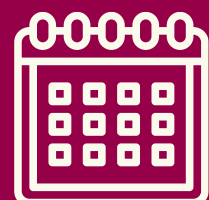


Únete al movimiento TEVIMBRA®



Virtual



19/05/26



16:30



TEVIMBRA® (tislelizumab) está autorizado y financiado para las siguientes indicaciones: 1. Cáncer de pulmón no microcítico (CPNM)*. 2. Carcinoma de células escamosas de esófago (CCEE). 3. Adenocarcinoma gástrico o de la unión gastroesofágica (UGE).

TEVIMBRA® (tislelizumab) está autorizado pero aún no financiado en España para las siguientes indicaciones: 1. Cáncer de pulmón microcítico (CPM): TEVIMBRA® (tislelizumab), en combinación con etopósido y quimioterapia basada en platino, está indicado para el tratamiento de primera línea de pacientes adultos con CPM en estadio extenso. 2. Carcinoma nasofaríngeo (CNF): TEVIMBRA® (tislelizumab), en combinación con gemcitabina y cisplatino, está indicado para el tratamiento de primera línea de pacientes adultos con CNF recurrente, no susceptible de cirugía curativa ni radioterapia, o metastásico. 3. *Cáncer de pulmón no microcítico (CPNM): TEVIMBRA® (tislelizumab), en combinación con quimioterapia basada en platino como tratamiento neoadyuvante y luego continuado en monoterapia como tratamiento adyuvante, está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con cáncer de pulmón no microcítico resecable con alto riesgo de recidiva.

Para consultar más información sobre TEVIMBRA®(tislelizumab), acceda a la ficha técnica a través del siguiente [enlace](#).

TEVIMBRA® (tislelizumab) es un medicamento de uso hospitalario, sujeto a prescripción médica. TEVIMBRA® 100 mg concentrado para solución para perfusión. PVL (€) notificado: 3.060,50€

16:30 – 16:40

Presentación e Introducción

Dra. Mariló Mediano Rambla, HU Virgen Macarena

16:40 – 17:10

Actualización tratamientos en Cáncer Gastroesofágico:
RATIONALE 305 y 306

Dra. Mariló Mediano Rambla, HU Virgen Macarena

17:10 – 18:00

¿Como se determina PD-L1 en RATIONALE 305 y 306?

Dra. Mar Iglesias, H del Mar

17:40 – 18:00

Conclusiones y Cierre

Todos

♥ Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, lo que agilizará la detección de nueva información sobre su seguridad. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas.

TEVIMBRA®
(tislelizumab)

0426-TEV-PRC-075 Abril 2026