



用 JEMPERLI

点亮 您自己的道路



JEMPERLI + 卡铂和紫杉醇 (CP):
首个且唯一经 **FDA 批准** 的免疫治疗联合方案，
已被证实可帮助新诊断的晚期或复发性子宫内膜
癌患者相比单用 **CP 生活更长久***

*在总体研究人群中，接受 JEMPERLI + CP 患者的中位总生存期 (OS) 为 45 个月，而单独使用 CP 患者的中位总生存期为 28 个月。这一差异具有统计学意义，这意味着两个治疗组之间的差异大于仅由偶然因素引起的预期差异。中位数是一组测量值的中间值。OS 衡量的是开始治疗后患者的平均生存时间。尚未对 JEMPERLI + CP 与其他免疫疗法组合进行比较研究。

批准用途

JEMPERLI 是一种处方药，用于治疗患有以下疾病的成年人：

- 一种被称为子宫内膜癌 (EC) 的子宫癌症
 - 在以下情况下，JEMPERLI 可与化疗药物卡铂和紫杉醇联合使用，之后，JEMPERLI 可单独使用：
 - 当癌症扩散到子宫外（晚期）时或者
 - 癌症复发时。
 - 在以下情况下，JEMPERLI 可单独使用：
 - 当实验室检查显示肿瘤存在错配修复缺陷 (dMMR)，并且
 - 您的癌症复发或已经扩散（晚期 EC），并且
 - 您接受了含有铂的化疗，但该疗法无效或不再有效，并且
 - 您的癌症无法通过手术或放射治疗。

尚不清楚 JEMPERLI 对儿童是否安全有效。

重要安全信息

JEMPERLI 是一种可以通过与免疫系统协同作用来治疗某些癌症的药物。JEMPERLI 可导致您的免疫系统攻击身体任何部位的正常器官和组织，并影响这些器官和组织的工作方式。这些问题有时会变得严重或危及生命，并可能导致死亡。您可能同时出现多个这样的问题。这些问题可能在治疗期间的任何时候发生，甚至在治疗结束后也可能发生。

请参阅后续页面中的其他重要安全信息以及完整的**处方信息**，其中包括**用药指南**，亦可访问 JEMPERLI.com 获取。

Jemperli 
(dostarlimab-gxly) Injection 500 mg



目录

JEMPERLI 的作用机制	3	单独使用 JEMPERLI	14
生物标志物检测	4	• <u>研究结果</u>	
JEMPERLI 联合化疗药物卡铂和紫杉醇 (CP)	6	• <u>副作用</u>	
• <u>对 JEMPERLI 进行的研究</u>		• <u>给药</u>	
• <u>研究结果</u>		Together with JEMPERLI	19
• <u>副作用</u>		重要安全信息	21
• <u>给药</u>			

重要安全信息（续）

如果您出现任何新的或恶化的体征或症状，请立即致电医疗保健提供者 (HCP) 或在 HCP 处就诊，(包括)：

肺部问题。 体征和症状可能包括咳嗽、呼吸短促或胸痛。

肠道问题。 体征和症状可能包括腹泻或排便次数比平时多；粪便呈黑色、柏油状、粘稠状，或带有血液或粘液；或严重的胃部 (腹部) 疼痛或压痛。

请参阅后续页面中的其他重要安全信息以及完整的处方信息，其中包括用药指南，亦可访问 JEMPERLI.com 获取。

Jemperli 
(dostarlimab-gxly) Injection 500 mg

JEMPERLI 是一种免疫疗法，这种疗法不是化疗或放疗，而是旨在与身体协同作用，帮助对抗癌症



隐藏的癌细胞

癌细胞可以躲避

您的免疫系统。然后细胞就能够生长和扩散



暴露的癌细胞

JEMPERLI 可以防止癌细胞隐藏

这样您的免疫系统就可以发现并攻击它们

重要安全信息（续）

如果您出现任何新的或恶化的体征或症状，请立即致电医疗保健提供者 (HCP) 或在 HCP 处就诊，包括（续）：

肝脏问题。 体征和症状可能包括皮肤或眼白发黄、严重的恶心或呕吐、胃部（腹部）右侧疼痛、尿液呈深色（茶色），或比平时更容易出血或瘀伤。

激素腺问题。 体征和症状可能包括持续的头痛或不寻常的头痛、眼睛对光敏感、眼睛问题、心跳加快、出汗增多、极度疲倦、体重升高或体重下降、感觉比平时更饥饿或更口渴、小便比平时更频繁、脱发、感觉寒冷、便秘、声音变得更低沉、头晕或昏厥、情绪或行为发生变化（如性欲减退、易激惹或健忘）。

