

Lorviqua®			
ALLGEMEINES	Wirkstoff	Lorlatinib	
	Wirkstoffklasse	Proteinkinaseinhibitor	
	Darreichungsform	25/100 mg Filmtabletten	
	Wirkmechanismus/Target	ALK, ROS1	
	Zugelassene Indikation(en)	NSCLC (ALK-positiv)	
	Einnahmевorschrift	mit oder ohne Mahlzeit	
DOSIERUNG	Regeldosierung	100 mg 1-0-0-0	
	DATox	1. DA: 75 mg 1-0-0-0 2. DA: 50 mg 1-0-0-0	
	DANI	eGFR < 30 ml/min: 75 mg 1-0-0-0 Dialyse: keine Daten	
	DALI	Mittelschwere/schwere Leberinsuffizienz: keine Daten, Anwendung nicht empfohlen	
	Vergessene Dosis	Ersetzen falls > 4 Stunden bis zur nächsten Einnahme	
	Erbrochene Dosis	Nicht ersetzen	
WECHSELWIRKUNGEN	Metabolisierung (Hauptabbauweg)	CYP3A4/5 Substrat UGT1A4 Substrat	
	Wirkung auf orales Tumorthapeutikum (Auswahl)	Den Magen-pH-Wert erhöhende Medikamente	k. A.
		CYP3A4/5 Inhibitoren (starke)	Möglichst vermeiden; alternativ DA Lorlatinib 75 mg 1-0-0-0
		CYP3A4/5 Induktoren (starke)	Kontraindiziert
	Wirkung auf Begleitmedikation (Auswahl)	Induktor von CYP3A4/5 (moderat)	Substrate mit enger therapeutischer Breite meiden
		Induktor von P-gp (moderat)	Substrate mit enger therapeutischer Breite mit Vorsicht



NEBENWIRKUNGEN	Sehr häufige, für Patienten relevante Nebenwirkungen (<i>Auswahl</i>)	<ul style="list-style-type: none"> ■ Diarrhö und/oder Verstopfung ■ Übelkeit ■ Hautausschlag ■ Periphere Neuropathie ■ Sehstörungen (z. B. verschwommenes Sehen) ■ Affektive und kognitive Effekte (z. B. Stimmungsschwankungen, Persönlichkeitsveränderung) ■ Arthralgie und/oder Myalgie ■ Gewichtszunahme und/oder Ödeme ■ Fatigue 		
	Warnhinweise und/oder Vorsichtsmaßnahmen für Fachkreise (<i>Auswahl</i>)	Warnhinweis	Maßnahme	
		Hyperlipidämie	Bestimmung Cholesterol/ Triglyceride <i>vor Beginn und im Verlauf</i>	
		Pankreatitis	Bestimmung Lipase/ Amylase <i>vor Beginn und im Verlauf</i>	
		AV-Block	EKG <i>vor Beginn und im Verlauf</i>	
		LVEF-Abnahme	Kardiales Monitoring <i>vor Beginn und im Verlauf bei Risikopatienten</i>	
		ILD/Pneumonitis	Symptomüberwachung	
		ZNS-Effekte	Symptomüberwachung	
SONS-TIGES	Prophylaxen	Minimal bis gering emetogen		
	Suspendierbarkeit	k. A.		



Legende

- DA = Dosisanpassung
- DATox = Dosisanpassung bei Toxizität
- DANI = Dosisanpassung bei Niereninsuffizienz
- DALI = Dosisanpassung bei Leberinsuffizienz

Quellen

- Fachinformation Lorviqua®, Stand März 2021
- Gebrauchsinformation Lorviqua®, Stand März 2021
- NCCN Guideline Antiemesis, Version 1.2021

