

יולי 2023

Blincyto (Blinatumomab)

Powder for concentrate for solution for infusion

רופא/ה נכבד/ה, רוקח/ת נכבד/ה,

אמג'ן אירופה בי וי, בעלת הרישום, מבקשת להודיעך על עדכונים בעלונים לרופא ולצרכן לתכשיר בלינסייטו. בהודעה זו מצוינים העדכונים המהותיים וההחמרות בלבד.

בווו עדו הנצרנים חקרפנים המחותי ם החותמי הרבידים. השינויים מפורטים להלן (<u>קו תחתי</u> – הוספת טקסט, קו חוצה – מחיקת טקסט).

ההתוויות הרשומות לתכשיר:

- BLINCYTO is indicated as monotherapy for the treatment of adults with CD19 positive relapsed or refractory B-precursor acute lymphoblastic leukemia (ALL). Patients with Philadelphia chromosome positive B-precursor ALL should have failed treatment with at least 2 tyrosine kinase inhibitors (TKIs) and have no alternative treatment options.
- BLINCYTO is indicated as monotherapy for the treatment of adults with Philadelphia chromosome negative CD19 positive B-precursor ALL in first or second complete remission with minimal residual disease (MRD) greater than or equal to 0.1%.
- BLINCYTO is indicated as monotherapy for the treatment of pediatric patients aged 1 year or older with Philadelphia chromosome negative CD19 positive B-precursor ALL which is refractory or in relapse after receiving at least two prior therapies or in relapse after receiving prior allogeneic hematopoietic stem cell transplantation.
- BLINCYTO is indicated as monotherapy for the treatment of paediatric patients aged 1 year or older with high-risk first relapsed Philadelphia chromosome negative CD19 positive B-precursor ALL as part of the consolidation therapy.

Limitations of use:

...

After failure of two previous treatments and with no CNS involvement.

עדכונים בעלון לרופא:

4.2 Posology and method of administration

BLINCYTO infusion bags should be prepared to infuse over 24 hours, 48 hours, 72 hours, or 96 hours. See method of administration.

... Method of administration

BLINCYTO is for intravenous use.

5.1 Pharmacodynamic properties

Pharmacotherapeutic group: Antineoplastic agents, other antineoplastic agents, ATC code: <u>L01FX07</u>.

את השינויים המפורטים ניתן לראות בעלון לרופא המצורף למכתב זה.

העלון לרופא המעודכן נשלח לפרסום במאגר התרופות של אתר משרד הבריאות, וניתן לקבלו גם על-ידי פניה למפיץ המקומי של התרופה, חברת מדיסון פארמה. שרות לקוחות: <u>Medison-CS@medison.co.il</u> טלפון: 5634*

> בברכה, מאיה ליפסון רוקחת ממונה