

ZYNYZ® zeigte eine insgesamt gute Verträglichkeit^{##,2}

Grad ≥ 3, schwere und tödliche unerwünschte Ereignisse (UE)^o

UE, n (%)	ZYNYZ® (N = 101)
Grad ≥ 3 UE	32 (31,7)
Schwere UE	26 (25,7)
Tödliche UE	4 (4,0)

UE, die zu Dosisverzögerungen oder Abbrüchen führten

Folgen von UE, n (%)	ZYNYZ® (N = 101)
Dosisverzögerung	39 (38,6)
Abbruch	21 (20,8)

Immunbedingte UE

- Bei 35 Patient*innen (34,7%) traten immunbedingte UE auf, von denen die meisten Grad 1 oder 2 aufwiesen
- Die häufigsten immunbedingten UE waren Hautreaktionen (n = 10 [9,9%]) und Hypothyreose (n = 8 [7,9%])
- Bei 11 Patient*innen (10,9%) traten Grad ≥ 3 immunbedingte UE auf^{oo}
- Immunbedingte UE führten bei 11 Patient*innen (10,9%) zu einer Dosisverzögerung von ZYNYZ® und bei 9 Patient*innen (8,9%) zu einem Behandlungsabbruch
- 5 Patient*innen (5,0%) erfuhren Infusionsreaktionen, von denen nur 2 zu einem Abbruch der Behandlung mit ZYNYZ® führten

Wenige Infusionen – einfache, patientenfreundliche Anwendung ohne routinemäßige Prämedikation¹

500 mg ZYNYZ® werden als **Monotherapie** i. v. über 30 Minuten alle 4 Wochen verabreicht.¹



bis zu 2 Jahre



Mehr zu ZYNYZ® erfahren

Die dargestellten Daten stammen aus der finalen Wirksamkeits- und Sicherheitsanalyse (mediane Nachbeobachtungsdauer für das Ansprechen: 22,2 Monate).² ° Die häufigsten schweren therapiebedingten UE waren COVID-19 (n = 4 [4,0%]), Asthenie (n = 3 [3,0%]), Vorhofflimmern, Knochenschmerzen, Pneumonitis und Blasenentzündungen (jeweils n = 2 [2,0%]).² oo Grad ≥ 3 irAE umfassten: Nebenniereninsuffizienz, Hepatitis, Hypophysitis, demyelinisierende Polyneuropathie, eosinophile Fasziitis, Pankreatitis, organisierende Pneumonie, Pneumonitis, bullöse Dermatitis, toxische epidermale Nekrolyse und diabetische Ketoazidose (jeweils n = 1 [1,0%]).²

COVID-19, coronavirus disease 2019; CR, complete response; DCR, disease control rate; DoR, duration of response; ICR, independent central radiographic review; KI, Konfidenzintervall; NE, not estimable; MCC, Merkelzellkarzinom; mOS, median overall survival; mPFS, median progression-free survival; ORR, overall response rate; PD-(L)1, programmed cell death (ligand) 1; PR, partial response; UE, unerwünschtes Ereignis.

1. Fachinformation ZYNYZ®, aktueller Stand. 2. Grignani G, et al. J Immunother Cancer. 2025;13(8):e012478.



Zum Pflichttext



Zur Fachinformation

▼ 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/26/0018 | Stand 03/2026
Webshop-Nr.: ICY0312



Zur weiteren Information lesen Sie bitte die Fachinformation.

ZYNYZ[®]
Retifanlimab | 500 mg