

26.10.2023

וסקפה

Vazkepa

חומר פעיל: icosapent ethyl 998 mg

צורת מינון: capsules

רופא/ה, רוקח/ת נכבד/ה,

- בעל הרישום ניאופרם ישראל 1996 בע"מ – מקבוצת ניאופרם – מבקש להודיע על עדכונים בעלון לרופא ובעלון לצרכן של התכשיר בנדון.
העלונים עודכנו בתאריך 26.10.2023.

ההתוויה המאושרת לתכשיר בישראל:

Vazkepa is indicated to reduce the risk of cardiovascular events in adult statin-treated patients at High cardiovascular risk with elevated triglycerides (≥ 150 mg/dL [≥ 1.7 mmol/L]) and:

- established cardiovascular disease, or
- diabetes, and at least one other cardiovascular risk factor.

- העדכונים כוללים את העברת בעלות הרישום על התכשיר בישראל לניאופרם ישראל 1996 בע"מ, וכן תיקוני שפה ונוסח קלים.

העלונים לרופא ולצרכן נשלחו למשרד הבריאות לצורך העלאתם למאגר התרופות שבאתר משרד הבריאות.
ניתן לקבל עלונים אלה מודפסים על ידי פניה ישירה לבעל הרישום:
ניאופרם ישראל 1996 בע"מ, רח' השילוח 6, ת.ד. 7063, פתח תקווה 4917001, טלפון: 03-9373737,
פקס 03-9264228

בברכה,

אבי ילצינדג
רוקח ממונה