

## نشرة المريض وفقاً للوائح الصيادلة (منتجات) - 1986

يُصرف هذا الدواء بمحض وصفة طبيب فقط

تيكارتوس®

$2 \times 10^8$  حبيبات خلوية قبل التشتت مخصصة للتسرير

### **المكونات الفعالة:**

تكون المادة الفعالة عبارة عن بريكسوكتاجين أو توليسيل ( $0.4 - 2 \times 10^8$  خلية مشتتة للتسرير). يحتوي كل كيس تسرير واحد مخصص لمريض معين على حبيبات قابلة للتشتت من الخلايا الثانية ذات مستقبلات المستضد الكيميري (CAR) إيجابية القابلية للحياة المضادة لـ CD19 في حوالي 68 مل لجرعة مستهدفة قدرها  $2 \times 10^6$  من الخلايا الثانية الإيجابية لـ CAR والقابلة للحياة المضادة لـ CD19/كجم لمرضى سرطان الغدد الليمفاوية في طبقة القشرية والجرعة المستهدفة هي  $1 \times 10^6$  من الخلايا الثانية ذات مستقبلات المستضد الكيميري إيجابية القابلية للحياة CAR المضادة لـ CD19 / كجم لمرضى سرطان الدم الليمفاوي الحاد من الخلايا B.

المواد غير الفعالة والمسببة للحساسية: انظر القسم 6 "معلومات إضافية".

يرجى قراءة هذه النشرة بالكامل بعناية قبل البدء في تناول هذا الدواء. تحتوي هذه النشرة على معلومات أساسية حول هذا الدواء. إذا كانت لديك أي أسئلة إضافية، فاسأل فريق الرعاية الصحية الخاص بك. لقد وُصف هذا الدواء لك أنت فقط. فلا تعطه لأشخاص آخرين. فقد يسبب لهم ضرراً، حتى وإن كانت علامات مرضهم مطابقة لعلامات مرضك.

بالإضافة إلى نشرة المريض، يحتوي منتج تيكارتوس على "بطاقة تتبیه المريض" والتي تحتوي على بيانات مهمة حول السلامة ينبغي أن تكون على دراية بها قبل تلقي العلاج بتيكارتوس وبعد العلاج بتيكارتوس. وينبغي أن تتبع هذه المعلومات. اقرأ "بطاقة تتبیه المريض" ونشرة المريض قبل بدء العلاج. احتفظ بـ "بطاقة تتبیه المريض"، فقد تحتاج إلى قرائتها مجدداً.

### **1. ما هو الغرض الذي يستخدم من أجله الدواء؟**

يُستخدم تيكارتوس في علاج المرضى البالغين المصابين بليمفوما الخلية القشرية (MCL) المتنكسة أو المقاومة بعد خطين أو أكثر من العلاج الجهازي، بما في ذلك مثبط بروتون كيناز التيروسين (BTK) إلا إذا كانوا غير مؤهلين لتلقي مثبط BTK.

قيود الاستخدام: لا يُستخدم تيكارتوس لعلاج المرضى المصابين بليمفوما الجهاز العصبي المركزي النشطة.

يستعمل تيكارتوس لعلاج المرضى البالغين المصابين بابيضاض الدم الليمفاوي الحاد (ALL) الانتكاسي أو المستعصي (المقاوم للعلاج).

### **المجموعة العلاجية: عوامل أخرى مضادة للأورام**

ليمفوما الخلية القشرية وسرطان الدم الليمفاوي الحاد من الخلايا B مما سرطانين يصيبان جزء من جهاز المناعة (دفاعات الجسم). وهما يؤثران على نوع من خلايا الدم البيضاء يسمى الخلايا الليمفاوية البنائية. في كل الليمفوما الخلية القشرية وسرطان الدم الليمفاوي الحاد من الخلايا B ، تنمو الخلايا الليمفاوية البنائية بطريقة خارجة عن السيطرة وتترافق في الأنسجة الليمفاوية أو نخاع العظام أو الدم.