请参阅后续页面中的其他重要安全信息以及完整的[处方信息](#)，其中包括[用药指南](#)，亦可访问 JEMPERLI.com 获取。

目录

Jemperli 
(dostarlimab-gxly) Injection 500 mg

生物标志物检测可以提供有关您疾病的重要信息

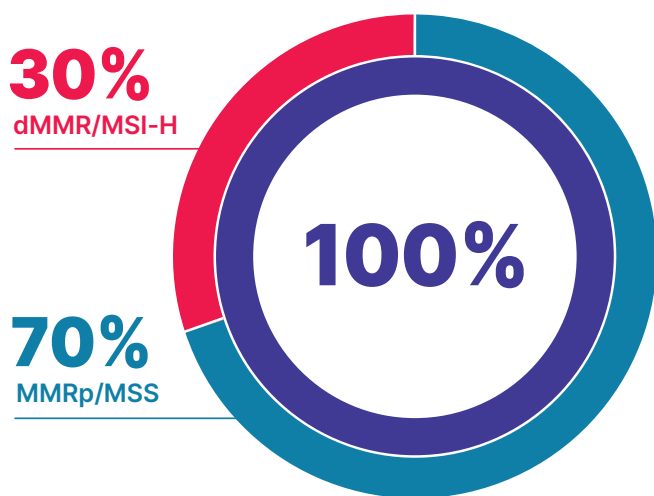
生物标志物是在您身体的组织或体液中发现的分子，可以显示某种状况、过程或疾病是正常还是异常。在正常细胞生长过程中，错配修复 (MMR) 系统会纠正基因中发生的错误。在子宫内膜癌中，MMR 和 MSI 是两项可以提供有关您疾病的重要信息的生物标志物检测。

如果 MMR 系统工作正常，错误就会得到纠正，基因就会保持稳定。这也被称为：

- MMRp (错配修复功能正常)
—— 或者 ——
- MSS (微卫星稳定)

如果 MMR 系统工作不正常，错误就会累积，使基因不稳定。这也被称为：

- dMMR (错配修复缺陷)
—— 或者 ——
- MSI-H (高微卫星不稳定性)



如果您患有子宫内膜癌，国家指南建议对您的 MMR/MSI 状态进行检测

向您的医生咨询有关生物标志物检测的信息。

dMMR/MSI-H 状态可能与林奇综合征有关，林奇综合征是一种会增加患子宫内膜癌风险的遗传性疾病。

重要安全信息（续）

如果您出现任何新的或恶化的体征或症状，请立即致电医疗保健提供者 (HCP) 或在 HCP 处就诊，包括（续）：

肾脏问题。 体征和症状可能包括尿量或尿液颜色发生变化、尿液中有血、脚踝肿胀或无食欲。

皮肤问题。 体征和症状可能包括皮疹；瘙痒；皮肤水疱或脱皮；淋巴结肿胀；口腔、鼻腔、喉咙或生殖器部位疼痛性疮或溃疡；发热或流感样症状。

请参阅后续页面中的其他重要安全信息以及完整的**处方信息**，其中包括**用药指南**，亦可访问 JEMPERLI.com 获取。

目录

Jemperli 
(dostarlimab-gxly) Injection 500 mg

您的 JEMPERLI 处方是怎样的？

根据您在子宫内膜癌治疗过程中所处的阶段，看看它对您有什么帮助



如果您是**新诊断的晚期或复发性子宫内膜癌患者**，您的处方可能为：

JEMPERLI + 卡铂和紫杉醇 (CP)

前 6 剂每 3 周给药一次，此后单独使用 JEMPERLI，每 6 周一次

转到第 6 页及后续页面



如果您是**dMMR 晚期或复发性子宫内膜癌患者**，您的处方可能为：

单独使用 JEMPERLI

前 4 剂每 3 周给药一次，此后每 6 周一次

转到第 14 页及后续页面

演员形象展示



如果您尚无 JEMPERLI 处方，请咨询您的医生，看看它是否适合您

重要安全信息（续）

其他器官和组织也可能出现问题。这些并不是 JEMPERLI 可能出现的所有免疫系统问题体征和症状。如果出现任何新的或更严重的体征或症状，请立即致电 HCP 或在 HCP 处就诊。体征和症状可能包括胸痛、心律不齐、呼吸短促、脚踝肿胀；意识模糊、嗜睡、记忆力问题、情绪或行为变化、颈部僵硬、平衡问题、手臂或腿部刺痛或麻木；复视、视物模糊、对光敏感、眼睛疼痛、视力变化；持续或严重的肌肉疼痛或无力、肌肉痉挛；红细胞减少、瘀伤。

请参阅后续页面中的其他重要安全信息以及完整的**处方信息**，其中包括**用药指南**，亦可访问 JEMPERLI.com 获取。

目录

Jemperli 
(dostarlimab-gxly) Injection 500 mg



JEMPERLI 联合化疗药物 卡铂和紫杉醇 (CP)



演员形象展示

重要安全信息（续）

输注反应有时会很严重或危及生命。输注反应的体征和症状可能包括发冷或发抖、瘙痒或皮疹、潮红、呼吸短促或哮喘、头晕、感觉像要晕过去、发热、背部或颈部疼痛。

移植器官排斥。您的 HCP 应根据您所接受的器官移植类型，告诉您应该报告哪些体征和症状，并对您进行监测。

请参阅后续页面中的其他重要安全信息以及完整的**处方信息**，其中包括**用药指南**，亦可访问 JEMPERLI.com 获取。

目录

Jemperli 
(dostarlimab-gxly) Injection 500 mg



JEMPERLI 是如何在像您这样的患者身上进行研究的

一项临床试验在 494 名子宫内膜癌已扩散到子宫外（新诊断的晚期）或复发的患者（也称为总体人群）中，对 JEMPERLI + CP 与单独使用 CP 进行了比较。总体人群包括肿瘤为 dMMR/MSI-H 或 MMRp/MSS 的患者。



