



VITRAKVI® Lösung

© AMBORA

Dieses Medikament wurde von Ihrem Arzt/Ihrer Ärztin zur Behandlung Ihrer Krebserkrankung ausgewählt. Hier finden Sie wichtige Informationen zur Einnahme, möglichen Nebenwirkungen und zum Umgang mit Ihrem Krebsmedikament. Sie können aktiv an Ihrer Therapie mitwirken, indem Sie die nachfolgenden Hinweise und Einnahmeempfehlungen beachten und das Medikament regelmäßig einnehmen.

Allgemeine Angaben zum Medikament

VITRAKVI® 20 mg/ml Lösung

Wirkstoffname: Larotrectinib

Einnahmegrund (Indikation): Krebserkrankung mi nachgewiesener genetischer Veränderung (sog NTRK-Genfusion)

Wirkungsweise: Der Wirkstoff Larotrectinib ist ein sogenannter "Kinasehemmer".

Kinasen sind Proteine, die Wachstumssignale innerhalb der Zellen weitergeben und am Krebswachstum und der Verbreitung von Krebszellen im Körper beteiligt sind. Larotrectinib hemmt die sog. "NTR-Kinase". Bei Patienten mit einer genetischen Veränderung von NTR (sog. NTRK-Genfusion) teilen sich die Krebszellen unkontrolliert. Das wird durch Larotrectinib verhindert.

Dosis und Behandlungsschema

Wie oft und wann am Tag?

Empfohlene Anfangsdosis

(ggfs. wird die Dosis im Laufe der Therapie angepasst): 2 x täglich 100 mg Larotrectinib, das entspricht:

2 x täglich 5 ml VITRAKVI® Lösung

Einnahme möglichst immer zur gleichen Uhrzeit (morgens und abends im Abstand von ca. zwölf Stunden).



Mit oder ohne Mahlzeit einnehmen.

Beachten Sie die Anweisungen zur Entnahme der Lösung aus der Flasche in der Gebrauchsinformation und kontaktieren Sie bitte Ihr Behandlungsteam bei Fragen.

Wenn Sie...

- ...die Einnahme vergessen/versäumt haben: Einnahme nicht nachholen.
- ...nach der Einnahme erbrechen mussten: erbrochene Dosis nicht ersetzen.
- ...zu viel Lösung eingenommen haben: bitte kontaktieren Sie Ihr Behandlungsteam.
- ...eine Ernährungssonde haben, kann die Lösung über die Sonde verabreicht werden. Kontaktieren Sie hierzu bitte Ihr Behandlungsteam.

Gibt es Vorsichtsmaßnahmen zu beachten?

- Waschen Sie sich vor und nach der Einnahme die Hände. Angehörige sollten beim Umgang mit dem Krebsmedikament Einmalhandschuhe tragen.
- Fahren Sie beim Auftreten von Schwindel und Ermüdung kein Auto und bedienen Sie keine gefährlichen Maschinen.
- Falls Sie oder Ihre Partnerin eine Schwangerschaft planen, sprechen Sie bitte mit Ihrem Behandlungsteam. Dieses Arzneimittel kann Risiken für das ungeborene Kind mit sich bringen.

Wie sollte das Medikament aufbewahrt werden?

- In der Originalverpackung belassen, um Verwechslungen zu vermeiden.
- Außerhalb der Reichweite von Kindern aufbewahren
- Im Kühlschrank (2-8°C) lagern. Nach dem Öffnen maximal 10 Tage haltbar.





Welche Nebenwirkungen können auftreten (Auswahl)?

- Durchfall oder Verstopfung
- Übelkeit und/oder Erbrechen
- Geschmacksstörungen
- Gewichtszunahme
- Gefühlsstörungen z.B. Kribbeln oder Taubheitsgefühl
- Störung der Muskelfunktion z.B. Muskelschwäche und/oder Unsicherheit beim Gehen
- erhöhte Blutungsneigung
- erhöhte Infektanfälligkeit (meiden Sie Menschenmassen, öffentliche Verkehrsmittel und Menschen mit Erkältung oder anderen Infektionen)
- Ermüdung

Bitte informieren Sie bei folgenden Beschwerden umgehend Ihr Behandlungsteam:

- Fieber über 38°C
- Durchfall, der sich mit Medikamenten nicht stoppen lässt
- wenn Sie länger als 3 Tage keinen Stuhlgang hatten
- Blut im Urin oder schwarzer Stuhl als möglicher Hinweis auf Blutungen
- gelbe Färbung der Haut/Augen, dunkler Urin Anzeichen von Blutungen (z.B. Blut im Urin, schwarzer Stuhl) – als möglicher Hinweis auf eine Schädigung der Leber
- oder wenn Sie unter anhaltenden oder anderen unklaren Beschwerden leiden!

Gibt es Wechselwirkungen mit Medikamenten oder Lebensmitteln?

Ihr Krebsmedikament kann durch andere Medikamente beeinflusst werden. Auch mit Präparaten, die Sie ohne Rezept erhalten (z.B. pflanzliche Mittel, Nahrungsergänzungsmittel oder Vitamine) kann es Wechselwirkungen geben. Bitte informieren Sie deshalb Ihr Behandlungsteam, dass Sie dieses Krebsmedikament einnehmen! Das ist besonders wichtig, wenn sich Ihre Medikamente ändern.

Folgende Wechselwirkungen mit rezeptfreien Präparaten und Lebensmitteln müssen beachtet werden:

- Nehmen Sie bitte keine johanniskrauthaltigen Tabletten/Kapseln oder Tees ein, da sonst die Wirkung Ihres Krebsmedikaments abgeschwächt sein kann.
- Trinken Sie bitte keinen Grapefruitsaft und essen Sie keine Grapefruits und Bitterorangen (Sevilla-Orangen, Pomeranzen) oder Bitterorangen-Produkte, da es sonst verstärkt zu Nebenwirkungen Ihres Krebsmedikaments kommen kann.

Wen kann ich bei Fragen anrufen?

Ihr Behandlungsteam:

Ärztlicher Bereitschaftsdienst: 116117 Bei lebensbedrohlichen Notfällen: 112

Stempel der Klinik / Praxis / Apotheke

gefördert durch

DR. AUGUST UND DR. ANNI

LESMÜLLER
STIFTUNG

Deutsche Krebshilfe

Dieses Merkblatt wurde für Sie erstellt von:

AMBORA AMTS-Kompetenz- und
Beratungszentrum orale Tumortherapie



Dieses Merkblatt ist als Ergänzung zur Gebrauchsinformation bzw. Fachinformation gedacht. Trotz sorgfältiger Prüfung wird keine Gewährleistung für Richtigkeit, Aktualität und Vollständigkeit der Angaben und keinerlei Haftung für eventuelle Fehler noch für Schäden übernommen. © Sämtliche Rechte (z. B. Urheber- und Leistungsschutzrechte) dieses Merkblattes liegen bei der Friedrich-Alexander-Universität Erlangen-Nürnberg (FAU) und beim Universitätsklinikum Erlangen (UKER). Arzneimittelmerkblatt VITRAKVI® Lösung, Version: 2025-01, Stand: 17.06.2025. Textquellen: Fachinformation VITRAKVI® Lösung Stand: 07.2024; Gebrauchsinformation VITRAKVI® Lösung Stand: 08.2023