

NUEVAS INDICACIONES



Arkus[®]

cabozantinib 20, 40 y 60 mg



Directo al objetivo

► NUEVA INDICACION:

Carcinoma de células renales (CCR) sin restricción de línea terapéutica

ARKUS[®] (cabozantinib) está indicado para el tratamiento del carcinoma de células renales (CCR) avanzado en adultos.¹

► NUEVA INDICACION:

Carcinoma hepatocelular (CHC) en 2^{da} línea (2L)

ARKUS[®] (cabozantinib) está indicado como monoterapia para el tratamiento del carcinoma hepatocelular (CHC) en adultos que han sido tratados previamente con sorafenib.¹

PRESENTACIONES: 20, 40 y 60 mg x 30 comprimidos recubiertos.

Siguiendo pautas internacionales, ARKUS[®] se encuentra adherido a un Plan de Gestión de Riesgo (PGR) aprobado por la ANMAT. PGR: Conjunto de actividades e intervenciones en Farmacovigilancia diseñadas para identificar, caracterizar, prevenir o minimizar riesgos relacionados a productos medicinales, y la evaluación de la efectividad de esas intervenciones. Ante cualquier consulta contactar al Departamento de Farmacovigilancia Gador a farmacovigilancia@gador.com.ar o al 0-800-220-2273 (CARE).

1. Prospecto Arkus[®] (Cabozantinib) GADOR SA. Fecha de última revisión ANMAT: Septiembre 2020.



Para más información sobre ARKUS[®] visite www.gador.com.ar

Información exclusiva para profesionales de la salud, prohibida la reproducción total o parcial de estos contenidos sin autorización de Gador S.A.

