

ZEJULA: DOUSTNY, STOSOWANY RAZ NA DOBĘ
INHIBITOR PARP W TERAPII RAKA JAJNIKA¹

RAZ DZIENNIE



Zejula
niraparib
kapsułki twarde 100mg

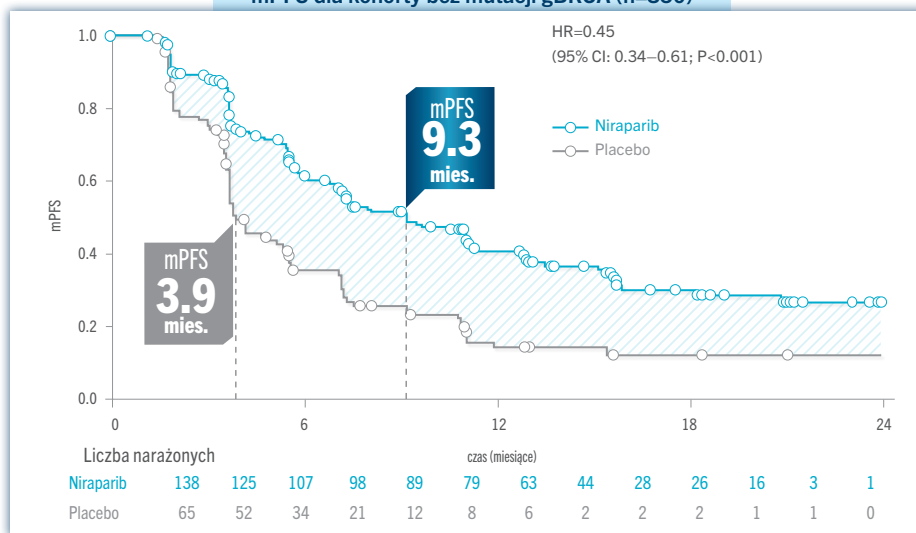
UDOWODNIONA SKUTECZNOŚĆ NIEZALEŻNIE OD STATUSU MUTACJI BRCA¹

Produkt Zejula przeznaczony jest do stosowania w monoterapii podtrzymującej u dorosłych pacjentek z platinumwrażliwym nawrotnym niskorozóżnicowanym surowiczym rakiem jajnika, jajowodu lub otrzewnej, u których uzyskano częściową lub pełną odpowiedź na chemioterapię pochodnymi platyny.¹

Wyniki badania (ENGOT-OV16/NOVA) potwierdziły główny cel badania – statystycznie istotną poprawę czasu przeżycia wolnego od progresji (mPFS) w grupie otrzymującej niraparib w monoterapii podtrzymującej w porównaniu z grupą placebo dla kohorty bez mutacji gBRCA (non-gBRCAmut) oraz dla kohorty z mutacją gBRCA (gBRCAmut).^{1,2}

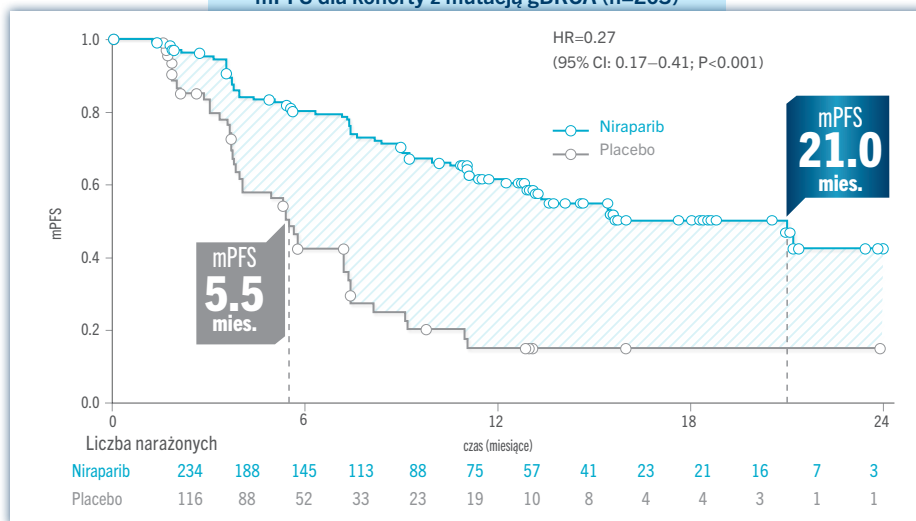
► W kohorcie pacjentek bez mutacji gBRCA (non-gBRCAmut) mediana czasu przeżycia wolnego od progresji (mPFS) była ponad 2x dłuższa w grupie pacjentek otrzymujących lek ZEJULA, w porównaniu z grupą pacjentek otrzymujących placebo.²

mPFS dla kohorty bez mutacji gBRCA (n=350)



► W kohorcie pacjentek z mutacją gBRCA (gBRCAmut) mediana czasu przeżycia wolnego od progresji (mPFS) była około 4x dłuższa w grupie pacjentek otrzymujących lek ZEJULA, w porównaniu z grupą pacjentek otrzymujących placebo.²

mPFS dla kohorty z mutacją gBRCA (n=203)



BRCA - gen wrażliwości na raka piersi gBRCA - germlinalna mutacja BRCA ENGOT - European Network for Gynaecological Oncological Trial groups
mPFS - mediana czasu wolnego od progresji

Najczęstsze poważne działania niepożądane >1% (częstość występowania podczas leczenia) to małopłytkowość i niedokrwistość.

1. Charakterystyka Produktu Leczniczego Zejula, 2. Mirza MR, Monk BJ, Herrstedt J, et al. Niraparib maintenance therapy in platinum-sensitive, recurrent ovarian cancer. N Engl J Med. 2016;375(22):2154-2164.

PM-PL-NRP-LBND-210002, 02.2021