使用 JEMPERLI + CP 的研究参与者接受了以下治疗：

500 mg JEMPERLI + CP，每 3 周一次，共 6 剂
然后 1000 mg JEMPERLI 单独使用，每 6 周一次



单独使用 CP 的研究参与者接受了以下治疗：

CP + 安慰剂（一种设计成外观类似于被测试药物的非活性物质），
每 3 周一次，共 6 剂
然后单独使用安慰剂，每 6 周一次

为什么这对您很重要

该临床试验测试了将 JEMPERLI 添加到 CP 中的有效性和安全性。在试验中，一些患者使用 JEMPERLI + CP 进行了治疗，另一些患者使用安慰剂（一种非活性物质）+ CP 进行了治疗，然后对结果进行了比较。根据这项试验的结果，这种药物组合已获得美国食品药品监督管理局 (FDA) 的批准，并可供医生为患者开具处方。

重要安全信息（续）

接受使用供体干细胞(同种异体)的骨髓(干细胞)移植的人群可能出现并发症, 包括移植物抗宿主病 (GVHD)。这些并发症可能很严重, 甚至可能导致死亡。如果您在接受 JEMPERLI 治疗之前或之后接受移植, 可能会发生这些并发症。您的 HCP 将监测您是否出现这些并发症。

请参阅后续页面中的其他重要安全信息以及完整的[处方信息](#)，其中包括[用药指南](#)，亦可访问 JEMPERLI.com 获取。



新诊断晚期或复发性子宫内膜癌患者接受 JEMPERLI + CP 治疗比单独使用 CP 的患者生存期更长

总生存期 (OS): 开始治疗后患者的平均生存时间。

在总体研究人群中，接受 JEMPERLI + CP 患者的中位 OS 为 45 个月，而单独使用 CP 患者的中位 OS 为 28 个月。这一差异具有统计学意义，这意味着两个治疗组之间的差异大于仅由偶然因素引起的预期差异。总体人群中不同生物标志物组之间的结果存在差异。中位数是一组测量值的中间值。尚未对 JEMPERLI + CP 与其他免疫疗法组合进行比较研究。

JEMPERLI + CP 显著延长了 OS



显著

31%

降低死亡风险

在接受 JEMPERLI + CP 治疗的患者中
(与单独使用 CP 相比)

在 245 名接受 JEMPERLI + CP 治疗的参与者中，有 136 名仍然生存，相比之下，在 249 名单独使用 CP 治疗的参与者中，有 105 名仍然生存。

OS 是衡量癌症临床试验的金标准

JEMPERLI + CP 相较单独使用 CP 在 OS 方面显示出治疗获益，已达到 OS 这一金标准。

重要安全信息 (续)

立即接受治疗有助于防止这些问题变得更加严重。在使用 JEMPERLI 治疗期间，您的 HCP 将检查您是否存在这些问题，并可能使用皮质类固醇或激素替代药物对您进行治疗。如果您出现严重的副作用，HCP 可能还需要延迟或完全停止 JEMPERLI 治疗。

请参阅后续页面中的其他重要安全信息以及完整的**处方信息**，其中包括**用药指南**，亦可访问 JEMPERLI.com 获取。

目录

Jemperli 
(dostarlimab-gxly) Injection 500 mg



使用 **JEMPERLI + CP** 的患者比单独使用 **CP** 的患者 中位生存时间长 **16** 个月

总生存期 (OS): 开始治疗后患者的平均生存时间。

中位数是一组测量值的中间值。

中位 OS:

JEMPERLI + CP,
然后单独使用 **JEMPERLI**

半数研究参与者在 **45** 个月时
仍然生存

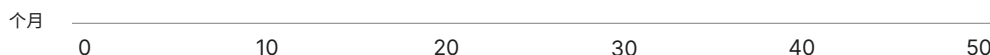
生存时间

长 **16** 个月

比单独使用 **CP**

安慰剂 + CP,
然后单独使用安慰剂

半数研究参与者在 **28** 个月时
仍然生存



重要安全信息 (续)

在接受 JEMPERLI 治疗前, 请告知您的 HCP 您的所有医疗状况, 包括免疫系统问题(如克罗恩病、溃疡性结肠炎或狼疮); 曾接受器官移植; 曾接受或计划接受使用供者干细胞(同种异体)的干细胞移植; 曾接受胸部放射治疗; 或患有影响神经系统的疾病, 如重症肌无力或格林-巴利综合征。

如果您已怀孕或计划怀孕, 请告知您的 HCP。JEMPERLI 可能会伤害未出生的婴儿。如果您能够怀孕, 在您开始治疗之前, HCP 将为您进行妊娠试验。在治疗期间以及最后一次 JEMPERLI 给药后 4 个月内使用有效的避孕措施。如果您在接受 JEMPERLI 治疗期间怀孕, 或者您认为您可能怀孕, 请立即告知您的 HCP。

如果您正在哺乳或计划哺乳, 请告知您的 HCP。JEMPERLI 是否会进入母乳, 目前尚不清楚。在 JEMPERLI 治疗期间以及最后一次给药后 4 个月内不要哺乳。

