

 <p>GENERALITAT VALENCIANA CONSELLERIA DE SANITAT UNIVERSAL I SALUT PÚBLICA</p>  <p>DEPARTAMENT DE SALUT VALÈNCIA ARNAU DE VILANOVA-LLÍRIA</p>	<p><b><u>INFORMACIÓN AL PACIENTE</u></b></p> <p><b>Unidad Atención Farmacéutica Pacientes Externos (UFPE)</b>  <b>Servicio Farmacia. Hospital Arnau de Vilanova</b>  Tel: 96 197 60 78  Mail: ufpe_arnau@gva.es</p>	 <p><b>tu farmacéutico de guardia</b></p>
--	---	--

## Rubraca® (Rucaparib)



### ¿Qué es y para qué se utiliza?

Rubraca® contiene rucaparib, un principio activo que bloquea una enzima que repara el ADN dañado en las células cancerosas, lo que provoca que estas mueran. Está indicado para tratar un tipo de cáncer de ovario.

### Nombres y presentaciones comerciales disponibles en nuestro hospital

Rubraca® 250 mg comprimidos recubiertos con película, de color blanco, forma de rombo y con “C25” marcado en un lado.

Rubraca® 300 mg comprimidos recubiertos con película de color amarillo, ovalados y con “C3” marcado en un lado.

Cada frasco contiene 60 comprimidos recubiertos con película.

### ¿Cómo se debe conservar?

Rubraca® no requiere condiciones especiales de conservación.

Conservar el frasco en el envase original y con la tapa bien cerrada para protegerlo de la humedad.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en la caja.

### ¿Cómo se administra?

La dosis recomendada de Rubraca® es de 600 mg 2 veces al día. Si experimenta determinados efectos adversos, el médico podría recomendar una dosis menor o interrumpir temporalmente el tratamiento.

Tome los comprimidos una vez por la mañana y otra por la noche, más o menos todos los días a las mismas horas. Puede tomar los comprimidos con o sin comida.

Si toma más Rubraca® del que debe, consulte con su médico o farmacéutico.

### ¿Qué hacer si se olvida una dosis?

Si olvida una dosis, sátese la dosis omitida. Luego tome la siguiente dosis a la hora habitual.

No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.

### ¿Qué efectos adversos pueden aparecer durante el tratamiento?

Rubraca® puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

El tratamiento con este medicamento puede ocasionar efectos adversos graves que requieren tratamiento médico urgente como: dificultad para respirar, cansancio, piel pálida, latidos cardiacos rápidos, sangrado y fiebre.

Otros efectos adversos menos graves pero más frecuentes son: náuseas, cansancio, vómitos, dolor de estómago, cambios en la percepción de los sabores de los alimentos, pérdida de apetito, diarrea, mareos, quemaduras solares o erupción en la piel (debe llevar ropa que le cubra la cabeza, los brazos y las piernas y utilizar protector solar y bálsamo de labios con un factor de protección +50).

### Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado o pudiera utilizar cualquier otro medicamento, con receta médica o no, y cualquier producto de herbolario. Rubraca® puede interactuar con algunos

 <p>GENERALITAT VALENCIANA CONSELLERIA DE SANITAT UNIVERSAL I SALUT PÚBLICA</p>  <p>DEPARTAMENT DE SALUT VALÈNCIA ARNAU DE VILANOVA-LLÍRIA</p>	<p><b><u>INFORMACIÓN AL PACIENTE</u></b></p> <p><b>Unidad Atención Farmacéutica Pacientes Externos (UFPE)</b>  <b>Servicio Farmacia. Hospital Arnau de Vilanova</b>  Tel: 96 197 60 78  Mail: ufpe_arnau@gva.es</p>	 <p><b>tu farmacéutico de guardia</b></p>
--	---	--

medicamentos como los anticoagulantes, anticonvulsivos, para bajar el colesterol en sangre, para tratar problemas de estómago, migrañas, dolor intenso, disminuir el nivel de azúcar en sangre o para el asma.

### **Advertencias**

#### **Conducción y uso de máquinas**

Rubraca® puede afectar a su capacidad para conducir o usar herramientas o máquinas. Tenga cuidado si se siente cansado o con náuseas.



#### **Embarazo**

Rubraca® no debe utilizarse durante el embarazo. Informe a su médico si está embarazada o pretende quedarse embarazada.

En las mujeres que se pueden quedar embarazadas, se recomienda realizar una prueba de embarazo antes de iniciar el tratamiento.

#### **Lactancia**

No dé el pecho durante el tratamiento con Rubraca® ni durante las dos semanas después de tomar la última dosis. Se desconoce si el medicamento pasa a la leche materna.

#### **Excipientes de declaración obligatoria**

Carboximetilalmidón sódico tipo A.

**ESTE FOLLETO NO SUSTITUYE AL PROSPECTO**  
**Solo pretende ser un resumen para ayudar al paciente con su tratamiento**

**SI POR CUALQUIER RAZÓN LE SOBРАН MEDICAMENTOS, POR FAVOR,  
DEVUÉLVALOS AL SERVICIO DE FARMACIA**