



When treating adult patients with *gBRCA*-mutated HR+/HER2-
or triple-negative locally advanced or metastatic breast cancer¹



The only
ONCE-DAILY
oral PARP inhibitor¹



NOW YOU CAN

Give them more

TALZENNA is a proven alternative to chemotherapy* that provides greater efficacy and convenient dosing for sustained quality of life¹⁻³

MORE QUALITY OF LIFE[†]

24.3 vs. 6.3 months (p < 0.0001)
sustained quality of life vs. chemotherapy^{2,3}

GREATER EFFICACY

62.6% vs 27.2% ORR (p < 0.0001)
(5.5 % vs. 0 % CR) vs. chemotherapy^{‡2}

LONGER PROGRESSION-FREE SURVIVAL

8.6 vs. 5.6 months mPFS (p < 0.0001)
vs. chemotherapy^{§2}

CONVENIENT DOSING

Once-daily oral capsule,
independent of meals¹

gBRCA = germline breast cancer susceptibility gene; HER2- = human epidermal growth factor receptor 2 negative; HR+ = hormone receptor-positive; QoL = quality of life; mPFS = median progression-free survival; ORR = objective response rate; RECIST = Response Evaluation Criteria in Solid Tumors. EORTC = European Organization for Research and Treatment of Cancer.

* Capecitabine, eribulin, gemcitabine, or vinorelbine.

† QoL was assessed through patient-reported outcomes measured by the EORTC Quality of Life Questionnaire (QLQ-C30) and the breast cancer-specific QLQ-BR23 at baseline, beginning of each treatment cycle, and end of treatment.

‡ ORR is the proportion of patients who have a partial or complete response to treatment.

§ Conducted in the intent-to-treat population with measurable disease at baseline. Per RECIST v1.1, confirmation of response was not required.

References: **1.** TALZENNA Summary of Product Characteristics 2020. **2.** Litton JK et al. N Engl J Med. 2018;379(8):753-763. **3.** Ettl J et al. Ann Oncol. 2018;29(9):1939-1947.

SmPC available at the booth (EN-DE)

▽ This medicinal product is subject to additional monitoring. This will allow quick identification of new safety information. Healthcare professionals are asked to report any suspected adverse reactions. See section 4.8 for how to report adverse reactions.

▽ 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. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Abschnitt 4.8 der Fachinformation.

Talzenna® 0,25 mg/1 mg Hartkapseln

Wirkstoff: Talazoparib

Zusammensetzung: **Wirkstoff:** 1 Hartkps. enth. Talazoparibtosilat, entsprechend 0,25 mg/1 mg Talazoparib. **Sonst. Bestandteile:** *Kapselinhalt:* mikrokristalline Cellulose, Siliciumdioxid-beschichtet. *Kapselhülle:* Hypromellose, Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E 172), Titandioxid (E 171), Eisen(III)-oxid (E 172, nur in 1 mg). *Drucktinte:* Schellack (E 904), Propylenglycol (E 1520), Ammoniakwasser (E 527), Eisen(II,III)-oxid (E 172), Kaliumhydroxid (E 525). **Anwendungsgebiete:** Monotherapie für die Behandl. v. erw. Pat. m. BRCA1/2-Mutationen i. d. Keimbahn, d. e. HER2-neg., lokal fortgeschr. od. metastas. Mammakarzinom aufweisen. D. Pat. sollten zuvor m. e. Anthrazyklin u./od. e. Taxan im (neo)adjuv., lokal fortgeschr. od. metastas. Setting behandelt worden sein, es sei denn, sie waren für diese Behandl. nicht geeignet. Pat. mit Hormonrezeptor (HR)-pos. Brustkrebs sollten außerdem bereits e. endokrin-basierte Ther. erhalten haben od. für diese als nicht geeignet eingestuft sein. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichk. gg. d. Wirkstoff od. e. d. sonst. Bestandt. Stillen. **Nebenwirkungen:** *Sehr häufig:* Thrombozytopenie (Thrombozytenzahl vermindert), Anämie (Hämatokrit erniedrigt, Hämoglobin erniedrigt), Neutropenie (Neutrophilenzahl erniedrigt), Leukopenie (Leukozytenzahl erniedrigt); Appetit vermind.; Schwindel, Kopfschmerz; Erbrechen, Diarrhö, Übelk., Abdominalschmerz (Schmerzen Oberbauch, abdominale Beschwerden, Schmerzen Unterbauch); Alopezie; Fatigue (Asthenie). *Häufig:* Lymphopenie (Lymphozytenzahl erniedrigt); Dysgeusie; Stomatitis, Dyspepsie. Weitere Informationen s. Fach- u. Gebrauchsinformation. **Abgabestatus:** Verschreibungspflichtig. **Pharmazeutischer Unternehmer:** Pfizer Europe MA EEIG, Boulevard de la Plaine 17, 1050 Brüssel, Belgien. **Repräsentant in Deutschland:** PFIZER PHARMA GmbH, Linkstr. 10, 10785 Berlin. **Stand:** Juni 2019. b-9v1tal-hk-0