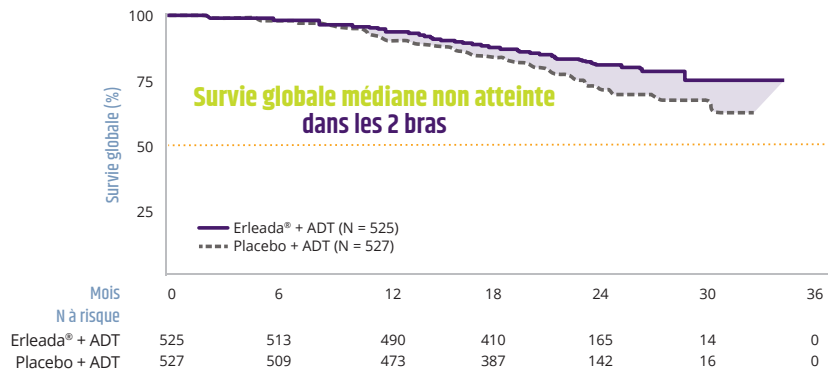


# Allonge significativement la survie globale, démontrée à l'analyse principale<sup>1,4\*</sup>

**Double critère primaire** Analyse principale - suivi médian de 22,7 mois<sup>4</sup>



Courbe de Kaplan-Meier de survie globale (population ITT)<sup>1,4</sup>

ITT : Intention de traiter.

## SURVIE GLOBALE

**33%\***  
de réduction du  
risque de décès

vs placebo + ADT

HR = 0,67 ; IC 95 % : 0,51 - 0,89  
p = 0,005

\* Chez les patients du bras Erleada® + ADT versus ceux du bras placebo + ADT

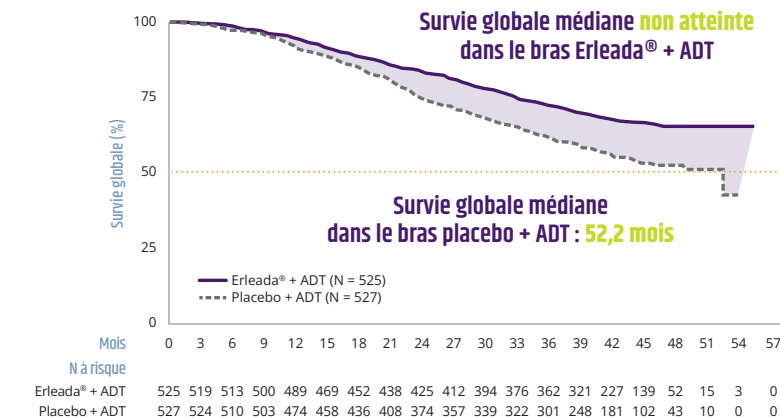
## Survie globale à 2 ans



**82,4%** des patients du bras Erleada® + ADT étaient en vie vs **73,5%** du bras placebo + ADT<sup>4</sup>

# Allonge significativement la survie globale dès l'analyse principale, bénéfice confirmé lors de l'analyse finale<sup>1,5</sup>

**Double critère primaire** Analyse finale - suivi médian de 44 mois<sup>5</sup>



Courbe de Kaplan-Meier de survie globale (analyse finale, population ITT)<sup>5</sup>

Amélioration similaire de l'OS observée dans les différents sous-groupes de patients, notamment avec maladie de haut ou bas volume, stade métastatique au diagnostic (M0 ou M1), et score de Gleason au diagnostic ( $\leq 7$  ou  $> 7$ ).<sup>1</sup>

OS : Overall Survival (Survie Globale) ; ITT : Intention de traiter.

## SURVIE GLOBALE

**35%\***  
de réduction du  
risque de décès

vs placebo + ADT

HR = 0,65 ; IC 95 % : 0,53 - 0,79  
Valeur de p nominale < 0,0001

\* Chez les patients du bras Erleada® + ADT versus ceux du bras placebo + ADT

L'amélioration de l'OS a été démontrée même si 39 % des patients du bras placebo ont reçu Erleada® après le crossover, avec une durée médiane de traitement de 15 mois après passage à Erleada®.<sup>1</sup>

