

30.06.2020

**Komunikat do fachowych pracowników ochrony zdrowia**

**LYNPARZA (olaparyb): Ryzyko błędów medycznych związane z nową postacią farmaceutyczną leku**

Szanowni Państwo,

Firma AstraZeneca, w porozumieniu z Europejską Agencją Leków oraz Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, pragnie przekazać następującej informację:

**Podsumowanie**







- Produkt leczniczy LYNPARZA (olaparyb) w postaci tabletek został dopuszczony do obrotu przez Komisję Europejską dn. 22 lutego 2018 r.
- LYNPARZA kapsułki twarde i tabletki powlekane nie mogą być używane zamiennie w oparciu o przeliczenie dawki miligram do miligrama z uwagi na różnice w dawkowaniu i biodostępności każdej z tych postaci farmaceutycznych.
- Aby uniknąć błędów medycznych, lekarze przepisujący lek powinni na każdej receptce określić postać farmaceutyczną i dawkowanie LYNPARZA, a farmaceuci powinni zapewnić, że pacjentom jest wydawana właściwa postać farmaceutyczna i dawka.
- Należy poinstruować pacjentów o prawidłowej dawce przepisanych im kapsułek lub tabletek, które powinni przyjmować. Wszystkim pacjentom przestawianym z kapsułek na tabletki (lub odwrotnie) należy wytłumaczyć, jakie są różnice w dawkowaniu w miligramach dla każdej z tych postaci farmaceutycznych leku.

### ***Dodatkowe informacje dotyczące bezpieczeństwa***

Produkt leczniczy LYNPARZA (olaparyb) w postaci **tabletek powlekanych** jest wskazany do stosowania w monoterapii, w leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentek z platynowrażliwym nawrotowym rakiem jajnika o niskim stopniu zróżnicowania (ang. *high grade*), rakiem jajowodu lub pierwotnym rakiem otrzewnej, u których uzyskano odpowiedź (całkowitą lub częściową) na chemioterapię opartą na związkach platyny.

Produkt leczniczy LYNPARZA (olaparyb) w postaci **kapsułek twardych** jest wskazany do stosowania w monoterapii, w leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentek z platynowrażliwym nawrotowym surowicznym rakiem jajnika o niskim stopniu zróżnicowania (ang. *high grade*), rakiem jajowodu lub pierwotnym rakiem otrzewnej, z mutacją *BRCA* (dziedziczną i (lub) somatyczną), u których uzyskano odpowiedź (odpowiedź całkowitą lub odpowiedź częściową) na chemioterapię opartą na związkach platyny.

Dawkowanie tabletek powlekanych i kapsułek twardych różni się (patrz tabela poniżej), a postaci te nie mogą być używane zamiennie w oparciu o przeliczenie dawki miligram do miligramu; istnieje ryzyko przedawkowania i większej liczby zdarzeń niepożądanych, w sytuacji, gdy sposób dawkowania kapsułek twardych jest stosowany dla tabletek powlekanych lub ryzyko braku skuteczności, w sytuacji, gdy sposób dawkowania tabletek powlekanych jest stosowany dla kapsułek twardych.

Moc, postać, dawkowanie oraz opakowanie	Kapsułki 50 mg 	Tabletki 150 mg 	Tabletki 100 mg 
Zalecane dawkowanie	<p>400 mg dwa razy na dobę Rano      Wieczorem</p> <p>8 x                      8 x</p>  <p>Całkowita dawka dobowa: 800 mg</p>	<p>300 mg dwa razy na dobę Rano      Wieczorem</p> <p>2 x                      2 x</p>  <p>Całkowita dawka dobowa: 600 mg</p>	<p><b>Do stosowania tylko w sytuacji redukcji dawkowania tabletek powlekanych</b></p> 
Dostosowanie dawkowania (np. z powodu działań niepożądanych)	<p>Redukcję dawki osiąga się poprzez stosowanie mniejszej liczby kapsułek twardych 50 mg</p> <p><b>Początkowa redukcja dawkowania:</b> 200 mg (4 x kapsułki twarde 50 mg) dwa razy na dobę (całkowita dawka dobowa: 400 mg)</p> <p><b>Dalsza redukcja dawkowania:</b> 100 mg (2 x kapsułki twarde 50 mg) dwa razy na dobę (całkowita dawka dobowa: 200 mg)</p>	<p>Redukcję dawki osiąga się poprzez zastosowanie tabletek powlekanych 100 mg (patrz następna kolumna)</p>	<p><b>Początkowa redukcja dawkowania:</b> 250 mg (1 x tabletki powlekane 150 mg oraz 1 x tabletki powlekane 100 mg) dwa razy na dobę (całkowita dawka dobowa: 500 mg)</p> <p><b>Dalsza redukcja dawkowania:</b> 200 mg (2 x tabletki powlekane 100 mg) dwa razy na dobę (całkowita dawka dobowa: 400 mg)</p>

Charakterystyki Produktu Leczniczego, ulotki dla pacjenta i opakowania obu postaci farmaceutycznych LYNPARZA zawierają informację, że te dwie postaci nie mogą być używane zamiennie w oparciu o przeliczenie dawki miligram do miligrama.

### **Zgłaszanie działań niepożądanych**

Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane związane ze stosowaniem Lynparza zgodnie z zasadami zgłaszania działań niepożądanych za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Biobójczych:

Al. Jerozolimskie 181 C, 02-222 Warszawa

tel.: +48 22 49 21 301

faks: +48 22 49 21 309

strona internetowa: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>

Formularz zgłoszenia działania niepożądanego dostępny jest na stronie:

[www.urpl.gov.pl](http://www.urpl.gov.pl)

lub bezpośrednio do przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego:

[PatientSafety.Poland@astrazeneca.com](mailto:PatientSafety.Poland@astrazeneca.com)

### **Dane kontaktowe podmiotu odpowiedzialnego**

Dane kontaktowe przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego umożliwiające uzyskanie dalszych informacji:

tel.: +48 22 245 73 00

Strona internetowa: [www.astrazeneca.pl](http://www.astrazeneca.pl)

Oraz adres korespondencyjny:

AstraZeneca Pharma Poland Sp. z o.o.

ul. Postępu 14

02-676 Warszawa

### **Załączniki**

- Charakterystyka Produktu Leczniczego Lynparza 50 mg kapsułki twarde
- Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla pacjenta Lynparza 50 mg kapsułki twarde
- Charakterystyka Produktu Leczniczego Lynparza 100 mg tabletki powlekane oraz Lynparza 150 mg tabletki powlekane
- Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla pacjenta Lynparza 100 mg tabletki powlekane oraz Lynparza 150 mg tabletki powlekane

Z wyrazami szacunku,



Marek Ligęza

Kierownik ds. Bezpieczeństwa Pacjentów

