

עלון לצריך לפי תקנות הרוקחים (תקשירים) התשמ"ו – 1986

התרופה משווקת על פי מרשם רופא בלבד

bosentan טרו 125 מ"ג

טבליות מצופות

bosentan טרו 62.5 מ"ג

טבליות מצופות

חומר פעיל

כל טבליה מצופה מכילה:
bosentan (כמוניידרט) 125 מ"ג
bosentan (as monohydrate) 125 mg

חומר פעיל

כל טבליה מצופה מכילה:
bosentan (כמוניידרט) 62.5 מ"ג
bosentan (as monohydrate) 62.5 mg

חומרים בלתי פעילים ואלרגניים בתכשיר: ראה פרק 2 סעיף "מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה" ופרק 6 "מידע נוסף".

קרא בעיון את העلون עד סופו בטרם תשתמש בתרופה. עלון זה מכיל מידע תמציתי על התרופה. אם יש לך שאלות נוספות, פנה אל הרופא או אל הרוקח.
תרופה זו נרשמה לטיפול במחלותך. אל תעביר אותה לאחרים. היא עלולה להזיק להם אפילו אם נראה לך כי מחלתם דומה.

מידע בטיחותי למטופלים

אין ליטול בוסנטן טרו אם אט בהירין מאחר שהשימוש בתרופה זו עלול להזיק לעובר (ראוי פרק 2 "לפני השימוש בתרופה" בסעיפים "אין להשתמש בתרופה אם" ו-"הירין, הנקה ופוריות").
אם את אישת בಗיל הפוריות העשויה להרהור יש לבצע בדיקת הירין לפני תחילת הטיפול בbosentan טרו ובאופן שגרתי כל חדש במהלך הטיפול וכן חדש לאחר סיום הטיפול. יש לוודא תוכאה שלילית בכל בדיקת הירין. את חייבות להשתמש באמצעות מהימן למניעת הירין במהלך השימוש בbosentan טרו וכן חדש אחד נוסף לאחר סיום הטיפול (ראוי בפרק 2 סעיף "הירין, הנקה ופוריות").
בנוסף לעalon, לתכשיר בוסנטן טרו קיימים כרטיסים אזהרה למטופל, בוגר לגילאים מוגדרים. כרטיס זה מכיל מידע בטיחותי חשוב שעלייך לדעת לפני תחילת הטיפול בbosentan טרו ובמהלכו. יש לעיון בכרטיס האזהרה ובulen לצריך בטרם תחילת השימוש בתרופה. יש לשמור את הכרטיס והulen לעיון נוסף בעת הצורך.

1. למה מיועדת התרופה?

- לטיפול ביתר לחץ דם ריאתי עורקי (pulmonary arterial hypertension - PAH) בחולים עם דרגה תפוקודית II – IV לפי ה-WHO (ארגון הבריאות העולמי).
- להפחיתה במספר היכבים החדשניים המופיעים באצבעות (digital ulcers) במטופלים שסובלים מטרשת עור (סקלרוזרומה) עם כיבים פעילים באצבעות.

קבוצה רפואיית: חօסם של הרצפטור אנדוטילין.

2. לפני השימוש בתרופה: אין להשתמש בתרופה אם:

- אתה רגיש (אלרגי) לחומר הפעיל (bosentan) או לאחד ממרכיבי התרופה האחרים (ראוי פרק 6).
- יש לך בעיות בכבד (התיעץ עם הרופא).
- את בהירין או עשויה להיכנס להירין מכיוון שאתה משתמש באמצעות נטילת bosentan טרו. למידע נוסף, אנא ראי סעיף "הירין, הנקה ופוריות".
- אתה נוטל ציקלוספורין A [תרופה אשר משתמשים בה לאחר השתלה או לטיפול בפסוריאזיס (ספחת)].
התיעץ עם הרופא אם מצבים אלו רלבנטיים לך.

ażhorot miyachdot haengutot leshimush batraofa
ieldim vomatbagrim
bosnetan tro eino momlez leshimush bieldim hsovelim mtrashat ur um cibim baatzvut.

badikhot vameukab

badikhot sheraوفא bczu lefni tchilat htipol:

- בדיקת דם על מנת להעיר את תפקודו הכבד
- בדיקת דם לצורכי גילוי אנמיה (המוגלבין נמור)
- בדיקת הירין אם אמת אישת בגיל הפוריות
בחלק מהמטופלים שנשלו Bosnetan tro נמצאו בדיקות תפקודי כבד לא תקיןות ואנמיה (המוגלבין נמור).

badikhot sheraوفא bczu bmalr htipol:

במהלך הטיפול Bosnetan tro, הרופא bczu בדיקות דם שגרתיות על מנת לבדוק שינויים בתפקודו הכבד ורמת המוגלבין.

