

# Лінпарза

олапариб  
таблетки 150 мг



# МОЖЛИВІСТЬ

# БІТЬСЯ

**ЛІНПАРЗА — перший і єдиний в Україні PARP-інгібітор для лікування метастатичного кастраційно-резистентного РПЗ з мутаціями в генах BRCA1/2 після прогресії на терапії новими гормональними препаратами<sup>1-3</sup>**

BRCA1/2 — гени раку молочної залози, PARP — полі(АДФ-рибоза)полімераз, РПЗ — рак передміурової залози  
<sup>1</sup>Стаття від 20.05.2022.

<sup>2</sup> Інструкція для медичного застосування лікарського засобу ЛІНПАРЗА (LYNPARZA), Реєстраційне посвідчення UA/14747/02/01 та UA/14747/02/02, Наказ МОЗ NR2759 від 30.11.2020, Зміни внесені Наказом МОЗ NR814 від 16.05.2022, Термін дії РПЗ 30.11.2020 до 30.11.2025, 2. de Bono J et al. Olaparib for metastatic castration-resistant prostate cancer.

<sup>3</sup> N Engl J Med. 2020;382(22):2091-2102. 3. Hussain M, Mateo J, Fizazi K, et al. Survival with oestradiol in metastatic castration-resistant prostate cancer. N Engl J Med 2020; 383:2345-2357

