

RUBRACA®			
ALLGEMEINES	Wirkstoff	Rucaparib	
	Wirkstoffklasse	Proteinkinaseinhibitor	
	Darreichungsform	200/250/300 mg Filmtabletten	
	Wirkmechanismus/Target	PARP	
	Zugelassene Indikation(en)	Ovarialkarzinom, Eileiterkarzinom und Peritonealkarzinom (ggfs. mit BRCA-Mutation)	
	Einnahmевorschrift	Mit oder ohne Mahlzeit	
DOSIERUNG	Regeldosierung	600 mg 1-0-1-0	
	DATox	1. DA: 500 mg 1-0-1-0 2. DA: 400 mg 1-0-1-0 3. DA: 300 mg 1-0-1-0	
	DANI	Schwere Niereninsuffizienz (< 30 ml/min): Nutzen-Risiko-Abwägung, keine Daten	
	DALI	Moderate oder schwere Leberinsuffizienz: Anwendung nicht empfohlen, keine Daten	
	Vergessene Dosis	Nicht ersetzen	
	Erbrochene Dosis	Nicht ersetzen	
WECHSELWIRKUNGEN	Metabolisierung (Hauptabbauweg)	CYP2D6, -1A2 und -3A4-Substrat (untergeordnet)	
	Wirkung auf orales Tumorthapeutikum (Auswahl)	Den Magen-pH-Wert erhöhende Medikamente	k. A.
		CYP3A4-Inhibitoren und/oder -Induktoren (starke)	Anwendung mit Vorsicht
		P-gp-Inhibitoren (starke)	Anwendung mit Vorsicht
	Wirkung auf Begleitmedikation (Auswahl)	Inhibitor von CYP1A2 (moderat)	Vorsicht bei Substraten mit enger therapeutischer Breite
		Inhibitor von CYP2C9 (schwach)	Vorsicht bei Substraten mit enger therapeutischer Breite und INR Kontrollen bei Warfarin
Inhibitor von CYP3A4 (schwach)		Vorsicht bei Substraten mit enger therapeutischer Breite	



NEBENWIRKUNGEN	Sehr häufige, für Patienten relevante Nebenwirkungen (<i>Auswahl</i>)	<ul style="list-style-type: none"> ■ Diarrhö ■ Übelkeit und/oder Erbrechen ■ Appetit verringert und/oder Geschmacksstörungen ■ Dyspepsie 	<ul style="list-style-type: none"> ■ Erhöhte Blutungsneigung ■ Erhöhte Infektanfälligkeit ■ Hautausschlag ■ Fatigue 	
	Warnhinweise und/oder Vorsichtsmaßnahmen für Fachkreise (<i>Auswahl</i>)	Warnhinweis	Maßnahme	
		Hämatologische Toxizität	Großes Blutbild <i>vor Beginn, dann monatlich</i>	
		Sekundärmalignome (MDS/AML)	Symptomüberwachung, <i>weiterführende Untersuchungen wie Knochenmarksanalyse, falls indiziert</i>	
	Lichtempfindlichkeit	Symptomüberwachung, <i>Patienten sollten direktes Sonnenlicht meiden sowie schützende Kleidung und Sonnenschutzmittel mit hohem Lichtschutzfaktor (LSF) anwenden</i>		
SONSTIGES	Prophylaxen	Moderat bis hoch emetogen [NCCN und Onkopedia], Primärprophylaxe erwägen		
	Suspendierbarkeit	k. A.		

Autorinnen Pauline Dürr und Dr. Katja Gessner
 Friedrich-Alexander-Universität Erlangen-Nürnberg
 Institut für Experimentelle und Klinische Pharmakologie und Toxikologie,
 FAU Erlangen-Nürnberg und Apotheke des Uniklinikums Erlangen
 Fahrstraße 17, 91054 Erlangen



Legende

- AML = Akute myeloische Leukämie
- CYP = Cytochrom P450
- DA = Dosisanpassung
- DATox = Dosisanpassung bei Toxizität
- DANI = Dosisanpassung bei Niereninsuffizienz
- DALI = Dosisanpassung bei Leberinsuffizienz
- INR = International Normalised Ratio
- MDS = Myelodysplastische Syndrome
- PARP = Poly(ADP-ribose)-Polymerase
- P-gp = P-Glykoprotein

Quellen

- Fachinformation Rubraca® Filmtabletten, Stand Februar 2019, NCCN Guideline Antiemesis, Version 1.2024, Onkopedia Leitlinie Antiemese bei medikamentöser Tumortherapie, Stand Mai 2021.