### **كيفية عمل تيكارتوس**

يتم أخذ خلايا الدم البيضاء من دمك وتعديلها وراثياً حتى تتمكن من استهداف الخلايا السرطانية في جسمك. عندما يتم تسرير تيكارتوس في دمك، فإن خلايا الدم البيضاء المعدلة تقتل الخلايا السرطانية.

### **2. قبل العلاج**

#### **X لا تتناول هذا الدواء في الحالات التالية:**

- إذا كنت تعاني من الحساسية تجاه أي مكون من مكونات هذا الدواء (المدرجة في القسم 6).
- لا يمكنك تلقي الدواء لقليل عدد خلايا الدم البيضاء في دمك (العلاج الكيميائي المستند للخلايا الليمفاوية) (انظر أيضًا القسم 3، كيف يُعطي الدواء؟).

## ! تحذيرات خاصة متعلقة باستخدام هذا الدواء

يكون تيكارتوس من خلايا دمك البيضاء وينبغي إعطاؤه لك فقط (استخدام ذاتي).

قبل أن يتم إعطاؤك تيكارتوس، أخبر طبيبك إذا:

- كنت تعاني أو عانيت في السابق من اضطرابات في المخ أو النخاع الشوكي (الجهاز العصبي المركزي).
- كانت لديك أي مشكلات في الرئة أو القلب أو الكلى أو الكبد.

بعد أن يتم إعطاؤك تيكارتوس

أخبر فريق الرعاية الصحية الخاص بك على الفور أو احصل على المساعدة الطارئة فوراً إذا شعرت بأي مما يلي:

- الشعيرية أو التعب الشديد أو الضعف أو الصداع أو السعال أو ضيق التنفس أو ضربات القلب السريعة أو غير المنتظمة أو الغثيان الشديد أو القيء أو الإسهال، والتي قد تكون أعراضًا لحالة تعرف بمتلازمة إفراز السيروkinin. قم بقياس درجة حرارتك مرتين يومياً لمدة 3 إلى 4 أسابيع بعد العلاج بتيكارتوس. إذا كانت درجة حرارتك مرتفعة، فاذهب لزيارة طبيبك على الفور.
- التهابات أو الارتجاف أو صعوبة في التحدث أو التلثيم في الكلام، فقدان الوعي أو انخفاض مستوى الوعي، الارتباك والتوهان، فقدان التوازن أو التنسيق.
- الحمى (كأن تكون درجة حرارتك أعلى من 38 درجة مئوية)، التي قد تكون أحد أعراض الإصابة بعدي.
- التعب الشديد والضعف وضيق التنفس، التي قد تكون أعراضًا لنقص خلايا الدم الحمراء.
- التزيف أو التكدم بسهولة أكبر، التي قد تكون أعراضًا على انخفاض مستويات من الخلايا في الدم معروفة باسم الصفائح الدموية.

إذا انتبهت إلى أي مما ذكر أعلاه (أو إذا لم تكن متاكداً)، فتحدد إلى فريق الرعاية الصحية الخاص بك.

سيقوم طبيبك بفحص تعداد دمك بانتظام، حيث قد ينخفض عدد خلايا الدم ومكونات الدم الأخرى.

لا تتبرع بالدم أو الأعضاء أو الأنسجة أو الخلايا للزراعة.

### الأطفال والمراهقون

لا ينبغي استخدام تيكارتوس مع الأطفال والمراهقين الأقل من 18 عاماً.

### الاختبارات والفحوصات

قبل إعطائك تيكارتوس، سيقوم طبيبك بما يلي:

- فحص رئاك وقلبك وكلياتك وضغط دمك.
- البحث عن علامات العدوى أو الالتهاب؛ وتحديد ما إذا كنت بحاجة إلى أن تخضع للعلاج قبل أن تحصل على تيكارتوس أم لا.
- التتحقق مما إذا كان السرطان لديك يزداد سوءاً.
- البحث عن علامات مرض الطعم حيال المضيف الذي يمكن أن يحدث بعد إجراء عملية زراعة. يحدث هذا عندما تهاجم الخلايا المزروعة جسمك، ما يتسبب في أعراض مثل الطفح الجلدي والغثيان والقيء والإسهال وخروج دم مع البراز.
- فحص دمك للتحقق من حمض اليوريك ومن عدد الخلايا السرطانية الموجودة في دمك. سيُظهر هذا إذا ما كان من المحتمل أن تصاب بحالة تسمى متلازمة تحلل الورم. قد يتم إعطاؤك أدوية لمساعدة في الوقاية من هذه الحالة.
- التتحقق من عدم وجود عدوى التهاب الكبد B أو التهاب الكبد C أو فيروس نقص المناعة البشرية.
- التتحقق مما إذا كنت قد تلقيت لقاحاً في الأسابيع الستة الماضية أو تخطط للحصول على تطعيم في الأشهر القليلة المقبلة.
- التتحقق مما إذا كنت قد تلقيت فيما سبق علاجاً يرتبط بالبروتين المسمى CD19.

في بعض الحالات، قد لا يكون من الممكن المضي قدماً في العلاج المخطط بتيكارتوس. إذا تأخر تسريب تيكارتوس لأكثر من أسبوعين بعد تلقيك العلاج الكيميائي المستند للخلايا الليمفاوية، فقد تضطر إلى تلقي المزيد من العلاج الكيميائي (انظر أيضاً القسم 3، كيف يعطي الدواء؟).

### التفاعلات الدوائية

إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً أي أدوية أخرى، بما في ذلك الأدوية التي تصرف بدون وصفة طيبة والمكمالت الغذائية، فأخبر فريق الرعاية الصحية الخاص بك. خاصة إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً أي أدوية تضعف جهازك المناعي مثل الستيرويدات القشرية، حيث إن هذه الأدوية قد تتدخل مع تأثير تيكارتوس.

تحديداً، يجب عدم إعطائك لقاحات معينة تسمى اللقاحات الحية:

- في الأسابيع الستة التي تسبق إعطاءك دورة قصيرة من العلاج الكيميائي المستند للخلايا الليمفاوية لتحضير جسمك لخلايا تيكارتوس.

- أثناء العلاج بتيكارتوس.
- بعد العلاج، أثناء تعافي الجهاز المناعي.

تحدث مع طبيبك إذا كنت بحاجة إلى تلقي أي لقاحات.

#### **الحمل والرضاعة الطبيعية والخصوصية**

- إذا كنت حاملاً أو ترضعين رضاعة طبيعية أو تعتقدين أنك قد تكونين حاملاً أو تخططين للحمل، فاستشيري طبيبك قبل أن يتم إعطاؤك هذا الدواء. وذلك لأن آثار تيكارتوس على السيدات العوامل أو المرضعات غير معروفة، وقد تلحق ضرراً جنيناً أو برضيعك.
- وبالإضافة إلى ذلك، لم يتم تقييم الآثار على خصوبة الذكور والإثاث في الدراسات التي تجرى على الحيوانات.
- إذا كنت حاملاً أو تعتقدين أنك قد تكونين حاملاً بعد العلاج بتيكارتوس، فتحثي إلى طبيبك على الفور.
- سيتم إجراء اختبار حمل لك قبل بدء العلاج. ينبغي عدم إعطاء تيكارتوس إلا إذا أظهرت النتائج أنك لست حاملاً.

قومي بمناقشة أمر الحمل مع طبيبك إذا كنت قد تلقيت تيكارتوس.

#### **القيادة واستخدام الآلات**

- لا تقد السيارة أو تستخدم الآلات الثقيلة أو تشارك في الأنشطة التي تتطلب أن تكون في حالة يقظة لمدة 8 أسابيع على الأقل بعد علاجك بتيكارتوس أو حتى يخبرك طبيبك أنك قد تعافت تماماً. من المحتمل أن يتسبب تيكارتوس في حدوث مشكلات مثل تغير أو نقص الوعي والارتباك والتوبات لمدة 8 أسابيع على الأقل بعد العلاج.

