



Der erste und einzige zugelassene **PD-1-Inhibitor** für das **ANALKARZINOM***

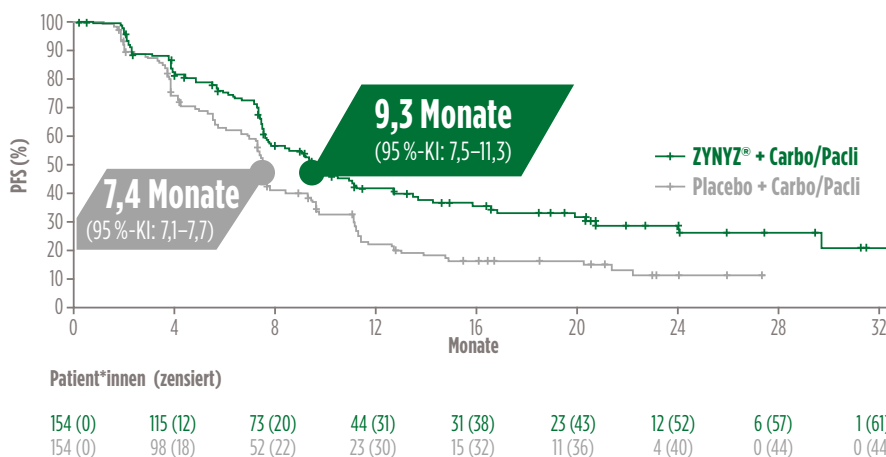
Metastasiertes Analkarzinom*

Inoperables lokal
rezidivierendes Analkarzinom*

ZYNYZ[®] + Carboplatin-Paclitaxel

Die Zugabe von ZYNYZ[®] zu Carboplatin-Paclitaxel (Carbo/Pacli) verbesserte nachweislich die Prognose in der weltweit einzigen Phase-III-Studie POD1UM-303 eines Checkpoint-Inhibitors beim Analkarzinom* vs. Placebo (N = 308)²

**Signifikant verbessertes progressionsfreies Überleben (PFS)
unter Zugabe von ZYNYZ[®]***,***,2**

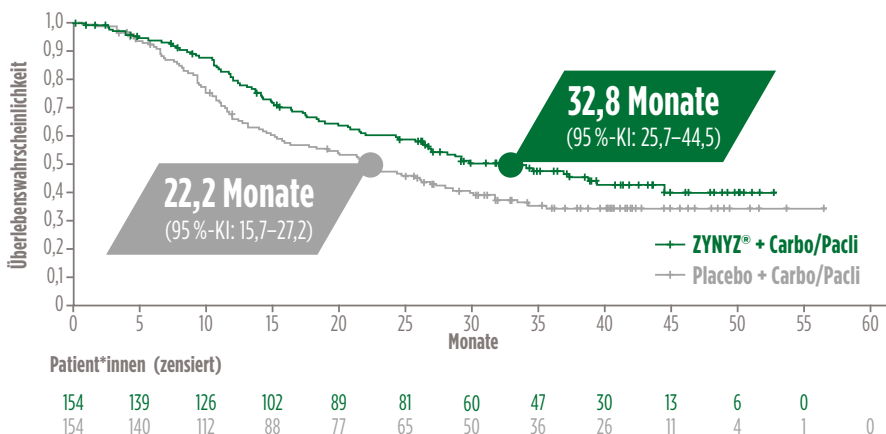


**ZYNYZ[®] +
Carbo/Pacli**
(vs. Placebo + Carbo/
Pacli) führte zu:²

37 %

Risikoreduktion für
Krankheitsprogression oder Tod
(HR: 0,63; 95 %-KI: 0,47-0,84; p = 0,0006*)

**Fast 11 Monate längeres Gesamtüberleben
unter Zugabe von ZYNYZ[®]***,##,3**



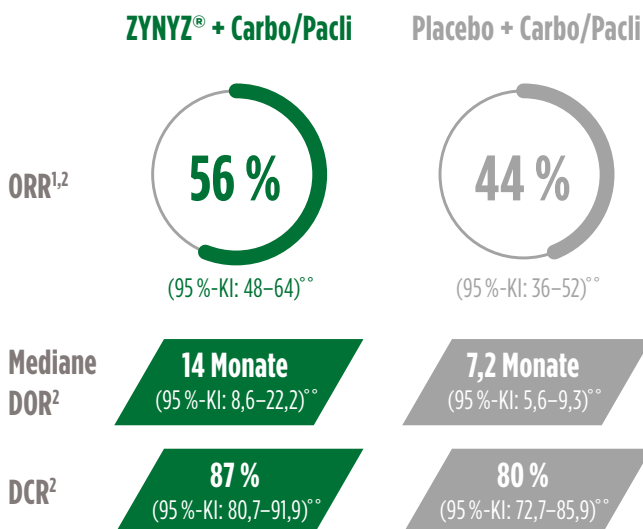
**ZYNYZ[®] +
Carbo/Pacli**
(vs. Placebo + Carbo/
Pacli) führte zu:³

