

 **Tecfidera**<sup>®</sup>  
(fumaran dimetylu)

**SKUTECZNOŚĆ I BEZPIECZEŃSTWO**  
**STOSOWANIA OBSERWOWANE PRZEZ**  
**13 LAT DOŚWIADCZEŃ KLINICZNYCH<sup>1</sup>**

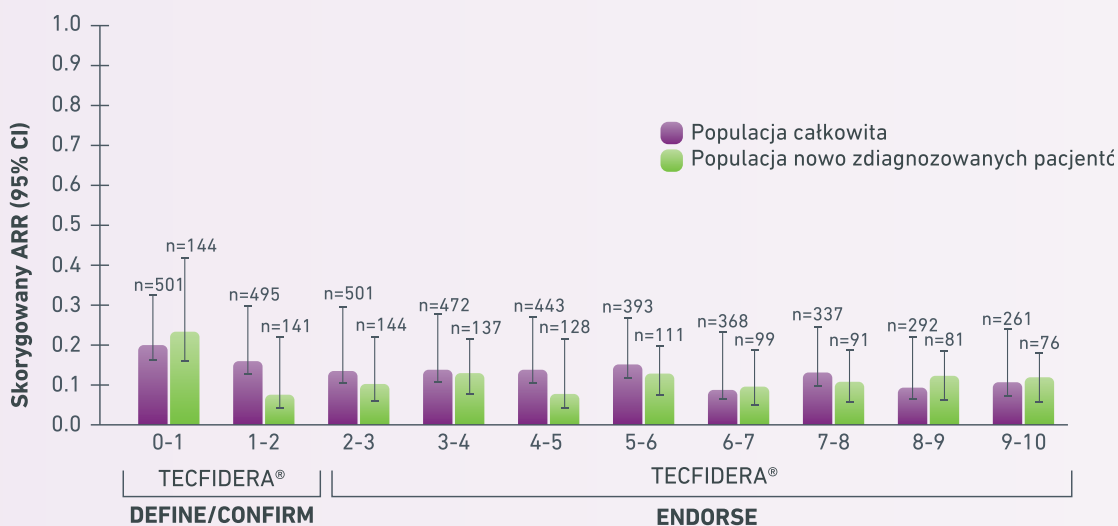


 **Biogen.**

**13 LAT**  
POTWIERDZONEJ  
SKUTECZNOŚCI

Trwały profil skuteczności leku **TECFIDERA®**  
na podstawie danych pochodzących z badania  
**ENDORSE<sup>2</sup>** i ponad 37 badań RWE

**Niska aktywność choroby** u pacjentów przyjmujących lek **TECFIDERA®**  
w trakcie obserwacji trwającej przez maksymalnie 13 lat<sup>2</sup>



**64%**

**redukcja ARR**  
w grupie pacjentów  
nowo zdiagnozowanych\*\*  
w 10-letniej obserwacji



**72%**

pacjentów kontynuujących leczenie  
**nie** doświadczyło 24-tygodniowego  
potwierdzonego  **pogorszenia**  
 **niesprawności** w 10-letniej obserwacji



**Atrofia mózgu** po 6 latach terapii lekiem **TECFIDERA®<sup>3</sup>**  
utrzymywała się na poziomie zdrowych dorosłych\*<sup>^</sup> bez RRMS

\* Skorygowana PVBC po 6 latach leczenia DMF wyniosła - 1,32% i była podobna jak u zdrowych dorosłych bez RRMS. \*\* Nowo zdiagnozowani pacjenci zostali zdefiniowani jako chorzy z rozpoznaniem RRMS postawionym w roku poprzedzającym włączenie do badania, którzy nie otrzymywali wcześniej leczenia SM (wcześniej nieleczeni) lub przyjmowali wyłącznie kortykosteroidy.

<sup>^</sup> Populacja ogólna

**13 LAT**  
POTWIERDZONEGO  
BEZPIECZEŃSTWA STOSOWANIA

Dobrze poznany profil bezpieczeństwa stosowania leku **TECFIDERA®** potwierdzony podczas 13-letniego okresu obserwacji<sup>2</sup>



Większość AE miała nasilenie łagodne do umiarkowanego, a ich częstość nie zwiększała się w czasie



W badaniu ENDORSE nie stwierdzono nieoczekiwanych wyników dotyczących bezpieczeństwa stosowania u pacjentów otrzymujących lek **TECFIDERA®**<sup>2</sup>

**ELASTYCZNOŚĆ**

Szybko odwracalne działanie leku **TECFIDERA®** na układ immunologiczny



Szybka eliminacja z organizmu w czasie krótszym niż 1 dzień<sup>1</sup>



Odbudowa populacji limfocytów w ciągu 4.7 tygodnia<sup>3</sup>

**DOŚWIADCZENIE**

Szerokie doświadczenie z lekiem **TECFIDERA®** na całym świecie



**>562,000 pacjentów<sup>4</sup>**



**1,200,000 pacjento-lat ekspozycji<sup>4</sup>**

1. TECFIDERA Charakterystyka Produktu Leczniczego, 05/2022. 2. ENDORSE Gold R, et al. Mult Scler. 2021 September 01. 3. Gold R, et al. Safety and efficacy of delayed-release dimethyl fumarate in patients with relapsing-remitting multiple sclerosis: 9 years' follow-up of DEFINE, CONFIRM, and ENDORSE. Ther Adv Neurol Disord. 2020. 4. Pandey K, et al Long-Term Safety and Effectiveness of Delayed-release Dimethyl Fumarate in Multiple Sclerosis Patients Treated in Routine Medical Practice. Presented at AAN; April 2022. P7.4-0099.