למייד בוגר בדיקות אלה עיין גם בכרטיס אזהרה למטופל (המצויר לאירוע התכשיר). חשוב לבצע בדיקות דם שגרתיות אלה כל עוד אתה מטופל Bosnetan tro. אנו מציעים לך לכתוב בכרטיס אזהרה למטופל את התאריך העדכני של הבדיקה האחורה וכן גם את התאריך של הבדיקה הבאה (שאל את הרופא לגבי התאריך), זאת על מנת לעזור לך לזכור מתי עליך לבצע את הבדיקה הבאה.

badikhot dm laheurat tefkodi hccbd:

בדיקות אלו תיערכנה בכל חודש במהלך הטיפול Bosnetan tro. בדיקה נוספת תתבצע שבועיים לאחר העלאת המינון.
badikhot dm legiliyi annmiah:

בדיקות אלו תיערכנה בכל חודש במהלך החודשים הראשונים של הטיפול בטרופה ובכל שלושה חודשים לאחר מכן, מכיוון שהמטופלים הנוטלים Bosnetan tro עלולים לפתח מצב של אנמיה.
אם תוצאות בדיקות אלו אינן תקיןות, הרופא יכול להפקיד את המינון או להפסיק את הטיפול Bosnetan tro ולבצע בדיקות נוספות על מנת לבחון את הסיבה לתוצאות אלו.

aintrakziot/tgobot bin traofot

אם אתה לוקח או אם לך אחרונה תרופות אחרות, כולל תרופות ללא מרשם ותוספי תזונה, ספר על כך לרופא או לרוקח. במיוחד אם אתה לוקח:

- ציקלוספורין A (טרופה אשר משתמשים בה לאחר השתלות ולטיפול בפסוריאזיס) - השימוש ייחד עם Bosnetan tro אסור.
- סিורולימוס או טקרולימוס (טרופה אשר משתמשים בהן לאחר השתלות) - השימוש ייחד עם Bosnetan tro אינו מומלץ.
- גליבנקלמייד (טרופה לטיפול בסוכרט), ריפמיצין (טרופה לטיפול בשחפת), פלוקונזוזול (טרופה לטיפול בziehomin פטריטיים), קטוקונזוזול (טרופה לטיפול בתסמונת קושינג (Cushing's syndrome) או נבירוףין [טיפול בziehomin VIIH (איידס)]) - השימוש בתרופות אלו יחד עם Bosnetan tro אינו מומלץ.
- תרופות אחרות לטיפול בziehomin VIIH (איידס) – נדרש מעקב מיוחד בשימושם עם Bosnetan tro.
- אמצעי מניעה הורמוניים (מכיוון שאינם יעילים כאמור בziehomin המתאים עבורך. למידע נוסף, אני ראי "hirion, הנקה ופוריות" וכן "כרטיס אזהרה למטופל".
- תרופות אחרות לטיפול בziehomin VIIH (איידס) – סילדנאפיל וטדאלאפיל.
- ואפרין (למניעת קריישת דם).

- סימבסטין (טיפול בהיפרcolesterolmia).

שימוש בתרופה ומדוזן
ניתן ליטול את התרופה עם או ללא אוכל.

הירין, הנקה ופוריות

הירין:

בositן תרו עלול לגרום נזק לעוברים בהירין שהחל לפני או במהלך הטיפול בו. אם את אישה בגיל הפוריות העשויה להרות, הרופא יבקש מכם לבצע בדיקת הירין לפני תחילת הטיפול בositן תרו ובאופן שגרתי כל חדש במהלך נטילת התרופה וכן חדש לאחר סיום הטיפול. יש לוודא תוצאה שלילית בכל בדיקת הירין.

אל תיטל את התרופה אם את בהירין או מתכוננת להיכנס להירין.

אמצעי מניעת:

את חיבת להשתמש באמצעות מהימן למניעת הירין במהלך השימוש בositן תרו וכן חדש אחד נוסף לאחר סיום הטיפול.

הרופא או הגינקולוג ידריכו אותך לגבי אמצעים מהימנים למניעת הירין במהלך השימוש בositן תרו.