#### **معلومات مهمة متعلقة بجزء من مكونات الدواء**

يحتوي هذا الدواء على 300 مجم من الصوديوم (المكون الرئيسي لملح الطهي/الطعام) في كل كيس تسريب. وهذا يعادل 15% من الحد الأقصى الغذائي اليومي من الصوديوم الموصى به للبالغين. كما أنه يحتوي على ثانوي ميثيل السلفوكسيد (DMSO) والجنتاميسين اللذين قد يسببان تفاعلات فرط حساسية شديدة.

#### **3. كيف يعطي الدواء؟**

سيتم إعطاؤك تيكارتوس دائماً بواسطة أخصائي رعاية صحية.

- بما أن تيكارتوس مصنوع من خلايا دمك البيضاء، فسيتم جمع الخلايا منك لإعداد دواحك. سيأخذ طبيبك عضًا من دمك باستخدام قنطرة توضع في وريديك (إجراء يسمى فصل خلايا الدم البيضاء). يتم فصل بعض خلايا الدم البيضاء عن دمك وإعادة بقية دمك إلى وريديك. يمكن أن يستغرق ذلك من 3 إلى 6 ساعات وقد يلزم تكراره.
- يتم بعد ذلك إرسال خلايا دمك البيضاء بعيداً إلى مركز تصنيع لصنع جرعة من تيكارتوس. عادة ما يستغرق الأمر حوالي 2 إلى 3 أسابيع لعمل تيكارتوس ولكن قد يختلف الوقت.

#### **الأدوية التي يتم تلقيها قبل العلاج بتيكارتوس**

قبل أيام قليلة من تلقيك تيكارتوس، سيتم إعطاؤك علاجاً كيميائياً مستنداً للخلايا الليمفاوية، والذي سيسمح لخلايا الدم البيضاء المعدلة في تيكارتوس بالتكاثر في جسمك عند إعطاء الدواء لك.

قد يتم إعطاؤك أدوية أخرى خلال الفترة التي تتراوح من 30 إلى 60 دقيقة قبل أن يتم إعطاؤك علاج تيكارتوس. يهدف هذا إلى المساعدة في منع حدوث تفاعلات التسرير والحمى. قد تتضمن هذه الأدوية الأخرى:

- باراسيتامول.
- مضاد هيستامين مثل دايفينهيدرامين.

#### **كيف يتم إعطاؤك تيكارتوس**

سوف يتم إعطاؤك تيكارتوس دائماً من قِبَل طبيب في مركز علاج مؤهل.

- يتم إعطاء تيكارتوس بجرعة واحدة.
- سيعطيك فريق الرعاية الصحية الخاص بك حقنة تسرير واحدة من تيكارتوس عبر قنطرة توضع في وريديك (تسريب وريدي) لما يزيد عن 30 دقيقة تقريباً.
- تيكارتوس هو النسخة المعدلة وراثياً من خلايا الدم البيضاء. لذلك سيتخذ أخصائي الرعاية الصحية الخاص بك الذي يتعامل مع العلاج الاحتياطات المناسبة (ارتداء القفازات والنظارات) لتجنب الانتقال المحتمل للأمراض المعدية وسوف يتبع التوجيهات المحلية الخاصة بالتعامل مع مخلفات المواد المستخرجة من الإنسان لتنظيف أو التخلص من أي مواد كانت ملامسة لها.

#### **بعد أن يتم إعطاؤك تيكارتوس**

- يلزمك البقاء بالقرب من المستشفى حيث تم علاجك لمدة 4 أسابيع على الأقل بعد علاج تيكارتوس. سوف يوصي طبيبك بالعودة إلى المستشفى يومياً لمدة 10 أيام على الأقل أو سينظر فيما إذا كنت بحاجة إلى البقاء في المستشفى كمريض داخلي

لأول 10 أيام بعد تلقى العلاج بتيكارتوس. هذا لكي يتمكن طبيبك من التحقق من فعالية العلاج ومساعدتك إذا كنت تعاني من أي آثار جانبية.

إذا فوّت أي موعد، فاتصل بطبيبك أو بمركز العلاج في أقرب وقت ممكن لإعادة تحديد موعد لك.

إذا كان لديك مزيد من الأسئلة حول استخدام هذا الدواء، فاستشر فريق الرعاية الصحية الخاص بك.