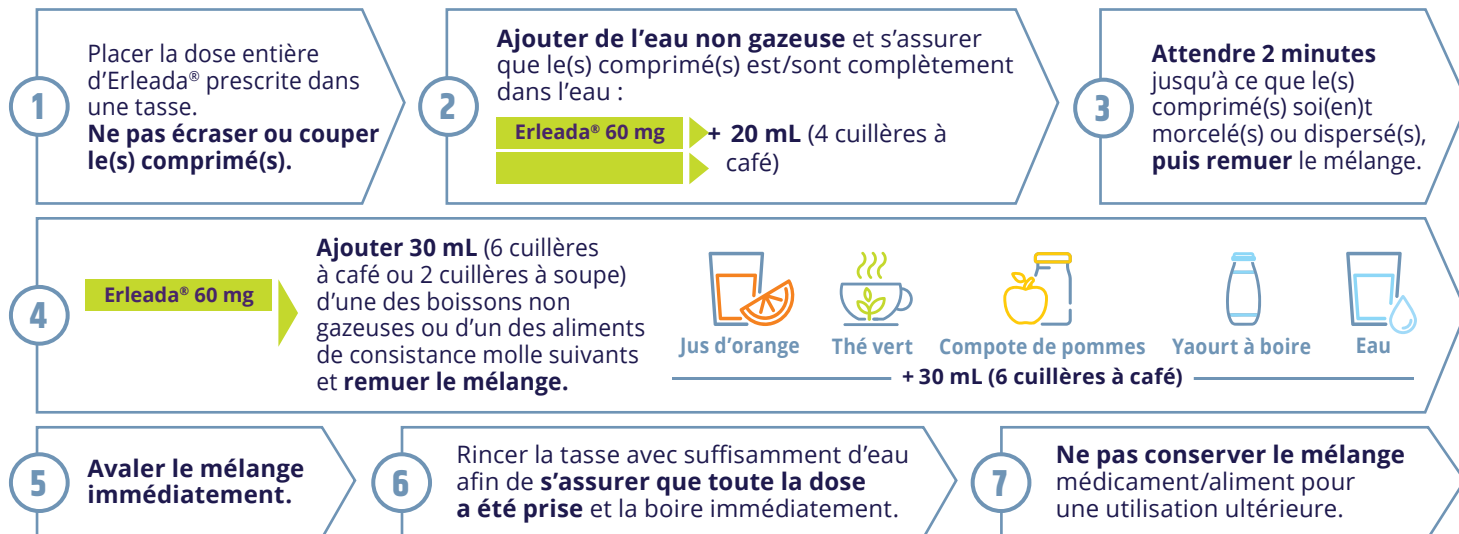
## Survie globale à 4 ans



**65,1%** des patients du bras Erleada® + ADT étaient en vie vs **51,8%** du bras placebo + ADT<sup>5</sup>

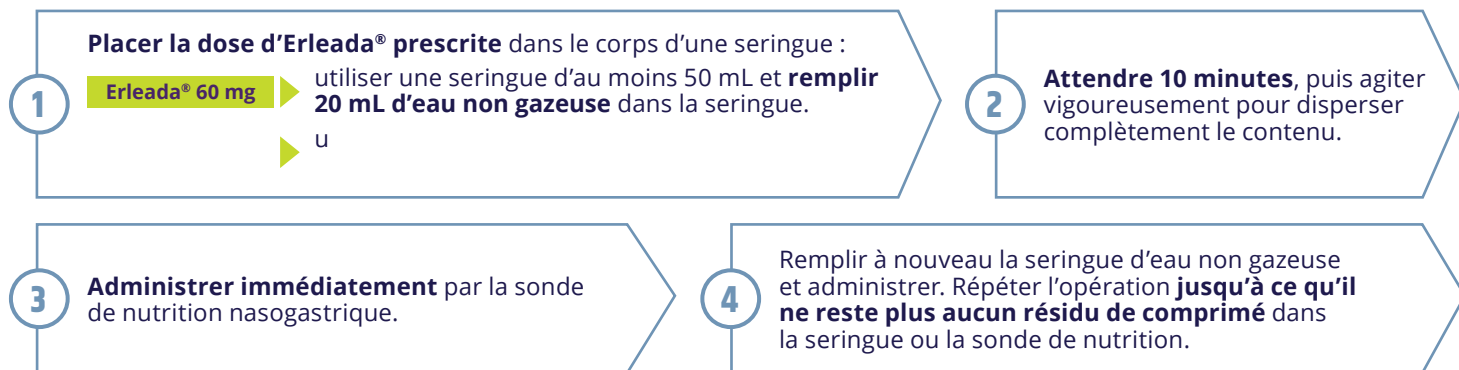
## Prise d'Erleada® avec une boisson non gazeuse ou un aliment de consistance molle

Pour les patients qui ne peuvent pas avaler les comprimés entiers, les comprimés d'Erleada® 60 mg et peuvent être dispersés comme suit :



## Administration d'Erleada® par sonde de nutrition nasogastrique

Les comprimés d'Erleada® 60 mg et peuvent également être administrés par une sonde de nutrition nasogastrique 8 CH ou plus, comme suit :



CH : charrière.

Pour une information complète sur le bon usage de Erleada®, se référer au Résumé des Caractéristiques du Produit.

1.ML ERLEADA 60mg 11.2021

2.Chi KN, Chowdhury S, Bjartell A, et al. Apalutamide for metastatic, castration-sensitive prostate cancer [published correction appears in Lancet. 2020 May 9;395(10235):1530]. Lancet. 2019;393(10183):2070-2079