בositן תרו עלול לגרום לחוסר עילוות של אמצעי מנעה הורמוניים (כגון אמצעים הנלקחים דרך הפה, זרייקות, שתלים או מדבקות עוריות), ולכן שיטה זו בפני עצמה אינה מהימנה.

הרופא ימליץ לך על אמצעי מנעה אחד בעל עילוות גבוהה, למשל התקן תוך רחמי או קשיירת החצוצרות או שימוש בשילוב של שיטות (כגון אמצעי מנעה הורמוני ואמצעי מנעה חוץ' כגון דיאפרגמה, ספוגית למניעת הירין או שען בן- הזוג שלך להשתמש אף הוא בקונדום) או שני אמצעי מנעה חוצצים. התיעוץ עם הרופא בנוגע לשימוש בשתי שיטות למניעת הירין.

אם ניתוח של בן הזוג לכירית צינור הזרע היא השיטה שנבחרה למניעת הירין, חובה להשתמש במקביל באמצעות הורמוני או חוץ'.

לאירוע התכשיר מצורף כרטיס אזהרה למטופל. עליך למלא כרטיס זה ולהציגו בפני הרופא בבדיקה הבא,

כך הרופא או הגינקולוג יוכל להעירך אם יש צורך באמצעי מנעה מהימן נוסף או חלווי.

דווחי מייד לרופא אם נכנסת להירין במהלך השימוש בositן תרו, אם את חושבת שיתקן שתאת בהירין או אם את מתכוננת להרות בעתיד הקרוב.

הנקה:

דווחי לרופא טרם תחילת הטיפול בositן תרו אם את מניקה או מתכוננת להניקה, מחשש לפגיעה בתינוק. אם נרשמה לך התרופה בositן תרו, מומלץ להפסיק להניקה מכיוון שלא ידוע אם התרופה עוברת לחלב האם.

פוריות:

אם אתה גבר שלוקח בositן תרו, תרופה זו עלולה להקטין את ספירת הזרע. לא ניתן לשולב השפעה על הפוריות. היועץ ברופא אם יש לך שאלות או חששות לגבי זה.

נהיגה ושימוש במכונות

בositן תרו אין השפעה או יש השפעה זניחה על יכולת הנהוג ולהפעיל מכונות. עם זאת, בositן תרו יכול לגרום לירידה בלחץ הדם שיכולה לגרום לך לחוש סחרחות, להשפיע על ראייתך ולהשפיע על יכולת הנהוג ולהפעיל מכונות. לכן, אם אתה חש סחרחות או שראייתך מוטשטשת במהלך נטילת בositן תרו, אין הנהוג ברכב או להפעיל מכשירים ומכוונות.

מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה

תרופה זו מכילה פחתות מ-1 מילימול נתרן (23 מ"ג) בטבלייה, ככלומר למשה 'נטולת נתרן'.

3. כיצד השתמש בתרופה?

רק רופא המנוסה טיפול ביותר לחץ דם ריאתי או בטרשת עור (סקלרוזרומה) יזום את התחלת הטיפול בositן תרוIBC. יבצע מעקב.

יש להשתמש בתכשיר תמיד בהתאם להוראות הרופא. עליך לבדוק עם הרופא או הרוקח אם איןך בטוח בנוגע למינון ואופן הטיפול בתכשיר.

המיןון ואופן הטיפול יקבעו על ידי הרופא בלבד. המינון המקובל בדרך כלל הוא:

מבוגרים
בדרכם ניתן מינון של 62.5 מ"ג פעמיים ביום (בבוקר ובערב) במשך ארבעת השבועות הראשונים של הטיפול במוגרים. לאחר מכן הרופא בדרך כלל ייעץ לך ליטול מינון של 125 מ"ג פעמיים ביום, בהתאם לתגובהו לבסונטן תרו.

ילדים ומתבגרים

בוסנטן תרו אינו מומלץ לשימוש ילדים הסובלים מטרשת עור עם כיבים באצבעות.
אין לעבר על המנה המומלצת.

אם אתה מתרשם שההשפעה של בוסנטן תרו חלה או חזקה מדי, דוחה לרופא על מנת לברר אם יש צורך בשינוי המינון.

צורת הנטיילה
יש לבלוע את הטבלייה עם כוס מים. אין לחצות, לכטוש או ללווע את הטבליות.