请参阅后续页面中的其他重要安全信息以及完整的**处方信息**, 其中包括**用药指南**, 亦可访问 JEMPERLI.com 获取。

目录

Jemperli 
(dostarlimab-gxly) Injection 500 mg

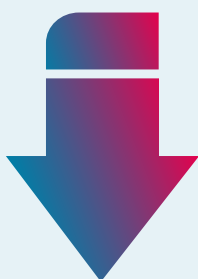


与单独使用 CP 相比，接受 JEMPERLI + CP 治疗的患者癌症生长、扩散或恶化的可能性显著降低

无进展生存期 (PFS): 测量疾病进展的延迟或暂停，或指研究参与者的癌症没有生长、扩散或恶化的时间长度。

在总体研究人群中，接受 JEMPERLI + CP 治疗的参与者的癌症没有生长、扩散或恶化的中位时间为 12 个月，相比之下，单独使用 CP 治疗的参与者的癌症没有生长、扩散或恶化的中位时间为 8 个月。这一差异具有统计学意义，这意味着两个治疗组之间的差异大于仅由偶然因素引起的预期差异。总体人群中不同生物标志物组之间的结果存在差异。中位数是一组测量值的中间值。

接受 JEMPERLI + CP 治疗的研究参与者：



可能性
降低了

36%

癌症生长、扩散或恶化
与单独使用 CP 治疗的患者相比

在 245 名接受 JEMPERLI + CP 治疗的参与者中，有 110 名没有出现癌症生长、扩散或恶化，相比之下，在 249 名单独使用 CP 治疗的参与者中，有 72 名没有出现癌症生长、扩散或恶化。

重要安全信息（续）

告知 HCP 您服用的所有药物，包括处方药和非处方药、维生素和草药补充剂。

JEMPERLI 与卡铂和紫杉醇联合使用时最常见的不良反应包括手臂、手、腿和脚的神经问题；疲劳；恶心；脱发；关节疼痛；皮疹；便秘；腹泻；腹部疼痛；呼吸短促；食欲减退；尿路感染；呕吐。

请参阅后续页面中的其他重要安全信息以及完整的**处方信息**，其中包括**用药指南**，亦可访问 JEMPERLI.com 获取。



接受 JEMPERLI + CP 治疗的具有 dMMR/MSI-H 生物标志物状态的患者，癌症没有生长、扩散或恶化的中位时间为 30 个月

JEMPERLI 临床试验还测量了 dMMR/MSI-H 肿瘤患者的中位无进展生存期 (PFS)。PFS 是指参与者的癌症没有生长、扩散或恶化的时间长度。中位数是一组测量值的中间值。



在 60 名接受 JEMPERLI + CP 治疗的参与者中，有 37 名没有出现癌症生长、扩散或恶化，相比之下，在 62 名单独使用 CP 治疗的参与者中，有 15 名没有出现癌症生长、扩散或恶化。



与单独使用 CP 的参与者相比，接受 JEMPERLI + CP 的研究参与者的癌症生长、扩散或恶化的可能性降低了 71%。

重要安全信息（续）

JEMPERLI 单独使用时最常见的副作用包括疲倦和无力、红细胞计数降低（贫血）、腹泻、恶心、便秘、呕吐。

这些并非 JEMPERLI 的所有可能副作用。请致电您的医生，征求有关副作用的医疗建议。

我们鼓励您拨打 1-800-FDA-1088 或访问 www.fda.gov/medwatch 向 FDA 报告处方药的不良副作用。

请参阅后续页面中的其他重要安全信息以及完整的**处方信息**，其中包括**用药指南**，亦可访问 JEMPERLI.com 获取。



您可能会出现 **JEMPERLI** 的副作用

如果您出现任何新的或恶化的体征或症状，请立即致电医疗保健提供者或在医疗保健提供者处就诊，包括：

免疫系统问题

- 肺部问题，如咳嗽或呼吸短促
- 肠道问题，如腹泻或排便次数比平时多或严重的胃部（腹部）疼痛或压痛
- 肝脏问题，如皮肤或眼白发黄
- 激素腺问题，如持续的头痛或不寻常的头痛，或眼睛对光敏感
- 肾脏问题，如脚踝肿胀或尿液中有血
- 皮肤问题，如皮疹或瘙痒
- 其他器官和组织出现问题，症状包括胸痛、持续或严重的肌肉疼痛或无力、复视

其他问题

- 输液反应有时会很严重甚至危及生命，症状包括发冷或发抖、头晕、呼吸短促或哮喘
- 移植器官排斥
- 接受使用供体干细胞（同种异体）的骨髓（干细胞）移植的人群的并发症，包括移植物抗宿主病 (GVHD)

在接受 JEMPERLI + CP 的研究参与者中，19% 完全停用了 JEMPERLI，37% 因副作用中断了治疗。

JEMPERLI + CP 最常见的副作用为手臂、手、腿和脚的神经问题；疲倦；恶心；脱发；关节疼痛；皮疹；便秘；腹泻；胃部（腹部）疼痛；呼吸短促；食欲下降；尿路感染；呕吐。

这些并非 JEMPERLI 的所有可能副作用。



要了解有关这些副作用的更多信息，请咨询您的医生或访问 JEMPERLI.com

请参阅后续页面中的其他重要安全信息以及完整的**处方信息**，其中包括**用药指南**，亦可访问 JEMPERLI.com 获取。



开始使用 **JEMPERLI** 时您可能会遇到的情况

对于新诊断的晚期或复发性子宫内膜癌，基于 JEMPERLI 的联合治疗包括 JEMPERLI + CP（每 3 周一次，前 6 剂），之后单独使用 JEMPERLI（每 6 周一次）。

