



Rubraca® – PZN und Packungsgrößen



Darreichungsformen	Packungsgröße	PZN
Rubraca® 300 mg 	60 Tabletten	15235921
Rubraca® 250 mg 	60 Tabletten	15235915
Rubraca® 200 mg 	60 Tabletten	15235890



Tabletten nicht maßstabsgetreu.

Rubraca® (Rucaparib) Flexible Dosisanpassungen für die individuellen Bedürfnisse Ihrer Patientinnen

RUBRACA® (Rucaparib) 200mg, 250mg und 300mg Filmtabletten:

▼ 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. **Wirkstoff:** Rucaparib. **Zusammensetzung:** Jede Tablette enthält Rucaparib-(+)-camsilat, gemäß der entsprechenden mg Rucaparib. **Sonstige Bestandteile:** Tablettenüberzug: Poly(vinylalkohol) (E1203), Titandioxid (E171), Macrogol 4000 (E1521), Talkum (E553b), Brillantblau FCF Aluminiumsalz (E133), Indigocarmin Aluminiumsalz (E132), Eisen(III)-hydroxid-oxid-H₂O (E172). **Anwendungsgebiet:** Rubraca® ist indiziert als Monotherapie für die Erhaltungstherapie bei erwachsenen Patientinnen mit platin sensitivem, rezidiviertem, *high-grade* epithelalem Ovarial-, Eileiter- oder primärem Peritonealkarzinom, die nach platinbasierter Chemotherapie in Remission sind (vollständig oder partiell). Rubraca® ist indiziert als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patientinnen mit platin sensitivem, rezidiviertem oder progressivem, *high-grade* epithelalem Ovarial-, Eileiter- oder Peritonealkarzinom mit BRCA-Mutationen (Keimbahn und/oder somatisch), die mit zwei oder mehr vorherigen platinbasierten Chemotherapielinien behandelt wurden und keine weitere platinhaltige Chemotherapie tolerieren. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen sonstigen Bestandteil. Stillen während der Behandlung und 2 Wochen nach Einnahme der letzten Dosis. **Nebenwirkungen:** Sehr häufig: Anämie, Thrombozytopenie, Neutropenie, verminderter Appetit, erhöhtes Kreatinin im Blut, Dysgeusie, Schwindel, Übelkeit, Erbrechen, Diarrhoe, Dyspepsie, Schmerzen des Abdomens. Erhöhte Alanin Aminotransferase, erhöhte Aspartat-Aminotransferase, Lichtempfindlichkeitsreaktion, Hautausschlag, Müdigkeit, Fieber. **Häufig:** Myelodysplastisches Syndrom/akute myeloische Leukämie, febrile Neutropenie, Leukopenie, Lymphopenie, Dehydratation, Hypercholesterinämie, Dyspnoe, Erhöhte Transaminasen, Makulopapulöser Ausschlag, palmar-plantares Erythrodyasästhesiesyndrom, Erythem. **Abgabestatus:** Verschreibungspflichtig. **Weitere Hinweise:** siehe Fachinformation. **Inhaber der Zulassung:** Clovis Oncology Ireland Ltd, County Dublin, K67 P6K2, Irland. **Örtlicher Vertreter:** Clovis Oncology Germany GmbH, Theatinerstr. 11, 80333 München. **E-Mail:** MedInfo.DE@clovisoncology.com. **Servicehotline für Produktanfragen:** +49 (0)8005892665. **Stand:** Februar 2019.

Referenzen: 1. Rubraca® Fachinformation, Stand: Februar 2019. 2. Coleman RL, et al. Lancet. 2017;390(10106):1949–1961.

Copyright © 2019 Clovis Oncology. Alle Rechte vorbehalten.

Diese Informationen werden von Clovis Oncology, dem Hersteller dieses Arzneimittels, zur Verfügung gestellt.

Stand: Dezember 2019 | PP-RUCA-DE-0050 | © 2019 Clovis Oncology. Alle Rechte vorbehalten.





