

روكونست

مسحوق لمحلول للحقن 2100 Units

المواد الفعالة وكميتها:

تحتوي كل قنينة صغيرة على كونسنتات ألفا 2100 وحدة (conestat alfa) (2100 Units)، التي تعادل بالقيمة لـ 2100 وحدة في 14 ملл بعد الإذابة، أو تركيز قدره 150 وحدة/ملل.

المواد غير الفعالة ومولدات الحساسية في المستحضر: أنظر الفقرة 2 "معلومات هامة عن بعض مركيبات الدواء" وأنظر أيضاً الفقرة 6 "معلومات إضافية".
إقرأ النشرة بتمعن حتى نهايتها قبل إستعمالك للدواء.

تحتوي هذه النشرة على معلومات موجزة عن الدواء. إذا توفرت لديك أسئلة إضافية، راجع الطبيب أو الصيدلي.
وُصف هذا الدواء لعلاج مرضك/من أجلك. لا تعطيه لآخرين. فهو قد يضرهم حتى ولو بدا لك أن مرضهم/حالتهم الطبية مشابهة.
الدواء غير مخصص للأطفال دون عمر 12 سنة.

(1) لأي غرض مخصص الدواء؟

روكونست مخصص لعلاج نوبات الوذمة الوعائية الحادة لدى الكبار والمرأهقين من عمر 12 سنة وما فوق لديهم وذمة وعائية وراثية (HAE) بسبب نقص في مثبط C1 إستيراز.

الفصيلة العلاجية: شكل معاد الدمج (لم يتم إنتاجه من الدم) للمثبط C1 البشري (rhC1-INH)، أدوية لعلاج الوذمة الوعائية الوراثية.
يوجد لدى المرضى الذين يعانون من مرض دموي نادر ووراثي، الذي يُسمى الوذمة الوعائية الوراثية (Hereditary Angioedema, HAE)، نقص في البروتين الذي يثبط C1 في الدم لديهم. قد تسبب هذه الحالة نوبات متكررة من الإنفاس، الآلام في البطن، صعوبات في التنفس وأعراض إضافية.
إن إعطاء روكونست مخصص لتكميل النقص في مثبط C1 ولتحفيز أعراض نوبة الوذمة الوعائية الوراثية الحادة.

(2) قبل إستعمال الدواء

لا يجوز إستعمال الدواء إذا:

- كنت حساساً (أيلرجي) أو تعتقد أنك حساساً للأرانب.
- كنت حساساً (أيلرجي) للمادة الفعالة conestat alfa أو لكل واحد من المركيبات الإضافية التي يحتويها الدواء (مفصلة في الفقرة 6).

تحذيرات خاصة تتعلق بإستعمال الدواء

قبل العلاج بـ روكونست أخبر الطبيب:

إذا كنت تعاني من ردود فعل تحسسية مثل شرى، طفح، حكة، دوار، أصوات صفير أثناء التنفس، صعوبات في التنفس أو إنفاس اللسان بعد إستعمال روكونست، عليك التوجه حالاً للتلقى علاجاً طبياً طارئاً لأعراض رد الفعل التحسسي لديك.

قبل أن تبدأ العلاج بـ روكونست، من المهم أن تخبر طبيبك إذا يوجد لديك أو كانت لديك سابقاً مشاكل في تخثر الدم (أحداث خثارية).
في هذه الحالة، سيتم مراقبتك عن كثب.

لا يمكن إستبعاد حدوث ردود فعل لفترط الحساسية وقد تشمل أعراضًا شبيهة لنوبات الوذمة الوعائية.

الأطفال والمرأهقون

لا يجوز إعطاء روكونست لأطفال دون عمر 12 سنة.

التداخلات/التفاعلات بين الأدوية:

إذا كنت تستعمل، أو إذا استعملت مؤخراً، أدوية أخرى بما في ذلك أدوية بدون وصفة طبية وإضافات غذائية، إحك للطبيب أو الصيدلي عن ذلك.
بالأخص:

إذا كنت تلتقي منتشر بـ بلازمينونج النسيجي (tissue type plasminogen activator, tPA) للعلاج الحاد للخثرات الدموية فلا يجوز تلقي روكونست أثناء العلاج بهذه الأدوية.

الحمل، الإرضاع والخصوبة

لا توجد خبرة في إستعمال الدواء لدى النساء الحوامل أو المرضعات.

لا يوصى بإستعمال الدواء إذا كنت حاملاً أو مرضعة.

إذا كنت خططين للحمل، يجب استشارة الطبيب قبل البدء في إستعمال الدواء.

السيادة واستعمال الماكولات

لا يجوز السيادة أو تشغيل ماكولات خطيرة إذا شعرت بدور أو كنت تعاني من الصداع

بعد العلاج بـ روكونست.