**Коротка інформація щодо медичного застосування препарату ЛІНПАРЗА (олапариб).** **Склад:** діюча речовина: олапариб; 1 таблетка, верталепоподібна оболонка, містить 150 мг або 150 мг олапарibu. Фармакокатегорія/група: антинеопластичні засоби, інші антинеопластичні засоби. Код АТХ L01X M06. **Фармакологічні властивості.** Олапариб — це потужний інгібітор ферментів полі(АДФ-рибоза)-полімераз людини (PARP-1, PARP-2 і PARP3), який пригнічує ріст певних клітинних ліній пухлин in vivo та ріст пухлини in vitro при застосуванні окремо або у комбінації з традиційними лікарськими засобами хімотерапії. **Показання.** Рахункевич. Лінпарза показана як монотерапія для лікування метастатичного раку молочної залози у пацієнтів з позитивним ПІВ (у стадії за класифікацією Мікморанді Фіддінгауї акцирства та гінекологі (FIGO)) епітеліальним раком яєчників, фаллопіяних труб або первинним перитоніальним раком високого ступеня злоякісності з мутацією гена BRCA1/2 (германською та/або соматичною), а в якій досягнута відрадіація (повна або часткова) після завершення першої лінії хімотерапії із застосуванням препаратів платини; підтримуючого лікування дорослих пацієнтів з чутливим до препаратів платини рецидивним епітеліальним раком яєчників, фаллопіяних труб або вторинним перитоніальним раком високого ступеня злоякісності, а в якій є відрадіація (повна або часткова) на хімотерапії із застосуванням препаратів платини; Лінпарза у комбінації з беволузімібом показана для підтримуючого лікування дорослих пацієнтів із поширеним (III і IV стадії за класифікацією Мікморанді Фіддінгауї акцирства та гінекологі (FIGO)) епітеліальним раком яєчників, фаллопіяних труб або первинним перитоніальним раком високого ступеня злоякісності, а в якій досягнута відрадіація (повна або часткова) після завершення першої лінії хімотерапії із застосуванням препаратів платини у комбінації з беволузімібом та у якій для пацієнтів з позитивним статусом дефіциту гомодімерної рекомбінації (HRD), що викликається мутацією гена BRCA1/2 та/або генетичною нестабільністю. Рахункевич. Лінпарза показана як засіб монотерапії для лікування дорослих пацієнтів з германіальними мутаціями гена BRCA1/2, а в якій є HRD-негативний місцевозахисний або метастатичний рак молочної залози. Пацієнтам раніше мало проводитися лікування андрогенними таємасами у складі (несоуд яєвничної терапії або терапії метастатичного ураження, за винятком випадків, коли пацієнти не підходили для такого лікування). У пацієнтів з гормоно-резистентним позитивним раком молочної залози також мало бути проведено лікування після ендокринної терапії, або вони повинні вважатися такими, кому не підходить ендокринна терапія. Адекватнимом підтримуючої залози. Лінпарза показана як монотерапія для підтримуючого лікування дорослих пацієнтів із германіальними мутаціями гена BRCA1/2, які мають метастатичну аденокарциному шлункової залози (у яких засоби не прогресували після мінімуму 16 тижнів лікування препаратами платини в межах хімотерапії першої лінії. Рахункевич. Лінпарза показана як монотерапія для лікування дорослих пацієнтів із метастатичним кастраційно-резистентним раком передміурової залози та мутаціями гена BRCA1/2 (германською та/або соматичною), а в якій відбулося прогресування після попереднього застосування нового гормонального препарату. **Протипоказання.** Пацієнтам чутливим до діючої речовини або будь-якої з допоміжних речовин. Годувати груддю в період лікування та протягом 1 місяця після прийому останньої дози. Дивіться повну інструкцію для медичного застосування. **Біобічні реакції.** Побічні реакції, що найчастіше спостерігаються в клінічних дослідженнях у пацієнтів, які отримували монотерапію лікарським засобом Лінпарза (≥ 10%), були: нудота, втома, анемія, опіснені дієння, зниження апетиту, головний біль, вазальна дисфункція, озноб, ниркова недостатність, запам'ятовування, диспепсія, розлад травлення та тромбоцитопенія. Коли Лінпарза застосовується у комбінації з беволузімібом, профіль безпеки, як правило, узгоджується з профілем безпеки кожного з зазначених препаратів при їх використанні як монотерапії. **Спосіб застосування в домі.** Дивіться повну інструкцію для медичного застосування. **Взаємодія з іншими лікарськими засобами.** Доза, рекомендована для застосування лікарського засобу Лінпарза при монотерапії або у комбінації з беволузімібом — 300 мг (два таблетки по 150 мг) два рази на добу, що є еквівалентним сумарній дозові дози 600 мг. Для зменшення дози можна приймати таблетки по 150 мг. **Важливо!** Повну інструкцію для медичного застосування. **Категорія відпуску.** За рецептом. **Упаковка.** По 6 таблеток, верталепоподібна оболонка, в блистері по 7 блистерів в картонній коробці. **Реєстраційні посвідчення** UA/14747/02/01 та UA/14747/02/02. Термін дії РПЗ 30.11.2020 по 30.11.2025. Ця інформація для лікарів. Призначена тільки для поширення на семінарах, конференціях, симпозиумах з медичної тематики, а також для розміщення у спеціалізованих виданнях, призначених для медичних установ і лікарів. Якщо у Вас, у Вашого пацієнта, родина було відмічено виникнення побічної реакції чи випадок відсутності ефекту на будь-якій з продуктів компанії АстраЗенека, будь ласка, повідомте про це в ТОВ «АстраЗенека Україна» одним із наведених нижче способів. Це можливо за телефоном: +38 044 391 52 82 (запросити відомого фахівця з фармацевтики) або електронною поштою: [PatientSafety.Ukraine@astrazeneca.com](mailto:PatientSafety.Ukraine@astrazeneca.com). Також, ви можете повідомити нам дану інформацію за поштовими: <https://contactmedical.astrazeneca.com/contact/astrazeneca-champion/ua/uk/amp-form.html> (виберіть мову та опцію «повідомити про побічну реакцію»). Запити, що стосуються медичної інформації, направляйте, будь ласка, за адресою <https://contactmedical.astrazeneca.com/contact/astrazeneca-champion/ua/uk/amp-form.html> (виберіть опцію «запит медичної інформації»). Також, запит можна надіслати електронною поштою: [Ukraine-MedInfo@astrazeneca.com](mailto:Ukraine-MedInfo@astrazeneca.com). Текст складено згідно з інструкцією для медичного застосування лікарського засобу Лінпарза, затвердженою Наказом МОЗ України №2759 від 30.11.2020 з змінами згідно Наказу МОЗ України №814 від 16.05.2022. ЛІНПАРЗА — торговельна марка, власність компанії АстраЗенека. © АстраЗенека 2022.

За повною інформацією звертайтеся до ТОВ «АстраЗенека Україна»: 01033, м. Київ, вул. Сим'ї Прахових, 54, 5-й поверх. Тел. 391 52 82, факс 391 52 81.

AstraZeneca