#### 4. الآثار الجانبية

مثل جميع الأدوية، يمكن أن يسبب تيكارتوس آثاراً جانبية لبعض المرضى. لا تفزع من قراءة قائمة الآثار الجانبية، فقد لا تصاب بأي منها. لا تحاول معالجة الآثار الجانبية للدواء بنفسك.

يمكن أن يسبب تيكارتوس آثاراً جانبية قد تكون خطيرة أو مهددة للحياة. احصل على عناية طبية عاجلة إذا كنت تعاني من أي من الآثار الجانبية التالية بعد تسلیب تيكارتوس.

آثار جانبية شائعة جداً (قد تصيب أكثر من شخص واحد من بين كل 10 أشخاص)

- الحمى، القشعريرة، انخفاض ضغط الدم الذي قد يسبب أعراضًا مثل الدوار، الدوخة، السوائل في الرئتين، قد تكون خطيرة ومميتة (جميعها أعراض حالة تسمى متلازمة افراز السيتوكين).
- فقدان الوعي أو انخفاض مستوى الوعي، الارتباك أو فقدان الذاكرة بسبب اضطرابات في وظائف المخ، صعوبة التحدث أو اللثuem في الكلام، الارتعاش الالارادي (الرعاش)، النوبات، ارتباك مفاجئ مع هياج أو توهان أو هلوسة أو عصبية (هنيان).
- حمى، قشعريرة، والتي قد تكون علامات على الإصابة بعدي.

الآثار الجانبية المحتملة الأخرى

الآثار الجانبية الأخرى مذكورة أدناه. إذا أصبح أيًّا من هذه الآثار الجانبية شديداً أو خطيراً، فأخبر طبيبك على الفور.

آثار جانبية شائعة جداً (قد تصيب أكثر من شخص واحد من بين كل 10 أشخاص)

- انخفاض عدد خلايا الدم البيضاء بشكل غير طبيعي، ما قد يزيد من خطر إصابتك بالعدوى.
- قلة عدد الخلايا التي تساعد على تجلط الدم (قلة الصفيحات)، يمكن أن تشمل الأعراض نزيفاً أو تكدماً مفرطاً أو مطولاً.
- ضغط الدم المرتفع.
- انخفاض عدد خلايا الدم الحمراء (الخلايا التي تحمل الأكسجين): يمكن أن تشمل الأعراض الشدید مع فقدان الطاقة.
- التعب الشديد.
- ضربات قلب السريعة أو البطيئة.
- نقص الأكسجين الذي يصل إلى أنسجة الجسم: يمكن أن تشمل الأعراض تغيرات في لون جلدك، الارتباك، التنفس السريع.
- ضيق التنفس، السعال.
- نزيف شديد.
- الغثيان، الإمساك، الإسهال، آلام في البطن، القيء.
- آلام العضلات، آلام المفاصل، آلام العظام، آلام في أطراف الجسم.
- نقص الطاقة أو القوة، الضعف العضلي، صعوبة في الحركة، التشنج العضلي.
- الصداع.
- مشكلات في الكلى تجعل جسمك يحتفظ بالسوائل وترامك السوائل في الأنسجة (الوذمة) ما قد يؤدي إلى زيادة الوزن وصعوبة التنفس.
- مستويات عالية من حمض البيريك والسكر (الجلوكوز) تظهر في اختبارات الدم.
- انخفاض مستويات الصوديوم والماغنيسيوم والفوسفات والبوتاسيوم والكلاسيوم في فحوصات الدم.
- نقص الشهية، تقرح الفم.
- صعوبة النوم، القلق.
- تورم في الأطراف، وجود سوائل حول الرئتين (الانصباب الجنبي).
- طفح جلدي أو مشاكل جلدية.
- تظهر مستويات منخفضة من الغلوبولين المناعي في فحص الدم، ما قد يؤدي إلى الإصابة بالعدوى.
- زيادة إنزيمات الكبد تظهر في اختبارات الدم.
- آلم الأعصاب.