معلومات هامة عن بعض مركبات الدواء:

يحتوي الدواء على الصوديوم (sodium) حوالي 19.5 ملجم لكل قبنة صغيرة.

يجبأخذ ذلك في الاعتبار إذا كنت تحافظ على نظام غذائي قليل الملح.

(3) كيفية استعمال الدواء؟

يجب إستعمال المستحضر دائمًا حسب تعليمات الطبيب.

عليك الاستيقاظ من الطبيب أو من الصيدلي إذا لم تكن واثقاً بخصوص المقدار الدوائي وطريقة العلاج بالمستحضر.

المقدار الدوائي وطريقة العلاج يحددان من قبل الطبيب فقط.

يتم بدء العلاج بالمستحضر من قبل طبيب متخصص في تشخيص وعلاج الوذمة الوعائية الوراثية.

المقادير الدوائية الاعتيادي هو: حتى قبنتين صغيرتين، يتم حسابه حسب وزنك.

في معظم الحالات، يمكن مقارن دوائي واحد، لكن من الجائز أن يقرر الطبيب أن هناك حاجة لمقدار دوائي إضافي.

لا يجوز إعطاء أكثر من مقارن دوائي خلال 24 ساعة.

تلقيمات الاستعمال مفصلة بوضوح تحت المعلومات المخصصة للطاقم الطبي فقط، والمقدمة في نهاية النشرة.

.(information for healthcare professionals only)

لا يجوز تجاوز المقادير الدوائية الموصى به.

طريقة الإعطاء: مقتلة داخل الوريد لمدة حوالي 5 دقائق من قبل الطبيب أو المرضة.

قبل الإعطاء، يجب على أحد أفراد الطاقم الطبي إزابة مستحضر روكونست بماء الحقن.

إذا استعملت مقداراً دوائياً مفرطاً أو إذا بلع طفل بالخطأ من الدواء، توجه حالاً إلى الطبيب أو لغرفة الطوارئ في المستشفى وأحضر معك علبة الدواء.

يجب المراقبة على العلاج حسب توصية الطبيب.

لا يجوز إستعمال أدوية في العتمة! يجب تشخيص طابع الدواء والتتأكد من المقدار الدوائي في كل مرة تستعمل فيها دواء. ضع النظارات الطبية إذا لزم الأمر ذلك.

إذا توفرت لديك أسلطة إضافية حول إستعمال هذا الدواء، إستشر الطبيب أو الصيدلي.

(4) الأعراض الجانبية

كما بكل دواء، إن إستعمال روكونست قد يسبب أعراضًا جانبية عند بعض المستعملين.

لا تندفع من قائمة الأعراض الجانبية. من الجائز لأنّ تعاني أي منها.

توجه فوراً لتلقي علاجاً طبياً إذا تفاقمت الأعراض لديك و/أو تطور لديك طفح، وخر، صعوبات في التنفس، أو إفراقة في الوجه أو اللسان. قد تشير هذه الأعراض إلى أنك مطرد حساسية تجاه روكونست.

• أعراض جانبية شائعة - أعراض تظهر لدى 10-100 مستعملين من بين 100:

• غثيان

• أعراض جانبية غير شائعة - أعراض تظهر لدى 1-10 مستعملين من بين 1,000:

• آلام في البطن، إسهال

• الشعور بوخز، تنميم أو خدر في الفم

• صداع، دوار

- تدنى بإحساس اللمس أو بالإحساس في الجلد أو الأطراف
- تبقي في الحنجرة
- شرى
- إفراز في الأذنين أو في المنطقة المحيطة للأذنين
- صدمة تحسسية (أتوئي)
- أعراض جانبية شيوها غير معروفة (أعراض لم يتم تحديد شيوها بعد):
 - ردود فعل لفروط الحساسية
- إذا ظهر عرض جانبي، إذا تفاقمت إحدى الأعراض الجانبية أو عندما تعاني من عرض جانبية لم يذكر في هذه النشرة، عليك إستشارة الطبيب.
- التبليغ عن أعراض جانبية

بالإمكان التبليغ عن أعراض جانبية لوزارة الصحة بواسطة الضغط على الرابط «تبليغ عن أعراض جانبية عقب علاج دوائي» الموجود على الصفحة الرئيسية لموقع وزارة الصحة (www.health.gov.il) الذي يوجهك إلى الموقع المباشر للتبلغ عن أعراض جانبية، أو عن طريق تصفح الرابط:

<https://sideeffects.health.gov.il>

بالإضافة لذلك، بالإمكان تبليغ شركة كاما داعم.م.ض.، بواسطة البريد الإلكتروني: pharmacovigilance@kamada.com

(5) كيفية تخزين الدواء؟

تجنب النسم! يجب حفظ هذا الدواء وكل دواء آخر في مكان مغلق بعيداً عن متناول أيدي و المجال رؤية الأطفال / أو الرضع، وذلك لتفادي إصابتهم بالسم.