您的护理团队随时准备为您提供帮助

开始任何癌症治疗都会带来不确定性。幸运的是，在整个治疗过程中，您可以依靠您的护理团队为您提供指导。您还可以查看以下信息，帮助您做好更充分的准备。

JEMPERLI 的给药方式

JEMPERLI 通过静脉 (IV) 输注 给药。医务人员会准备好药物，然后进行静脉输液，大约需要 30 分钟。详见下文。



您的 JEMPERLI 输液大约需要 30 分钟

对于前 6 剂

每 **3** 周一次



JEMPERLI

CP

从第 7 剂开始
及以后

每 **6** 周一次



单独使用
JEMPERLI



演员形象展示

重要安全信息

JEMPERLI 是一种可以通过与免疫系统协同作用来治疗某些癌症的药物。JEMPERLI 可导致您的免疫系统攻击身体任何部位的正常器官和组织，并影响这些器官和组织的工作方式。这些问题有时会变得严重或危及生命，并可能导致死亡。您可能同时出现多个这样的问题。这些问题可能在治疗期间的任何时候发生，甚至在治疗结束之后也可能发生。

请参阅后续页面中的其他重要安全信息以及完整的[处方信息](#)，其中包括[用药指南](#)，亦可访问 JEMPERLI.com 获取。

目录



单独使用 JEMPERLI

演员形象展示

重要安全信息（续）

如果您出现任何新的或恶化的体征或症状，请立即致电医疗保健提供者 (HCP) 或在 HCP 处就诊，包括：

肺部问题。 体征和症状可能包括咳嗽、呼吸短促或胸痛。

肠道问题。 体征和症状可能包括腹泻或排便次数比平时多；粪便呈黑色、柏油状、粘稠状，或带有血液或粘液；或严重的胃部（腹部）疼痛或压痛。

请参阅后续页面中的其他重要安全信息以及完整的**处方信息**，其中包括**用药指南**，亦可访问 JEMPERLI.com 获取。

目录

Jemperli 
(dostarlimab-gxly) Injection 500 mg

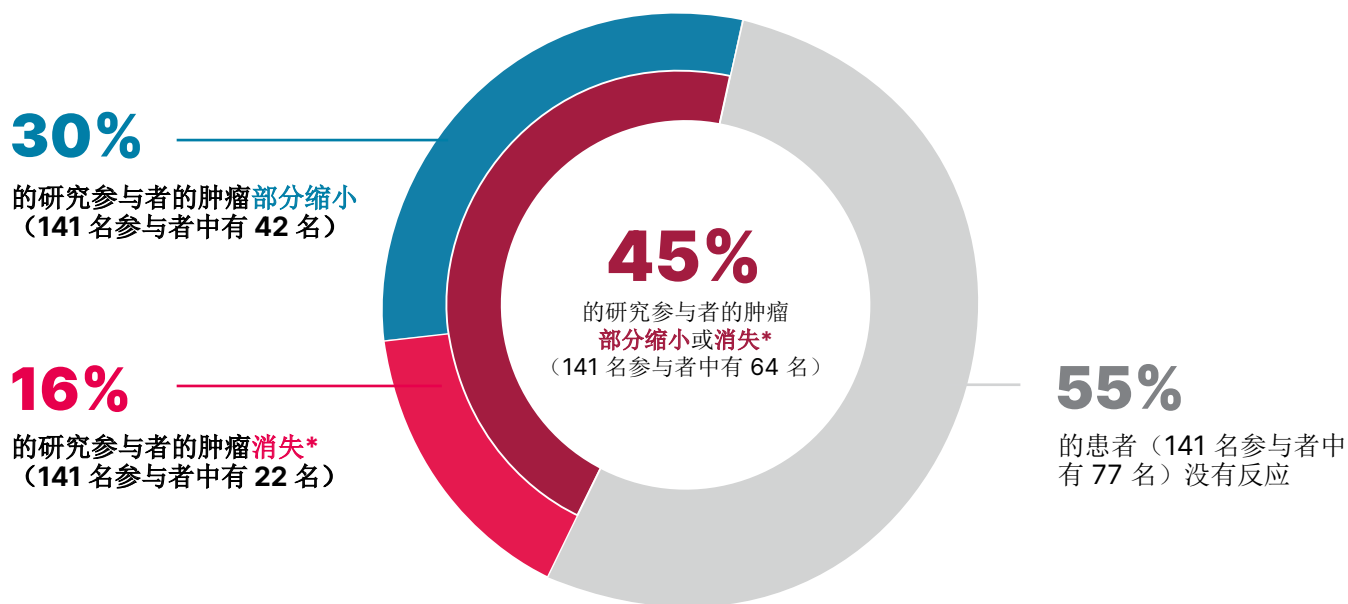


JEMPERLI 提供了有意义的结果

研究人员在 141 名患有已扩散（晚期）或复发性 dMMR 子宫内膜癌的研究参与者中研究了 JEMPERLI 的作用。这些患者之前曾接受过含铂化疗，但没有效果或不再有效果。

客观缓解率 (ORR): 在一项研究中，肿瘤在一定时间内因治疗而部分缩小或消失的人数百分比。

许多单独使用 JEMPERLI 的研究参与者的肿瘤部分缩小或消失*



*这并不一定意味着癌症已经治愈。

重要安全信息（续）

如果您出现任何新的或恶化的体征或症状, 请立即致电医疗保健提供者 (HCP) 或在 HCP 处就诊, 包括(续):

