

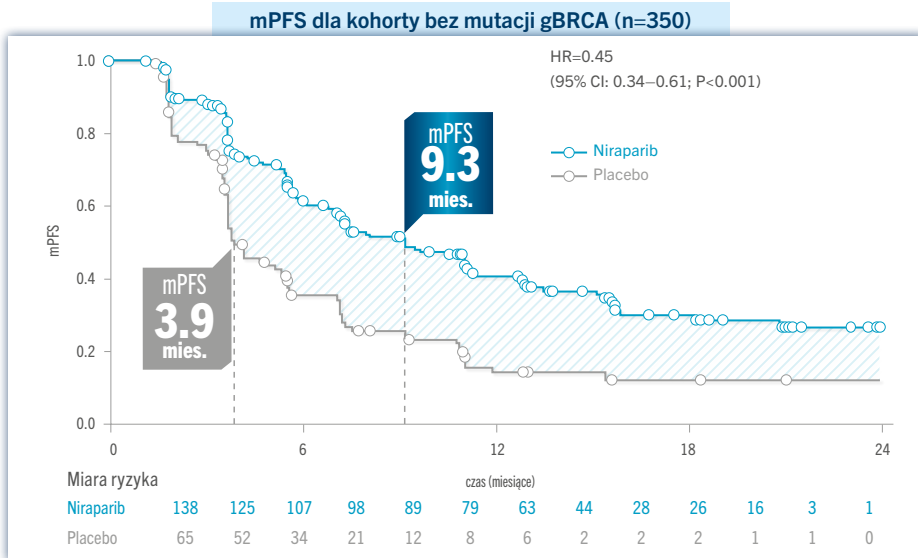
# UDOWODNIONA SKUTECZNOŚĆ NIEZALEŻNIE OD STATUSU MUTACJI BRCA<sup>1</sup>

**Zejula**  
niraparib  
kapsułki twardsze 100mg

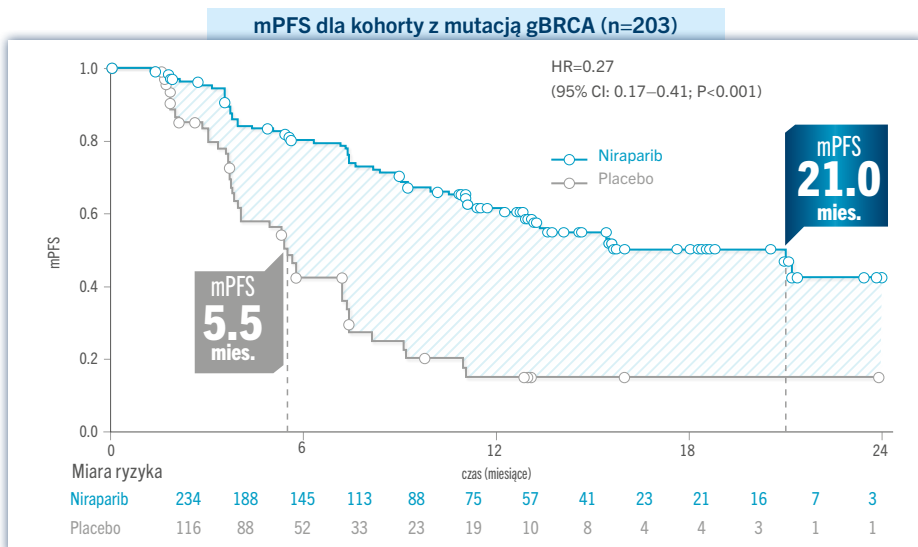
Produkt Zejula przeznaczony jest do stosowania w monoterapii podtrzymującej u dorosłych pacjentek z platinumwrażliwym nawrotnym niskozróżnicowanym surowiczym rakiem jajnika, jajowodu lub otrzewnej, u których uzyskano częściową lub pełną odpowiedź na chemioterapię pochodnymi platyny.<sup>1</sup>

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).<sup>1,2</sup>

► 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.<sup>2</sup>



► 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.<sup>2</sup>



BRCA - gen wrażliwości na raka piersi gBRCA - germinalna mutacja 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-BROC-200004, luty 2020.