لا تسبب التقوية بدون تعلميات صريحة من الطبيب.

لا يجوز إستعمال الدواء بعد انتهاء تاريخ الصلاحية (exp.date) (الذي يظهر على ظهر العلبة وبالملصقة على القننية الصغيرة. يشير تاريخ الصلاحية إلى اليوم الأخير من نفس الشهر).

شروط التخزين:

لا يجوز التخزين بدرجة حرارة فوق 25 درجة مئوية.
يجب التخزين في العلبة الأصلية لحماية من الضوء.

قبل الإعطاء، يتم إزاحة المستحضر بماء للحقن من قبل أحد أفراد الطاقم الطبي.

لا يجوز إستعمال المستحضر إذا لاحظ وجود جزيئات في محلول أو إذا تغير لون محلول.

(6) معلومات إضافية

يحتوي الدواء بالإضافة للمركب الفعال أيضاً على:

sucrose, sodium citrate dihydrate, citric acid monohydrate.

كيف يبدو الدواء وما هو محتوى العلبة

قننية صغيرة زجاجية واحدة، تحتوي على مسحوق بلون أبيض حتى مثل للأبيضين، من أجل محلول للحقن. بعد إزاحة المسحوق بماء للحقن، محلول رائق وعديم اللون.

يتم تسويق روكونست ضمن علبة كرتون الحاوية على قننية صغيرة واحدة.

صاحب الإمكانيات: كاما داعم.م.ض.، كيبوتز بيت كاما

المنتج: Pharming Technologies B.V.، لايدن، هولندا.

تم إعدادها في آب 2023 بموجب تعلميات وزارة الصحة.

رقم سجل الدواء في سجل الأدوية الحكومي في وزارة الصحة:

151-22-33442

من أجل سهولة وتهorين القراءة، تمت صياغة هذه النشرة بصيغة المذكرة. على الرغم من ذلك، فإن الدواء مخصص لكلا الجنسين.

המידע שלhlen מיועד לאנשי צוות רפואי בלבד:
المعلومات التالية مخصصة لأفراد الطاقم الطبي فقط:

The following information is intended for healthcare professionals only:

POSOLOGY AND METHOD OF ADMINISTRATION

Posology

Body weight up to 84 kg

- One intravenous injection of 50 U/kg body weight.

Body weight of 84 kg or greater

- One intravenous injection of 4200 U (2 vials).

In the majority of cases a single dose of Ruconest is sufficient to treat an acute angioedema attack.

In case of an insufficient clinical response, an additional dose (50 U/kg body weight up to 4200 U) can be administered, at the discretion of the physician.

Not more than two doses should be administered within 24 hours.

Dose calculation

Determine the patient's body weight.

Body weight up to 84 kg

- For patients up to 84 kg calculate the volume required to be administered according to the formula below:

$$\text{Volume to be administered} = \frac{\text{body weight (kg)} \times 50 (\text{U/kg})}{150 (\text{U/ml})} = \frac{\text{body weight (kg)}}{3}$$

Body weight of 84 kg or greater

- For patients of 84 kg or above the volume required to be administered is 28 ml, corresponding to 4200 U (2 vials).

Reconstitute *each vial* with 14 ml water for injections (see section on Reconstitution below).

The reconstituted solution in each vial contains 2100 U conestat alfa at 150 U/ml.

The required volume of the reconstituted solution should be administered as a slow intravenous injection over approximately 5 minutes.

SPECIAL PRECAUTIONS FOR DISPOSAL AND OTHER HANDLING

Each vial of Ruconest is for single use only.

An aseptic technique should be used for reconstitution, combining and mixing the solutions.

Reconstitution

Each vial of Ruconest (2100 U) should be reconstituted with 14 ml water for injections. Water for injections should be added slowly to avoid forceful impact on the powder and mixed gently to minimise foaming of the solution. The reconstituted solution in each vial contains 2100 U conestat alfa at 150 U/ml and appears as a clear colourless solution.

The reconstituted solution in each vial should be inspected for particulate matter and discolouration. A solution exhibiting particulates or discolouration should not be used.

The medicinal product should be used immediately.

Shelf life of the reconstituted solution

Reconstituted drug product is stable for 48 hours when stored between 5°C and 25°C. From a microbiological point of view, the medicinal product should be used immediately. If not used immediately, in-use storage times and conditions prior to use are the responsibility of the user and would normally not be longer than 24 hours at 2 to 8°C, unless reconstitution has taken place in controlled and validated aseptic conditions.

Any unused medicinal product or waste material should be disposed of in accordance with local requirements.