肝脏问题。 体征和症状可能包括皮肤或眼白发黄、严重的恶心或呕吐、胃部(腹部)右侧疼痛、尿液呈深色(茶色), 或比平时更容易出血或瘀伤。

请参阅后续页面中的其他重要安全信息以及完整的**处方信息**, 其中包括**用药指南**, 亦可访问 JEMPERLI.com 获取。



研究中的许多参与者对 JEMPERLI 有持续的缓解持续时间 (DOR)

缓解持续时间 (DOR): 对治疗有反应的研究参与者在癌症再次开始生长或扩散之前的时间。



86%

对治疗有反应的研究参与者的反应维持了 **1 年或更长时间**



55%

对治疗有反应的研究参与者的反应维持了 **2 年以上**

在肿瘤对治疗有反应的研究参与者中，其 DOR 范围为 **1.2+ 至 52.8+ 个月**，中位 DOR 未达到。中位随访时间为 27.9 个月。中位数是一组测量值的中间值。随访时间是指对一个人的健康状况进行监测的时间长度。

+ 表示在最后一次随访时仍有反应。

重要安全信息（续）

如果您出现任何新的或恶化的体征或症状，请立即致电医疗保健提供者 (HCP) 或在 HCP 处就诊，包括 (续)：

激素腺问题。 体征和症状可能包括持续的头痛或不寻常的头痛、眼睛对光敏感、眼睛问题、心跳加快、出汗增多、极度疲倦、体重升高或体重下降、感觉比平时更饥饿或更口渴、小便比平时更频繁、脱发、感觉寒冷、便秘、声音变得更低沉、头晕或昏厥、情绪或行为发生变化 (如性欲减退、易激惹或健忘)。

肾脏问题。 体征和症状可能包括尿量或尿液颜色发生变化、尿液中有血、脚踝肿胀或无食欲。

皮肤问题。 体征和症状可能包括皮疹；瘙痒；皮肤水疱或脱皮；淋巴结肿胀；口腔、鼻腔、喉咙或生殖器部位疼痛性疮或溃疡；发热或流感样症状。

请参阅后续页面中的其他重要安全信息以及完整的**处方信息**，其中包括**用药指南**，亦可访问 JEMPERLI.com 获取。



使用 JEMPERLI 时，您可能会出现副作用

如果您出现任何新的或恶化的体征或症状，请立即致电医疗保健提供者或在医疗保健提供者处就诊，包括：

免疫系统问题

- 肺部问题，如咳嗽或呼吸短促
- 肠道问题，如腹泻或排便次数比平时多或严重的胃部（腹部）疼痛或压痛
- 肝脏问题，如皮肤或眼白发黄
- 激素腺问题，如持续的头痛或不寻常的头痛，或眼睛对光敏感
- 肾脏问题，如脚踝肿胀或尿液中有血
- 皮肤问题，如皮疹或瘙痒
- 其他器官和组织出现问题，症状包括胸痛、肌肉疼痛或无力、复视

其他问题

- 输液反应有时会很严重甚至危及生命，症状包括发冷或发抖、头晕、呼吸短促或哮喘
- 移植器官排斥
- 接受使用供体干细胞（同种异体）的骨髓（干细胞）移植的人群的并发症，包括移植物抗宿主病 (GVHD)

在单独使用 JEMPERLI 的研究参与者中，10% 完全停用了 JEMPERLI，28% 因副作用中断了治疗。

JEMPERLI 单独给药时最常见的副作用为疲倦和无力、红细胞计数低（贫血）、腹泻、恶心、便秘和呕吐。

这些并非 JEMPERLI 的所有可能副作用。



要了解有关这些副作用的更多信息，请咨询您的医生或访问 JEMPERLI.com

请参阅后续页面中的其他重要安全信息以及完整的**处方信息**，其中包括**用药指南**，亦可访问 JEMPERLI.com 获取。



开始使用 JEMPERLI 时您可能会遇到的情况

开始任何癌症治疗都可能带来不确定性。幸运的是，在整个治疗过程中，您可以依靠您的护理团队为您提供指导。您还可以查看以下信息，帮助您做好更充分的准备。

JEMPERLI 的给药方式

JEMPERLI 通过静脉 (IV) 输注给药。医务人员会准备好药物，然后进行静脉输液，大约需要 30 分钟。

JEMPERLI 的给药频率

记住每 3 周或 6 周在日历上做一个标记，具体取决于您处于输液计划的哪个阶段。详见下文。



您的 JEMPERLI 输液大约需要
30 分钟



演员形象展示

重要安全信息（续）

其他器官和组织也可能出现问题。这些并不是 JEMPERLI 可能出现的所有免疫系统问题体征和症状。如果出现任何新的或更严重的体征或症状，请立即致电 HCP 或在 HCP 处就诊。体征和症状可能包括胸痛、心律不齐、呼吸短促、脚踝肿胀；意识模糊、嗜睡、记忆力问题、情绪或行为变化、颈部僵硬、平衡问题、手臂或腿部刺痛或麻木；复视、视物模糊、对光敏感、眼睛疼痛、视力变化；持续或严重的肌肉疼痛或无力、肌肉痉挛；红细胞减少、瘀伤。