Begleitmaterial für Frauen mit platin sensitivem, rezidiviertem Ovarialkarzinom, denen Rubraca® verschrieben wurde¹

Rubraca® – Einziger PARP-Inhibitor mit drei Dosisstärken für eine flexible Dosisanpassung¹

Sie haben Ihrer Patientin Rubraca® verschrieben. Die empfohlene Anfangsdosis von Rubraca® beträgt 1200 mg – zwei 600-mg-Tabletten zweimal täglich. Rubraca® hat drei Stufen der Dosisanpassung, die es ermöglichen, unerwünschte Reaktionen zu handhaben und die Dosis auf die individuellen Bedürfnisse jeder Patientin anzupassen.^{1,2}

Die nachfolgenden Inhalte dienen zur Unterstützung des Therapiemanagements Ihrer Patientinnen. Sie können anschaulich die jeweilige Rubraca-Dosis besprechen und haben Platz für Notizen, die es Ihrer Patientin erleichtert, die von Ihnen verordnete Dosis einzunehmen.

Beispiel für Ihre Angaben






Rubraca-Dosis am Morgen	Rubraca-Dosis am Abend
<p><i>2x 300 mg</i></p> 	<p><i>2x 300 mg</i></p> 

Bitte melden Sie auftretende Nebenwirkungen per E-Mail an MedInfo.DE@clovisoncology.com oder telefonisch unter +49 (0) 8005892665.

Zum Nachbestellen weiterer Blöcke wenden Sie sich bitte an Ihren zuständigen Clovis-Mitarbeiter oder schreiben Sie eine E-Mail an: office.de@clovisoncology.com

Rubraca® – Empfohlene Dosisanpassungen^{1,2}

Anfangsdosis

600 mg 2x tägl. (zwei 300-mg-Tabletten bid)	Erste Dosisreduktion 500 mg 2x tägl. (zwei 250-mg-Tabletten bid)	Zweite Dosisreduktion 400 mg 2x tägl. (zwei 200-mg-Tabletten bid)	Dritte Dosisreduktion 300 mg 2x tägl. (eine 300-mg-Tablette bid)
			
			

Tabletten nicht maßstabsgetreu.

Begleitmaterial für Frauen mit platin sensitivem, rezidierten Ovarialkarzinom

Rubraca® (Rucaparib). Flexible Dosis-Anpassungen entsprechend Ihrer Bedürfnisse¹

Ihr Arzt hat Ihnen Rubraca® verschrieben, da Rubraca® verhindern kann, dass Ihre Krebserkrankung wiederkehrt oder fortschreitet.

Rubraca® ist in drei Tablettenstärken verfügbar. Bei Auftreten von Nebenwirkungen kann die Dosis von Ihrem Arzt angepasst werden.¹ Daher sollten Sie Ihrem Arzt unbedingt mitteilen, wenn bei Ihnen unerwünschte Ereignisse auftreten.

Dosierung von Rubraca^{1,2}

Anfangsdosis

Bei Auftreten von Nebenwirkungen kann ihr Arzt die Dosis anpassen

1

2

3

600 mg 2x tägl.
(zwei 300-mg-Tabletten 2x tägl.)

500 mg 2x tägl.
(zwei 250-mg-Tabletten 2x tägl.)

400 mg 2x tägl.
(zwei 200-mg-Tabletten 2x tägl.)

300 mg 2x tägl.
(eine 300-mg-Tablette 2x tägl.)

Tabletten nicht maßstabsgetreu.

Wichtig: Die Rubraca-Tabletten sollten stets entsprechend der Empfehlung Ihres Arztes eingenommen werden.

Ihre Rubraca-Dosis

Nehmen Sie Ihre Tabletten täglich etwa zur gleichen Zeit mit oder ohne Nahrung ein.

Rubraca-Dosis am Morgen



Rubraca-Dosis am Abend



Wichtig: Folgen Sie immer den Anweisungen Ihres Arztes. Verändern Sie bitte niemals eigenmächtig die Dosierung und unterbrechen Sie auch nicht die Einnahme von Rubraca.

Notizen



Ihr Block hat nur noch wenige Seiten für Ihre Dosisempfehlungen übrig!

Zum Nachbestellen weiterer Blöcke wenden Sie sich bitte an Ihren zuständigen Clovis-Mitarbeiter oder schreiben Sie eine E-Mail an:
office.de@clovisoncology.com