25 %

Risikoreduktion des Sterberisikos
(HR: 0,75; 95 %-KI: 0,55-1,01; p = 0,003*)

* ZYNYZ[®] wird in Kombination mit Carboplatin und Paclitaxel zur Erstlinienbehandlung von erwachsenen Patienten mit metastasiertem oder inoperablem lokal rezidivierendem Plattenepithelkarzinom des Analkanals angewendet. ** ZYNYZ[®] + Carbo/Pacli vs. Placebo + Carbo/Pacli. *** Ereignisse: 60% (n = 92) unter ZYNYZ[®] + Carbo/Pacli vs. 71% (n = 110) unter Placebo + Carbo/Pacli; basierend auf einem stratifizierten Cox-Regressionsmodell. ## Einseitiger p-Wert basierend auf dem stratifizierten Log-Rank-Test. ### Das Gesamtüberleben war ein sekundärer Endpunkt; die Studie war nicht darauf angelegt signifikante Unterschiede im Gesamtüberleben nachzuweisen. Die Ergebnisse sind deskriptiv.³ ° Der p-Wert für ZYNYZ[®] + Carbo/Pacli basiert auf dem stratifizierten Log-Rank-Test mit einem einseitigen Signifikanzniveau von 2,5% unter Verwendung der O'Brien-Fleming-Methode zur Alpha-Korrektur bei der Interimsanalyse.³

Die Zugabe von ZYNYZ® kann zentrale Ansprechparameter verbessern^{**},1,2



ZYNYZ® zeigte eine insgesamt gute Verträglichkeit²

	ZYNYZ® + Carbo/Pacl (n = 154)	Placebo + Carbo/Pacl (n = 152)
Behandlungsdauer, Monate	7,4 (0,03–14,6)	6,8 (0,03–14,6)
Unerwünschte Ereignisse (UE)	154 (100 %)	152 (100 %)
UE von Grad ≥ 3	128 (83 %)	114 (75 %)
Tod	4 (3 %) ^{###}	1 (1 %) ^{°°°}
Schwerwiegende UE	73 (47 %)	59 (39 %)
Schwerwiegende therapiebedingte UE	25 (16 %)	10 (7 %)
Immunbedingte UE	75 (49 %)	40 (26 %)
UE, die zum Abbruch der Therapie führten	17 (11 %)	4 (3 %)



▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden.

ZYNYZ® und das ZYNYZ®-Logo sind eingetragene Marken von Incyte. Incyte und das Incyte-Logo sind eingetragene Marken von Incyte. Alle weiteren Marken sind Eigentum der jeweiligen Rechteinhaber.

© 2026, Incyte Biosciences GmbH Deutschland. Alle Rechte vorbehalten

DE/ZYN/P/26/0009 | Stand 02/2026
Webshop-Nr.: ICY0312

ZYNYZ® überzeugt mit einer verbesserten Prognose bei insgesamt guter Verträglichkeit^{2,3}

Die Zugabe von ZYNYZ® (vs. Placebo)^{**} führte zu:

PFS

37 % Reduktion des Risikos
für Progression oder Tod²
Hazard Ratio: 0,63 (95 %-KI: 0,47–0,84) P = 0,0006[#]

OS



Fast 11 Monate klinisch relevante
Verlängerung des mOS
in der finalen Analyse^{###}

SICHERHEIT



Vergleichbares Sicherheitsprofil
mit anderen PD-(L)1-Inhibitoren
in Kombination mit einer Chemotherapie²



Mehr zu ZYNYZ®
erfahren

^{**} ZYNYZ® + Carbo/Pacl vs. Placebo + Carbo/Pacl. [#] Einseitiger p-Wert basierend auf dem stratifizierten Log-Rank-Test. ^{##} Das Gesamtüberleben war ein sekundärer Endpunkt; die Studie war nicht darauf angelegt signifikante Unterschiede im Gesamtüberleben nachzuweisen. Die Ergebnisse sind deskriptiv.³ ^{°°} Bestimmt durch BICR. ^{###} Die Ereignisse umfassten Metastasen im Peritoneum (n = 1), Panzytopenie (n = 1), Pneumonie (n = 1) und Sepsis (n = 1). ^{°°°} Tödlicher Verlauf einer Pneumonie.

AUC, area under the curve; BICR, blinded independent central review; Carbo/Pacl, Carboplatin-Paclitaxel; DCR, disease control rate; DOR, duration of response; HR, hazard ratio; i.v., intravenös; KI, Konfidenzintervall; mOS, median overall survival; ORR, overall response rate; PD-1, programmed death receptor 1; PFS, progression-free survival; UE, unerwünschtes Ereignis.

1. Fachinformation ZYNYZ®, aktueller Stand. 2. Rao S, et al. Lancet. 2025;405:2144–52. 3. Rao S, et al. Präsentation auf ESMO-IO 2025. Abstract #585. Incyte Corporation, unpublished data.



Zur weiteren Information lesen Sie bitte die Fachinformation.

ZYNYZ[®]
Retifanlimab | 500 mg