



LYNPARZA 100 MG Y 150 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA

ASTRA ZENECA FTCA. SPAIN, S.A..

ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: OLAPARIB

GRUPO TERAPÉUTICO: L01XX46 – Fármacos antineoplásicos; otros fármacos antineoplásicos.

LYNPARZA 100 MG: Presentación en comprimido de color amarillo a amarillo oscuro, ovalado, biconvexo, marcado con "OP100".

LYNPARZA 150 MG: Presentación en comprimido de color verde a gris verdoso, ovalado, biconvexo, marcado con "OP150".

Cada envase de Lynparza® está perfectamente identificado con:

- Nombre comercial
 - Nombre de principios activos
 - Dosis en miligramos
 - Vía de administración
 - Lote
 - Caducidad
 - Código Nacional
 - Laboratorio preparador
- Información técnica complementaria relativa a:
- Posología y forma de administración
 - Nivel de información sobre utilización del medicamento en situaciones especiales: geriatría, pediatría, embarazo, lactancia, insuficiencia renal y hepática, diálisis, patologías concomitantes e interacciones.
 - Nivel de información sobre vigilancia farmacológica y toxicológica: medidas preventivas de efectos adversos potencialmente graves y medidas a tomar en caso de intoxicación con el medicamento.
 - Compatibilidad con fármacos de uso concomitante habitual.



- Envase acondicionado a las características técnicas de la especialidad: cartonaje y eliminación (impacto ambiental); embalaje exterior identificado lote y caducidad.

Guías National Institute for Health and Care Excellence (NICE): Olaparib for maintenance treatment of relapsed platinum-sensitive ovarian, fallopian tube or peritoneal cancer. Technology appraisal guidance [TA620] Fecha de publicación: 15 Enero 2020

Olaparib se recomienda para su uso dentro del Cancer Drugs Fund como una opción para el mantenimiento en cáncer de ovario epitelial de algo grado, trompa de Falopio o peritoneal primario en recaída, sensible a platino, en adultos cuya enfermedad ha respondido a quimioterapia basada en platino solo si tienen mutaciones en BRCA1 o BRCA2, han recibido dos líneas de quimioterapia basada en platino y se siguen las condiciones del acuerdo de acceso para olaparib.

ESMO–ESGO consensus conference recommendations on ovarian cancer: pathology and molecular biology, early and advanced stages, borderline tumours and recurrent disease. Fecha de publicación: 2 Mayo 2019

Recomendación 18.3: Los inhibidores de PARP (olaparib, niraparib y rucaparib), administrados como terapia de mantenimiento tras una respuesta a platino en segunda o sucesivas líneas de tratamiento han demostrado beneficio en supervivencia libre de progresión y se podrían recomendar. El beneficio es mayor, pero no se limita, a pacientes con mutación de BRCA [I, A].

Además, añaden en junio de 2022, se añade la indicación de adyuvancia en el tratamiento de pacientes adultos con mutación germinal BRCA1/2 que tienen mutación negativa HER2y alto riesgo de cáncer de mama.

Se adjunta bibliografía.

MADRID, a 21 de febrero 2023


DRA. ANA ÁLVAREZ DÍAZ
JEFA DEL SERVICIO DE FARMACIA