

LYNPARZA is an oral, chemotherapy-free adjuvant treatment
for patients with early BRCA-mutated breast cancer¹

Lynparza[®]
olaparib
tablets 150 mg

LYNPARZA can be incorporated into a patient's individual treatment journey¹

1 Test eligible patients for germline BRCA mutations at diagnosis¹



~5%

of all breast cancer patients harbor BRCA1/2 mutation²

2 Initiate their treatment with surgery or neoadjuvant chemotherapy¹

Surgery and
adjuvant chemotherapy



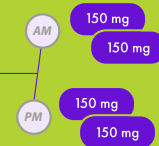
Neoadjuvant chemotherapy
and surgery



3 Add oral LYNPARZA
for up to 12 months¹

1 year

LYNPARZA (300 mg twice a day)
(+ endocrine therapy for HR+)



Dosing and treatment duration¹

The recommended daily dose of LYNPARZA

150 mg

150 mg

2×
daily



300 mg (two 150 mg tablets) taken orally twice daily
with or without food (total 600 mg daily)



An oral treatment patients can take at home



**With or without endocrine therapy, based on
your patient's HR status**



Up to 1 year treatment duration

Dose interruption or reduction¹

The adverse events associated with LYNPARZA in clinical trials are generally of mild or moderate severity (grade 1 or 2) and generally do not require treatment discontinuation.¹

If a patient experiences an adverse event, consider:

Dose interruption

Or

Dose reduction



See the summary of product characteristics
for further information on dose interruption
associated with selected adverse events.

Initial reduction

150 mg

100 mg

to 250 mg

Final reduction

100 mg

100 mg

to 200 mg

AstraZeneca and MSD are in
alliance for promoting Lynparza

SE-17524-09-24-ONC

References: 1. Lynparza summary of product characteristics, www.fass.se. 2. Tutt ANJ, et al. N Engl J Med. 2021 Jun 24;384(25):2394–2405.

BRCA1/2 = breast cancer gene 1 or 2; HR = hormone receptor; HR+ = hormone receptor positive

Lynparza (olaparib) Antineoplastiska läkemedel, övriga antineoplastiska läkemedel, PARP-hämmare. ATC-kod: L01XK01 Filmragerade tabletter 100 och 150 mg. Rx.

Filmdragerade tabletter 100 och 150 mg.

Indikationer:

Bröstcancer:

1) Lynparza tabletter är indicerade som monoterapi för behandling av vuxna patienter med medfödd BRCA1/2 mutation som har HER2 negativ lokalt avancerad eller metastaserad bröstcancer. Patienter ska tidigare ha behandlats med en antracyklin och en taxan som (neo)adjuvant behandling eller som behandling för metastaserad sjukdom, såvida inte patienterna var olämpliga för dessa behandlingar. Patienter med hormonreceptor (HR) positiv bröstcancer ska också ha progredierat under eller efter tidigare endokrin behandling eller anses olämpliga för endokrin behandling.

(EF) = Ingår inte i förmånen

2) Lynparza tabletter är indicerade som monoterapi eller i kombination med endokrin terapi som adjuvant behandling av vuxna patienter med nedärvd BRCA1/2-mutation som har HER2-negativ tidig bröstcancer med hög risk som tidigare behandlats med neoadjuvant eller adjuvant kemoterapi.

(F) = Ingår i förmånen med begränsning. Subventioneras endast som monoterapi för adjuvant behandling av vuxna patienter med nedärvd BRCA1/2-muterad trippelnegativ bröstcancer som fått neoadjuvant kemoterapi och inte uppnått fullständig patologisk respons och där behandling med kapecitabin inte är lämplig samt som monoterapi för patienter med BRCA1/2-muterad trippelnegativ bröstcancer som fått adjuvant kemoterapi.

Dosering: Behandling med Lynparza ska initieras och övervakas av läkare med erfarenhet av cancerläkemedel.

Kontraindikationer: Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne. Amning under behandlingen och 1 månad efter den sista dosen.

Varningar och försiktighet:

Lynparza får inte användas under graviditet.

Hematologisk toxicitet: Provtagning vid initiering av behandlingen och därefter månatliga kontroller av fullständig blodstatus rekommenderas under de första 12 behandlingsmånaderna och därefter med jämna mellanrum. Om en patient får allvarlig hematologisk toxicitet eller är beroende av blodtransfusioner, ska behandlingen med Lynparza avbrytas och lämpliga blodtester göras.

Myelodysplastiskt syndrom/akut myeloid leukemi: Om MDS/AML misstänks ska patienten remitteras till en hematolog för vidare utredning, inklusive benmärgsanalys och blodprovtagning för cytogenetik. Om MDS/AML bekräftas efter utredning avseende långvarig hematologisk toxicitet ska Lynparza sättas ut och patienten ska erhålla lämplig behandling.

Senaste översyn av Produktresumén: 20240812

För ytterligare information och priser se www.fass.se.

AstraZeneca AB, 151 85 Södertälje tel: 08 – 553 260 00. www.astrazeneca.se

AstraZeneca 

AstraZeneca AB

151 85 Södertälje Sweden

T: 08-553 294 99 • astrazeneca.se