请参阅后续页面中的其他重要安全信息以及完整的[处方信息](#)，其中包括[用药指南](#)，亦可访问 JEMPERLI.com 获取。



Together with JEMPERLI 不仅仅是一个项目——它代表着我们的承诺：理解您的需求、倾听您最关切的问题，并在整个过程中与您建立有意义的连接。

您的医生为您开具 JEMPERLI 处方后，我们将帮助您了解药物承保流程，寻找可负担的选择，并在您的治疗过程中为您提供指导。

以下是您可从 Together with JEMPERLI 中获得的支持：



承保支持

我们将核查您的保险承保范围，并帮助您理解您的权益。***Together with JEMPERLI 旨在协助您应对承保流程并提供持续支持。**

* Together with JEMPERLI 提供的信息不构成对承保或付款的保证。



费用支持

如果您符合条件，我们将向您介绍可帮助支付 JEMPERLI 费用的相关选择。



患者支持

您的患者导航员[†]是我们项目的核心，在您的整个治疗旅程中提供量身定制的支持。

[†]患者导航员不提供医疗建议，也不属于您医生的诊疗团队。如对您的疾病或 JEMPERLI 治疗有任何疑问，请咨询您的医生。

如您对如何获得或支付 JEMPERLI 有疑问，请访问 [TogetherwithJEMPERLI.com](https://www.togetherwithjemperli.com) 或致电 **1-800-4GSK-ONC (1-844-447-5662)**。

重要安全信息 (续)

输注反应有时会很严重或危及生命。 输液反应的体征和症状可能包括发冷或发抖、瘙痒或皮疹、潮红、呼吸短促或哮喘、头晕、感觉像要晕过去、发热、背部或颈部疼痛。

移植器官排斥。 您的 HCP 应根据您所接受的器官移植类型，告诉您应该报告哪些体征和症状，并对您进行监测。

请参阅后续页面中的其他重要安全信息以及完整的**处方信息**，其中包括**用药指南**，亦可访问 [JEMPERLI.com](https://www.jemperli.com) 获取。

Together with JEMPERLI (续)



如需其他支持和资源(包括可下载的手册), 请访问 JEMPERLI.com

一旦您完成注册, 将为您提供量身定制的支持



您拥有多种费用支持选择

药物费用的支付方式并非一成不变。根据您的需求和保险承保范围, 所需支持可能大不相同。Together with JEMPERLI 可为符合条件的患者提供协助, 帮助寻找如共付额或患者援助项目等可负担的选择。



JEMPERLI 共付额项目

JEMPERLI 共付额项目可帮助符合条件的商业保险患者支付其符合条件的 JEMPERLI 自付费用。



您的患者 导航员全程为您提供支持

您的患者导航员可以解答有关保险福利和自付费用的问题。他们可以帮助您了解经济援助, 并向您提供有关该产品的信息。

您可能最低仅需支付
0 美元*每剂即可获得
JEMPERLI。

*项目适用年度最高限额。请访问 TogetherwithJEMPERLI.com 了解有关资格条件和完整项目条款与条件的信息。

请参阅 TogetherwithJEMPERLI.com 了解完整的项目条款与条件。

重要安全信息 (续)

接受使用供体干细胞(同种异体)的骨髓(干细胞)移植的人群可能出现并发症, 包括移植物抗宿主病 (GVHD)。这些并发症可能很严重, 甚至可能导致死亡。如果您在接受 JEMPERLI 治疗之前或之后接受移植, 可能会发生这些并发症。您的 HCP 将监测您是否出现这些并发症。

请参阅后续页面中的其他重要安全信息以及完整的**处方信息**, 其中包括**用药指南**, 亦可访问 JEMPERLI.com 获取。

重要安全信息

JEMPERLI 是一种可以通过与免疫系统协同作用来治疗某些癌症的药物。JEMPERLI 可导致您的免疫系统攻击身体任何部位的正常器官和组织，并影响这些器官和组织的工作方式。这些问题有时会变得严重或危及生命，并可能导致死亡。您可能同时出现多个这样的问题。这些问题可能在治疗期间的任何时候发生，甚至在治疗结束之后也可能发生。

如果您出现任何新的或恶化的体征或症状，请立即致电医疗保健提供者 (HCP) 或在 HCP 处就诊，包括：

肺部问题。 体征和症状可能包括咳嗽、呼吸短促或胸痛。

肠道问题。 体征和症状可能包括腹泻或排便次数比平时多；粪便呈黑色、柏油状、粘稠状，或带有血液或粘液；或严重的胃部（腹部）疼痛或压痛。

肝脏问题。 体征和症状可能包括皮肤或眼白发黄、严重的恶心或呕吐、胃部（腹部）右侧疼痛、尿液呈深色（茶色），或比平时更容易出血或瘀伤。

激素腺问题。 体征和症状可能包括持续的头痛或不寻常的头痛、眼睛对光敏感、眼睛问题、心跳加快、出汗增多、极度疲倦、体重升高或体重下降、感觉比平时更饥饿或更口渴、小便比平时更频繁、脱发、感觉寒冷、便秘、声音变得更低沉、头晕或昏厥、情绪或行为发生变化（如性欲减退、易激惹或健忘）。

肾脏问题。 体征和症状可能包括尿量或尿液颜色发生变化、尿液中有血、脚踝肿胀或无食欲。

皮肤问题。 体征和症状可能包括皮疹；瘙痒；皮肤水疱或脱皮；淋巴结肿胀；口腔、鼻腔、喉咙或生殖器部位疼痛性疮或溃疡；发热或流感样症状。

其他器官和组织也可能出现问题。这些并不是 JEMPERLI 可能出现的所有免疫系统问题体征和症状。如果出现任何新的或更严重的体征或症状，请立即致电 HCP 或在 HCP 处就诊。 体征和症状可能包括胸痛、心律不齐、呼吸短促、脚踝肿胀；意识模糊、嗜睡、记忆力问题、情绪或行为变化、颈部僵硬、平衡问题、手臂或腿部刺痛或麻木；复视、视物模糊、对光敏感、眼睛疼痛、视力变化；持续或严重的肌肉疼痛或无力、肌肉痉挛；红细胞减少、瘀伤。

