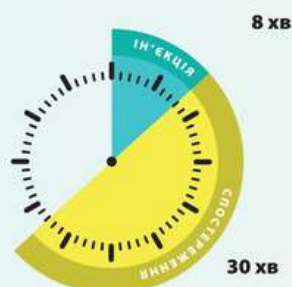


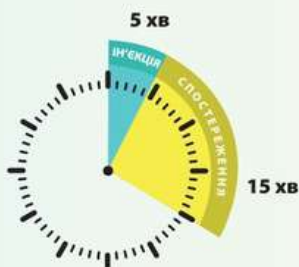
ФЕСГО®

Режим введення препарату ФЕСГО®

Навантажувальна доза¹



Підтримуюча доза¹



Комбінація пертузумабу з трастузумабом і хіміотерапією* в неоад'ювантному режимі дозволяє знизити ризик рецидиву на 40% у пацієнтів із HER2-позитивним рРМЗ** порівняно з комбінацією трастузумабу і хіміотерапії*. Нових проблем з безпеки не було виявлено²

на **40%**

**Зниження відносного
ризик рецидиву²**

ФЕСГО® розчин для ін'єкцій, 1 флакон містить пертузумабу 600 мг та трастузумабу 600 мг в 10 мл;
1 флакон містить пертузумабу 1200 мг та трастузумабу 600 мг в 15 мл

Коротка інструкція для медичного застосування лікарського засобу ФЕСГО®



* Доцетаксел.

** рРМЗ – ранній рак молочної залози.

Посилання:

¹ Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Фесго®, www.drlz.com.ua, режим доступу 12.05.2026 р.

² Gianni, L., Pienkowski, T., Im, Y.-H., Tseng, L.-M., Liu, M.-C., Lluch, A., ... Valagussa, P. (2016). 5-year analysis of neoadjuvant pertuzumab and trastuzumab in patients with locally advanced, inflammatory, or early-stage HER2-positive breast cancer (NeoSphere): a multicentre, open-label, phase 2 randomised trial. *Lancet On.*, 17(6), 791–800.

Матеріал підготовано за сприянням ТОВ «Рош Україна». Цей матеріал містить об'єктивну інформацію, яка сприяє призначенню, постачанню, продажу, застосуванню, рекомендаціям або споживанню лікарського засобу виробництва Roche і призначений виключно для працівників охорони здоров'я. Інформація для професійної діяльності медичних і фармацевтичних працівників. Якщо пацієнтка завагітніла під час прийому препаратів Фесго®, Кадсіна®, Герцептин®, Пер'ста® чи або протягом 7 місяців після останньої дози такого лікарського засобу, будь ласка, негайно повідомте про вагітність до місцевої лінії побічних явищ Roche за телефоном: +38 044 29 888 33 або на електронну адресу: ukraine.safety@roche.com. Буде запитана додаткова інформація щодо лікування зазначеним лікарським засобом під час вагітності і протягом першого року життя немовляти. Це дозволить Roche краще зрозуміти безпеку лікарського засобу та надати відповідну інформацію органам охорони здоров'я, постачальникам медичних послуг і пацієнтам.

Для розміщення в спеціалізованих виданнях, призначених для медичних закладів. У разі виникнення побічних явищ під час лікування лікарським засобом ТОВ «Рош Україна» або за наявності скарги на якість лікарського засобу звертайтеся за телефоном: +38 044 29 888 33 або на електронну адресу: ukraine.safety@roche.com. Запит медичної інформації про лікарські засоби ТОВ «Рош Україна» ви можете надіслати на електронну адресу: ukraine.medinfo@roche.com або за адресою: ТОВ «Рош Україна», м. Київ, 03150, вул. Велика Васильківська, 139, 5-й поверх. www.roche.ua

PHESGO™
PERTUZUMAB-TRASTUZUMAB

M-UA-00001850