI 마지막 용량 후 4개월 동안 효과적인 피임법을 사용하십시오. JEMPERLI 치료 중 임신하게 되거나 임신했다고 생각되는 경우 HCP에게 즉시 알려십시오.

현재 모유 수유 중이거나 모유 수유를 계획하고 있다면 HCP에게 알려십시오. JEMPERLI가 모유로 전달되는지 여부는 알려지지 않았습니디. JEMPERLI 치료 중 및 마지막 용량 후 4개월 동안 모유 수유를 하지 마십시오.

귀하가 투여하는 모든 약물에 대해 HCP에게 알려십시오. 여기에는 처방약 및 비처방약, 비타민, 생약 보조제 등이 포함됩니다.

카보플라틴 및 파클리탁셀과 병용되는 JEMPERLI의 가장 흔한 부작용으로는 팔, 손, 다리, 발의 신경 문제, 피로, 오심, 탈모, 관절통, 발진, 변비, 설사, 위 부위(복부) 통증, 숨참, 식욕 감소, 요로 감염, 구토가 있습니다.

단독으로 사용되는 JEMPERLI의 가장 흔한 부작용으로는 피로 및 쇠약, 낮은 적혈구 수(빈혈), 설사, 오심, 변비, 구토가 있습니다.

이것들이 JEMPERLI의 발생 가능한 부작용의 전부는 아닙니다. 부작용에 대한 의학적 조언을 받으려면 의사에게 연락하십시오.

처방약의 부작용은 1-800-FDA-1088번으로 전화하거나 www.fda.gov/medwatch를 방문하여 FDA에 보고할 것을 권장합니다.

문서 전반에 걸쳐 추가 중요 안전성 정보와 **투약 지침**을 포함한 전체 **처방 정보**는 JEMPERLI.com에서 참조하시기 바랍니다.



치료에 적극적으로 참여하세요.
오늘 의사에게 JEMPERLI에 대해
문의하십시오.

JEMPERLI.com 을 방문하십시오



최초이자 유일하게 FDA 승인을 받은 면역요법 조합으로 새로 진단된 진행성 또는 재발성 자궁내막암 환자들의 생존 기간 연장*에 CP 단독요법보다 도움이 되는 것으로 입증되었습니다

*전체 연구 대상 집단에서 JEMPERLI + CP의 전체 생존기간(OS) 중앙값은 45개월이었고, CP 단독 요법의 경우는 28개월이었습니다. 이 차이는 통계적으로 유의미합니다. 즉, 두 치료군 간의 차이가 우연에 의한 예상보다 크다는 것을 의미합니다. 중앙값은 측정값 집합의 가운데 값입니다. OS는 치료를 시작한 후 환자가 생존하는 평균 시간을 측정합니다. JEMPERLI + CP는 다른 면역요법 조합과 비교하여 연구되지 않았습니다.

OS는 암 임상시험의 최적 치료 지표입니다

JEMPERLI + CP는 CP 단독요법과 비교하여 OS에서 치료상의 이점을 보여 OS 최적 표준을 달성했습니다.

중요한 안전성 정보(계속)

즉시 치료를 받으면 이러한 문제가 더 중대해지는 것을 막는 데 도움이 될 수 있습니다. 담당 HCP는 JEMPERLI 치료 기간 동안 귀하에게 이러한 문제가 있는지 확인할 것이며 코르티코스테로이드나 호르몬 대체 약물을 사용하여 귀하를 치료할 수도 있습니다. 중증 부작용이 나타날 경우, 귀하의 HCP는 JEMPERLI 치료를 지연하거나 완전히 중단해야 할 수도 있습니다.

다음 페이지에 있는 추가 중요 안전성 정보와 JEMPERLI.com에서 **투약 지침**을 포함한 전체 **처방 정보**를 참조하시기 바랍니다.

목차

상표는 GSK 그룹이 소유하거나 GSK 그룹이 라이선스를 받은 것입니다.

GSK

©2026 GSK or licensor.
PMUS-DSTBROC260006 February 2026
Produced in USA.

파일 이름: Korean Patient Brochure

Jemperli 
(dostarlimab-gxly) Injection 500 mg