آثار جانبية شائعة (قد تصيب ما يصل إلى شخص واحد من بين كل 10 أشخاص)

- انخفاض مستويات الألبومين كما تظهر في اختبارات الدم.
- مستويات عالية من البيريك وبين تظهر في اختبارات الدم.
- عدم انتظام ضربات القلب (اضطراب نظم القلب).

فقدان السيطرة على حركات الجسم.	-
جفاف الفم، الجفاف، صعوبة البلع.	-
فلة إنتاج البول (بسبب مشاكل الكلى الموصوفة أعلاه).	-
ضيق التنفس (توقف التنفس).	-
صعوبة في التنفس ما يجعلك غير قادر على نطق جملة كاملة، السعال بسبب وجود سوائل في الرئتين.	-
زيادة الضغط داخل جمجمتك.	-
جلطات دموية: يمكن أن تشمل الأعراض ألم في الصدر أو أعلى الظهر وصعوبة في التنفس وسعال مصحوب بدم أو ألم مغص، وتورم في ساق واحدة، جلد دافئ وداكن حول المنطقة المؤلمة.	-
تغير في قدرة الدم على تكوين جلطات (تجلط الدم): يمكن أن تشمل الأعراض نزيفاً مفرطاً أو يستمر لمدة طويلة أو كدمات.	-
تغيرات في الرؤية يجعل من الصعب رؤية الأشياء (ضعف البصر).	-
التفاعلات المرتبطة بمحلول التسريب: تتضمن الأعراض الدوخة أو الإغماء، والاحمرار، والطفح الجلدي، والحكمة، والحمى، وضيق التنفس أو القيء، وألم البطن، والإسهال	-
فرط الحساسية: أعراض مثل الطفح الجلدي والشُرُق والحكمة والتورم والحساسية المفرطة	-

← إذا ظهر أحد الآثار الجانبية أو تفاقم أو إذا عانيت من آثار جانبية غير مدرجة في النشرة، فأخبر طبيبك على الفور.  
الإبلاغ عن الآثار الجانبية

يمكنك الإبلاغ عن أي آثار جانبية لوزارة الصحة من خلال النقر على رابط "الإبلاغ عن الأعراض الجانبية بعد العلاج الطبي" الموجود في الصفحة الرئيسية لموقع وزارة الصحة ([www.health.gov.il](http://www.health.gov.il))، والذي يوجهك إلى نموذج الإبلاغ عن الآثار الجانبية عبر الإنترنت أو من خلال النقر على الرابط: <https://sideeffects.health.gov.il>

بابلاغك عن الآثار الجانبية، يمكنك المساعدة في توفير المزيد من المعلومات حول سلامة هذا الدواء.

## 5. كيفية تخزين تيكارتوكس

### المعلومات التالية مخصصة للأطباء فقط.

الوقاية من التسمم! احفظ هذا الدواء، مثل جميع الأدوية الأخرى، بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال وأو الرضع، وبهذه الطريقة سوف تمنع التسمم.

لا تستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المبين على ملصق العبوة وكيس التسريب بعد "EXP".

شروط التخزين:  
يخزن بالتجميد في طور بخار النيتروجين السائل الذي تكون درجة حرارته أقل من أو يساوي -150 درجة مئوية حتى تتم إذابةه للاستخدام.  
لا تعيد التجميد.

تيكارتوس مستقر في درجة حرارة الغرفة (20 إلى 25 درجة مئوية) لمدة تصل إلى 3 ساعات بعد الذوبان. ومع ذلك، ينبغي أن يتم البدء في تسريب تيكارتوكس خلال 30 دقيقة من اكتمال الذوبان وينبغي ألا تتجاوز إجمالي مدة التسريب 30 دقيقة.