输注反应有时会很严重或危及生命。 输液反应的体征和症状可能包括发冷或发抖、瘙痒或皮疹、潮红、呼吸短促或哮喘、头晕、感觉像要晕过去、发热、背部或颈部疼痛。

请参阅完整的[处方信息](#)，其中包括[用药指南](#)，亦可访问 JEMPERLI.com 获取。

重要安全信息 (续)

移植器官排斥。您的 HCP 应根据您所接受的器官移植类型,告诉您应该报告哪些体征和症状,并对您进行监测。

接受使用供体干细胞(同种异体)的骨髓(干细胞)移植的人群可能出现并发症,包括移植物抗宿主病(GVHD)。这些并发症可能很严重,甚至可能导致死亡。如果您在接受 JEMPERLI 治疗之前或之后接受移植,可能会发生这些并发症。您的 HCP 将监测您是否出现这些并发症。

立即接受治疗有助于防止这些问题变得更加严重。在使用 JEMPERLI 治疗期间,您的 HCP 将检查您是否存在这些问题,并可能使用皮质类固醇或激素替代药物对您进行治疗。如果您出现严重的副作用,HCP 可能还需要延迟或完全停止 JEMPERLI 治疗。

在接受 JEMPERLI 治疗前,请告知您的 HCP 您的所有医疗状况,包括免疫系统问题(如克罗恩病、溃疡性结肠炎或狼疮);曾接受器官移植;曾接受或计划接受使用供者干细胞(同种异体)的干细胞移植;曾接受胸部放射治疗;或患有影响神经系统的疾病,如重症肌无力或格林-巴利综合征。

如果您已怀孕或计划怀孕,请告知您的 HCP。JEMPERLI 可能会伤害未出生的婴儿。如果您能够怀孕,在您开始治疗之前,HCP 将为您进行妊娠试验。在治疗期间以及最后一次 JEMPERLI 给药后 4 个月内使用有效的避孕措施。如果您在接受 JEMPERLI 治疗期间怀孕,或者您认为您可能怀孕,请立即告知您的 HCP。

如果您正在哺乳或计划哺乳,请告知您的 HCP。JEMPERLI 是否会进入母乳,目前尚不清楚。在 JEMPERLI 治疗期间以及最后一次给药后 4 个月内不要哺乳。

告知 HCP 您服用的所有药物,包括处方药和非处方药、维生素和草药补充剂。

JEMPERLI 与卡铂和紫杉醇联合使用时最常见的不良反应包括手臂、手、腿和脚的神经问题;疲劳;恶心;脱发;关节疼痛;皮疹;便秘;腹泻;腹部疼痛;呼吸短促;食欲减退;尿路感染;呕吐。

JEMPERLI 单独使用时最常见的副作用包括疲倦和无力、红细胞计数降低(贫血)、腹泻、恶心、便秘、呕吐。

这些并非 JEMPERLI 的所有可能副作用。请致电您的医生,征求有关副作用的医疗建议。

我们鼓励您拨打 1-800-FDA-1088 或访问 www.fda.gov/medwatch 向 FDA 报告处方药的不良副作用。

请参阅完整的**处方信息**,其中包括**用药指南**,亦可访问 JEMPERLI.com 获取。



积极参与治疗。现在就向您的医生咨询有关 JEMPERLI 的信息。

访问 JEMPERLI.com



JEMPERLI + 卡铂和紫杉醇 (CP)：首个且唯一经 FDA 批准的免疫治疗联合方案，已被证实可帮助新诊断的晚期或复发性子宫内膜癌患者相比单用 CP 生活更长久*

*在总体研究人群中，接受 JEMPERLI + CP 患者的中位总生存期 (OS) 为 45 个月，而单独使用 CP 患者的中位总生存期为 28 个月。这一差异具有统计学意义，这意味着两个治疗组之间的差异大于仅由偶然因素引起的预期差异。中位数是一组测量值的中间值。OS 衡量的是开始治疗后患者的平均生存时间。尚未对 JEMPERLI + CP 与其他免疫疗法组合进行比较研究。

OS 是衡量癌症临床试验的金标准

JEMPERLI + CP 相较单独使用 CP 在 OS 方面显示出治疗获益，已达到 OS 这一金标准。

重要安全信息（续）

立即接受治疗有助于防止这些问题变得更加严重。在使用 JEMPERLI 治疗期间，您的 HCP 将检查您是否存在这些问题，并可能使用皮质类固醇或激素替代药物对您进行治疗。如果您出现严重的副作用，HCP 可能还需要延迟或完全停止 JEMPERLI 治疗。

请参阅后续页面中的其他重要安全信息以及完整的[处方信息](#)其中包括[用药指南](#)，亦可访问 JEMPERLI.com 获取。

目录

商标归 GSK 公司集团所有或经许可后使用。



©2026 GSK or licensor.
PMUS-DSTBROC260008 February 2026
Produced in USA.

文件名：Chinese Patient Brochure

