



ASTRAZENECALLA ON ILO KUTSUA SINUT LYNPARZA- AAMIAISSYMPIOSIUMIIN

AIKA	torstaina 3.9.2015 klo 8.00–9.30. Aamiainen on tarjolla klo 7.30 alkaen.
PAIKKA	Scandic Kuopio, Kokoustila Kallavesi

Tilaisuuden tavoitteena on käydä läpi BRCA-mutaatioiden merkitystä munasarjasyövässä ja Lynparzan tarjoamaa uutta hoitomahdollisuutta.

OHJELMA

Puheenjohtaja dosentti, osastonylilääkäri Maarit Anttila, KYS

- 8.00–8.15** Tilaisuuden avaus
Dosentti, osastonylilääkäri Maarit Anttila, KYS
- 8.15–8.45** BRCA –mutaatioiden merkitys munasarjasyövässä
Dosentti, osastonylilääkäri Annika Auranen, TAYS
- 8.45–9.39** Lynparza munasarjasyövän ylläpitohoitona
– tutkimukset ja käytännön kokemuksia
Professori Ulla Puistola, OYS

Ilmoittautumiset 20.8. mennessä sähköpostitse osoitteeseen:
mia.kilpi@astrazeneca.com

Tervetuloa!

Katri Köninki
Medical Advisor
AstraZeneca Oy
puh. 040 3301 270

Asta Kuuspalo
National Oncology Lead
AstraZeneca Oy
puh. 040 3301 211

Maija Raak
Strategic Account Manager
AstraZeneca Oy
puh. 040 330 1231

VALMISTEYHTEENVETOLYHENNELMÄ

▼ Tähän lääkkeeseen kohdistuu lisäseuranta.

LYNPARZA (olaparibi) 50 mg kapseli.

Käyttöaiheet: Lynparza on tarkoitettu monoterapiana uusiutunutta platinaherkkää korkean pahanlaatuisuusasteen seroosia epiteelistä munasarja-, munanjohdin tai primaaria peritoneaalista syöpää sairastavien aikuispotilaiden ylläpitohoitoon, kun potilailla on BRCA mutaatio (ituradan ja/tai somaattinen) sekä hoitovaste (täydellinen tai osittainen vaste) platinapohjaiselle solunsalpaajahoidolle. **Annostus ja antotapa:** Lynparza hoidon aloittavan ja hoitoa seuraavan lääkärin tulee olla perehtynyt syöpälääkkeiden käyttöön. Suositeltu annos on 400 mg (kahdeksan kapselia) kaksi kertaa vuorokaudessa, mikä vastaa 800 mg:n kokonaisvuorokausiannosta. Koska ruoka vaikuttaa olaparibin imeytymiseen, on potilaiden otettava Lynparza vähintään yhden tunnin kuluttua syömisestä ja heidän suositellaan olevan syömättä 2 tuntia lääkkeen ottamisen jälkeen. Potilaiden on aloitettava Lynparza hoito viimeistään 8 viikon kuluttua viimeisen platinaa sisältävän hoitoannoksen jälkeen. Aloitusannosta ei tarvitse muuttaa iäkkäille potilaille. Lynparza valmisteiden turvallisuutta ja tehoa lasten ja nuorten hoidossa ei tiedetä. **Vasta-aiheet:** Yliherkkyys vaikuttavalle aineelle tai apuaineille. Imetys. **Varoitukset:** Hematologinen toksisuus. Potilaiden Lynparza hoitoa ei saa aloittaa, ennen kuin potilaat ovat toipuneet aiemman syöpähoidon aiheuttamasta hematologisesta toksisuudesta. Täydellisen veren kuvan tutkimista suositellaan hoidon aloitusvaiheessa ja sen tarkkailua tämän jälkeen kerran kuussa hoidon ensimmäisten 12 kuukauden aikana sekä tämän jälkeen määräajoin. Jos potilaalle kehittyy vaikea hematologinen toksisuus tai riippuvuutta verensiirroista, on Lynparza hoito keskeytettävä. Myelodysplastinen oireyhtymä / Akuutti myeloinen leukemia. Pienellä joukolla potilaita, jotka ovat saaneet Lynparza valmistetta monoterapiana tai yhdessä muun syöpälääkkeen kanssa, on ilmoitettu myelodysplastista oireyhtymää / akuuttia myelooista leukemiaa; suurin osa näistä tapauksista on johtanut kuolemaan. Jos toisen syöpähoidon käyttöä suositellaan, on Lynparza hoito keskeytettävä eikä sitä saa antaa yhdessä muun syöpähoidon kanssa. Pneumoniitti. Pienellä joukolla olaparibia saaneita potilaita on ilmoitettu pneumoniittia, ja jotkin tapaukset ovat johtaneet kuolemaan. Lynparza hoito on keskeytettävä ja tutkimukset on aloitettava välittömästi, jos potilaalle ilmaantuu uusia tai pahenevia hengitysoireita, kuten hengenahdistusta, yskää ja kuumetta, tai radiologisissa tutkimuksissa havaitaan poikkeavuuksia. Lynparza hoito on keskeytettävä ja potilasta on hoidettava asianmukaisesti, jos pneumoniittidiagnoosi varmistuu. **Yhteisvaikutukset:** Myelosuppressiivisen toksisuuden tehostumista ja pitkittymistä on osoitettu kliinisissä tutkimuksissa olaparibilla yhdistelmänä muiden syöpälääkevalmisteiden kanssa, mukaan lukien DNA:ta vaurioittavat aineet. Monoterapiana käytetyn Lynparza valmisteiden suositeltu annos ei sovi käytettäväksi yhdistelmähoitona muiden syöpälääkevalmisteiden kanssa. Olaparibi metaboloituu pääasiassa CYP3A4- ja CYP3A5-isoentsyymien kautta (kts tarkemmin valmisteyhteenvedo). In vitro olaparibi on effluxiproteiinin P gp substraatti (kts tarkemmin valmisteyhteenvedo). **Raskaus ja imetys:** Lynparza valmistetta ei saa käyttää raskauden aikana. Lynparza valmistetta ei saa käyttää imetyksen aikana eikä 1 kuukauteen viimeisen olaparibiannoksen jälkeen. **Haittavaikutukset:** Hyvin yleiset haittavaikutukset: heikentynyt ruokahalu, päänsärky, heitehuimaus, makuistain muutokset, pahoinvointi, oksentelu, ripuli, dyspepsia, väsymys, anemia, neutropenia, lymfositopenia, veren kreatiniiniarvon suureneminen ja punasolujen keskimääräisen tilavuuden suureneminen. **Yleiset haittavaikutukset:** ylävatsakipu, suutulehdus ja trombosytopenia. Kts tarkemmin valmisteyhteenvedo. **Korvattavuus:** Reseptilääke. Ei SV-korvattava. **Pakkaus ja hinta 1.2.2015 (vh + alv):** 50 mg 448 kapselia 6230,62 €. Pohjautuu 09.01.2015 päivättyyn valmisteyhteenvedoon. Lisätietoja: AstraZeneca Oy, Itsehallintokuja 6, 02600 Espoo, puh. 010 23 010, www.astrazeneca.fi. 649718.0110115F1