## 6. معلومة إضافية

**ماذا يحتوي تيكارتوكس**  
تكون المادة الفعالة عبارة عن بربوكسباتاجين أوتوليسيل (0.4 - 2 × 10<sup>8</sup> خلية مشتتة للتسريب). يحتوي كل كيس تسريب واحد مخصص لمريض معينه على حبيبات قابلة للتشتت من الخلايا الثانية ذات مستقبلات المستضد الكميري (CAR) المضادة لـ CD19 في حوالي 68 مل لجرعة مستهدفة قدرها 2 × 10<sup>6</sup> من الخلايا الثانية الإيجابية لـ CAR والقابلة للحياة الإيجابية المضادة لـ CD19/CD19 كجم لمرضى سرطان الغدد الليمفاوية في الطبقة القشرية والجرعة المستهدفة هي 1 × 10<sup>6</sup> من الخلايا الثانية القابلة للحياة الإيجابية لـ CAR والمضادة لـ CD19/CD19 كجم لمرضى سرطان الدم الليمفاوي الحاد من الخلايا B. المكونات الأخرى (السواغات) هي: كريوسنتر CS10 (تحتوي على DMSO)، كلوريد الصوديوم، الألبومين البشري. انظر القسم 2 "معلومات مهمة متعلقة بمكونات الدواء".  
يحتوي هذا الدواء على خلايا دم بشرية معدلة وراثياً.

### شكل تيكارتوكس ومحتويات العبوة

تيكارتوس هو حبيبات خلوية قابلة للتشتت مخصصة للتسريب، لونها أبيض مائل إلى الأحمر، شفافة تميل إلى غير شفافة، متوفرة في كيس تسريب معبأ بشكل فردي في علبة معدنية. يحتوي كيس التسريب الواحد على 68 مل تقريباً من الحبيبات الخلوية القابلة للتشتت.

## الشركة المصنعة

.Kite Pharma EU Inc  
Utah Avenue 2355  
El Segundo, CA 90245  
الولايات المتحدة الأمريكية

## حامل التسجيل

.Gilead Sciences Israel Ltd  
HaHarash Street 4  
Hod Hasharon  
4524075  
إسرائيل

<----->

### المعلومات التالية موجهة لأخصائي الرعاية الصحية فقط:

من المهم أن تقرأ المحتوى الكامل لهذا الإجراء قبل إعطاء تيكارتوس.

### الاحتياطات الواجب اتخاذها قبل التعامل مع أو إعطاء المنتج الدوائي

ينبغي نقل تيكارتوس داخل المنشأة في حاويات مغلقة ومقاومة للكسر والتسرب.

يحتوي هذا المنتج الطبي على خلايا دم بشرية. ويجب على المتخصصين في الرعاية الصحية الذين يتعاملون مع تيكارتوس اتخاذ الاحتياطات المناسبة (ارتداء القفازات وواقيات العين) لتجنب احتمال انتقال الأمراض المعدية.

يجب إزالة التلوث من أسطح العمل والمواد التي من المحتمل أن تكون على اتصال بتيكارتوس وفقاً للإرشادات المحلية الخاصة بمعالجة نفايات المواد المشقة من الإنسان.

### التحضير قبل الاطعمة:

- تحقق من أن هوية المريض (ID) تطابق معرفات المريض الموجودة على علبة تيكارتوس المعدنية.
- يجب عدم إزالة كيس التسريب تيكارتوس من العلبة المعدنية إذا كانت المعلومات الموجودة على الملصق الخاص بالمريض لا تتطابق مع المريض المقصود.
- بحجرد التأكد من هوية المريض، قم بإزالة كيس التسريب من العلبة المعدنية.
- تحقق من أن معلومات المريض الموجودة على ملصق العلبة المعدنية تتطابق مع تلك الموجودة على ملصق الكيس.
- قم بفحص كيس التسريب للكشف عن أي خرق لسلامة العبوة قبل الإذابة. إذا تعرض الكيس لتلف، فاتبع التوجيهات المحلية الخاصة بالتعامل مع نفايات المواد المستخرجة من الإنسان (أو تواصل على الفور مع Kite).

