

Zur First-Line-Behandlung von metastasiertem Brustkrebs¹

**Einzigartige liposomale
Formulierung^{2,3}**

**Bewiesene Reduktion
der Kardiotoxizität^{4,5}**

**Die volle Anthrazyklin-
Wirksamkeit nutzen**

1 Myocet® in Kombination mit Cyclophosphamid ist für die First-Line-Behandlung von metastasiertem Brustkrebs bei erwachsenen Frauen angezeigt
2 Roberts P et al. SABC 1998, n. 538
3 Roberts P, Janoff AS, Mayhew E. Proc Am Assoc Cancer Res 41:522,2000 (abstr 3327)
4 Harris et al. Cancer 2002;94:25-36
5 Batist et al. J Clin Oncol 2001;19:1444

Myocet liposomal 50 mg Pulver, Dispersion und Lösungsmittel für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionsdispersion
Qualitative und Quantitative Zusammensetzung: Liposomenverkapselter Doxorubicin-Citrat-Komplex, entsprechend 50 mg Doxorubicinhydrochlorid (HCl). Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung: Das rekonstituierte Arzneimittel enthält circa 108 mg Natrium in einer 50 mg Doxorubicin-HCl Dosis. **Anwendungsgebiete:** Myocet liposomal in Kombination mit Cyclophosphamid wird angewendet bei der First-Line-Behandlung von metastasiertem Brustkrebs bei erwachsenen Frauen. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der genannten sonstigen Bestandteile. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antineoplastische Mittel, Anthracycline und verwandte Substanzen, ATC-Code: L01DB01. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Durchstechflasche 1-Doxorubicin-HCl; Lactose. Durchstechflasche 2-Liposomen: Phosphatidylcholin, Cholesterin, Citronensäure, Natriumhydroxid, Wasser für Injektionszwecke. Durchstechflasche 3-Puffer: Natriumcarbonat, Wasser für Injektionszwecke. **Art und Inhalt des Behältnisses:** Myocet liposomal liegt in Umkartons mit 1 Set oder 2 Sets der drei Durchstechflaschen mit den Bestandteilen vor. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht. Durchstechflasche 1-Doxorubicin-HCl; Durchstechflaschen aus Typ I Glas versiegelt mit grauen Butylkautschuk-Stopfen und orangefarbenen Flip-off-Aluminiumkappen enthalten 50 mg lyophilisiertes Doxorubicin-HCl-Pulver. Durchstechflasche 2-Liposomen: Durchstechflaschen aus Typ I Flintglasrohr versiegelt mit silikonisierten grauen Stopfen und grünen Flip-off-Aluminiumkappen enthalten mindestens 1,9 ml Liposomen. Durchstechflasche 3-Puffer; Durchstechflaschen aus Glas versiegelt mit silikonisierten grauen Stopfen und blauen Flip-off-Aluminiumkappen enthalten mindestens 3 ml Puffer. **Inhaber der Zulassung:** Teva B.V., Swensweg 5, 2031GA Haarlem, Niederlande. **Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **Stand der Information:** 10/2019.

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur <http://www.ema.europa.eu/> verfügbar.

Weitere Hinweise zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Mitteln, Nebenwirkungen und zutreffendenfalls Angaben über die Gewöhnungseffekte sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.