

LASSEN SIE KEINE PATIENTIN ZURÜCK

Rubraca[®] beim rezidierten Ovarialkarzinom



Zur Erhaltungs-
therapie ab der
Zweitlinie

Ihrer platin sensitiven
Patientinnen,
mutationsunabhängig^{1,a}

Einziger in Europa
zugelassener PARP-Inhibitor
für die Rezidivtherapie
bei BRCA-mutierten platin-
sensitiven Patientinnen, die
keine weitere Chemotherapie
tolerieren^{1,b}

**Budgetfreundlichster
PARP-Inhibitor**

RUBRACA (Rucaparib) 200 mg, 250 mg und 300 mg 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 (E 172). Anwendungsgebiet: Rubraca ist indiziert als Monotherapie für die Erhaltungs- oder primäre Peritonealkarzinom, die nach platinbasierter Chemotherapie in Remission sind (vollständig oder partiell). Rubraca ist indiziert als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patientinnen mit platin sensitivem, rezidiertem 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 Erythrodysästhesiesyndrom, 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, Theaterstr. 11, 80333 München. **E-Mail:** MedInfo.DE@clovisoncology.com. **Servicehotline für Produktanfragen:** +49 (0)8005892665. **Stand:** Februar 2019.

a. Für die Erhaltungs- oder primäre Peritonealkarzinom, die nach platinbasierter Chemotherapie in Remission sind (vollständig oder partiell).¹

b. Zur Behandlung von erwachsenen Patientinnen mit platin sensitivem, rezidiertem 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.¹

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

Stand: März 2020 | PP-RUCA-DE-0053 | © 2020 Clovis Oncology. Alle Rechte vorbehalten.

Rubraca® Darreichungsformen

Rubraca® ist in drei Tablettenstärken verfügbar, um die Dosis auf die individuellen Bedürfnisse jeder Patientin anzupassen. Die empfohlene Anfangsdosis ist die Einnahme von 600 mg Rubraca® zweimal täglich oral, unabhängig von den Mahlzeiten.¹

NEUER PREIS



Darreichungsform	300 mg	250 mg	200 mg
Packungsgröße	60 Tabletten	60 Tabletten	60 Tabletten
PZN	15235921	15235915	15235890
Apothekenverkaufspreis (AVP) inkl. MwSt.	2.592,15 €	2.169,69 €	1.747,23 €
Tagestherapiekosten auf Basis AVP	172,81 €	144,65 €	116,48 €

Rubraca®: Die Erhaltungstherapie ab der Zweitlinie für Ihre platinsensitiven Patientinnen mit Ovarialkarzinom^{1,a}



- **BREITE Evidenz:** Wirksamkeitsdaten aus der bisher größten Phase-3-Studie mit einem PARP-Inhibitor²
- **STARKE Wirksamkeit:** Signifikante Verdoppelung des PFS vs. Placebo in einem breiten Patientenkollektiv, mutationsunabhängig (ITT: 10,8 vs. 5,4 Monate; HR 0,36)²
- **BUDGETFREUNDLICHSTER PARP-Inhibitor**