### الذوبان

- ضع كيس التسريب داخل كيس آخر.
- قم بإذابة تيكارتوس عند درجة حرارة 37 درجة مئوية تقريراً باستخدام حمام ماء أو بطريقة الإذابة الجافة حتى لا يكون هناك تلألج مرئي في كيس التسريب. اخلط محتويات الكيس برفق لتتشتت كتل المواد الخلوية. إذا بقيت كتل الخلايا مرئية، فاستمر في خلط محتويات الكيس برفق. ينبغي أن تتشتت كتل المواد الخلوية الصغيرة بالخلط اليدوي برفق. يلزم عدم غسل تيكارتوس وأو فصله وأو إعادة تعليقه في وسائط جديدة قبل التسريب. ينبغي أن تستغرق الإذابة من 3 إلى 5 دقائق تقريراً.
- بحجرد أن يصبح مذاباً، يبقى تيكارتوس مستقرًا في درجة حرارة الغرفة (20-25 درجة مئوية) لمدة تصل إلى 3 ساعات. ومع ذلك، يلزم أن يبدأ التسريب في غضون 30 دقيقة من اكتمال الذوبان.

لا تستخدم مرشحاً مستنفداً لخلايا الدم البيضاء.

### الإعطاء

- يجب أن يتم إعطاء الدواء في مركز علاج مؤهل من قبل طبيب (أطباء) من ذوي الخبرة في علاج الأورام الخبيثة في الدم وتدريبهم على إدارة والتعامل مع المرضى الذين عولجوا بتيكارتوس.
- تأكد من توفر جرعة واحدة على الأقل من توسيليزوماب لكل مريض بالإضافة إلى معدات الطوارئ قبل التسريب وأثناء فترة التعافي. ينبغي أن تحصل المستشفيات والمراكز المرتبطة بها على جرعة إضافية من توسيليزوماب في غضون 8 ساعات من كل جرعة سابقة.
- ينبغي مطابقة هوية المريض مع معرفات المريض الموجودة على كيس التسريب.

- تيكارتوس مخصص للاستخدام الذاتي فقط.
- ينبغي إعطاء تيكارتوس على شكل تسريب وريدي باستخدام أنابيب وريدية خالية من اللاتكس بدون مرشح مستنفدة للكريات البيض خلال 30 دقيقة إما عن طريق الجاذبية أو المضخة التمعجية.
- حرك الكيس برفق أثناء التسريب لمنع تكثيل الخلايا. ينبغي تسريب جميع محتويات كيس التسريب.
- ينبغي استخدام محلول كلوريد الصوديوم المعقّم المخصص للحقن بتركيز 9 مجم/مل (0.9%) (0.154 ملليمول صوديوم لكل مل) لتجهيز الأنبوب قبل التسريب وكذلك لشنطته بعد التسريب. عندما يتم ضخ الحجم الكامل لتيكارتوس، ينبغي شطف كيس التسريب بـ 10 إلى 30 مل من محلول كلوريد الصوديوم المخصص للحقن بتركيز 9 مجم/مل (0.9%) باستخدام أنبوب ثانوي لضمان ضخ أكبر قدر ممكن من الخلايا في المريض.

#### **الاحتياطات الواجب اتخاذها للتخلص من المستحضر الوائي**

ينبغي التعامل مع أي منتج طبي غير مستخدم أو مواد نفايات لامست تيكارتوس (نفايات صلبة وسائلة) ويلزم التعامل معها على أنها من النفايات التي يحتمل أن تكون معدية وذلك وفقاً للإرشادات المحلية الخاصة بالتعامل مع نفايات المواد المستخرجة من الإنسان.

#### **التعرض العرضي**

في حالة التعرض العرضي، يلزم اتباع الإرشادات المحلية حول التعامل مع المواد المشتقة من الإنسان، والتي قد تشمل غسل الجلد الملوث، وإزالة الملابس الملوثة. ويجب تطهير أسطح العمل والمواد التي من المحتمل أن تكون على اتصال بتيكارتوس بالمطهر المناسب.

رقم تسجيل الدواء في السجل الوطني للأدوية بوزارة الصحة: 36655

من أجل تبسيط وتسهيل القراءة، تمت صياغة هذه النشرة بصيغة موجهة للمذكر. ولكن الدواء موجه لكلا الجنسين.

روجع في نوفمبر 2023 حسب إرشادات وزارة الصحة.  
المراجع: الاتحاد الأوروبي PIL اعتباراً من نوفمبر 2023.

IL-NOV23-EU-NOV23