אם נטלת בטיעות מינון גבוהה יותר פנה מיד לרופא.
אם נטلت מנת יתר או אם בטיעות בעליל מין התרופה, פנה מיד לרופא או לחדר מין של בית החולים, והבא אריזת התרופה איתך.

אם שכחת ליטול תרופה זו בזמן הדרושים, יש ליטול מנה מייד כשנזכר ולאחר מכן המשך לנקחת את הטבליות בזמן הרגיל, אין ליטול שתי מנות ביחיד על מנת לפצוץ על הטבליות שנשכחו.

אם אתה מפסיק את נטילת התרופה
הפסקה פתואמית של הטיפול בוסנטן תרו עלולה לגרום להחמרה התסמינים. אין להפסיק את נטילת התרופה אלא אם כן הרופא הורה לך לעשות כן. הרופא עשוי ליעץ לך להפחית את המינון במהלך מספר ימים לפני הפסקה מוחלטת של נטילת התרופה.
יש להתמיד בטיפול כפי שהומלץ על ידי הרופא.
גם אם חל שיפור במצב בריאותך, אין להפסיק הטיפול בתרופה ללא התייעצות עם הרופא.
אין ליטול תרופות בחושך! בדוק התווית והמנה בכל פעע שאתה נוטל תרופה. הרכיב משקפיים אם אתה זקוק להם.
אם יש לך שאלות נוספות נספנות בנוגע לשימוש בתרופה, היועץ ברופא או ברוקח.

4. תופעות לוואי

כמו בכל תרופה, השימוש בוסנטן תרו, עלול לגרום לתופעות לוואי בחלק מהמשתמשים. אל תיבהל במקרה רשיימת תופעות הלואו. יתכן שלא תסבול מכך אחד מהן.

תופעות הלואו החמורים ביותר במהלך הטיפול בוסנטן תרו:

- תפקודי כבד לא תקין, אשר עלולים להופיע אצל יותר מאשר מעתה 10%.
- אנמיה, אשר עלולה להופיע אצל עד 1-10% משתמשים מעתה 100. לעיתים נדרש עירוי דם כתוצאה מאנמיה. תפקוד כבד וערכים בבדיקות דם יהיו בעקבם במהלך הטיפול בוסנטן תרו (ראה בפרק 2 סעיף "בדיקות ומעקב"). חשוב שבדיקות אלו יבוצעו בהתאם להנחיות הרופא.

יש לפנות מיד לרופא אם:

אתה סובל מהסתימנים הבאים המעידים על ליקוי בתפקוד הגוף: בחילות, הקאות, חום, כאבי בטן, צהבת (הצהבת העור או לבן העיניים), שתקנה, גירוד בעור, עייפות (עייפות חריגה או תשישות), תסמנת דמוית-שפעת (כאבי שרירים ומפרקיים המלווים בחום).

תופעות לוואי נוספת:

תופעות לוואי שכיחות מזדווג (עלולות להופיע ביותר ממשתמש אחד מעשרה):

- כאב ראש
- בזקת (נפיחות הרגליים והקרטוליים או סימנים אחרים של אצירת נוזלים)
- **תופעות לוואי שכיחות (עלולות להופיע بعد משתמש אחד מתוך 10):**
- מראה סמווק או אדמדומיות בעור
- תגבותות של רגישות יתר (כולל דלקת בעור, גירוד ופריחה)
- מהלת החזר קיבת-ו-שט (ריפלאקס חומצ)
- שלשלולים
- התעלפות
- דפיקות לב (פעימות לב מהירות או לא סדירות)
- לחץ דם נמוך
- גודש באף
- **תופעות לוואי שאינן שכיחות (עלולות להופיע بعد משתמש אחד מתוך 100):**
- תרומבוציטופניה (מספר נמוך של טסיות דם)
- נויטרופניה/לויycopניה (מספר נמוך של תאי דם לבנים)
- עריכים גבוהים בתוצאות בדיקות להערכת תפקוד כבד עם דלקת כבד כולל החרפה אפשרית של דלקת כבד נסתרת / או צהבת (הצהבה של העור או לובן העיניים)
- הלם אנפילקטטי (תגובה אלרגית כללית), אנגיאודמה (נפיחות, בדרך כלל מסביב לעיניים, לשפתיים, ללשון או לגרון)
- שחמת הכבד, אי ספיקת כבד (הפרעה חמורה בתפקוד כבד)

דווח גם על ראייה מוטשטשת בשכיחות שאינה ידועה (לא ניתן להעריך את השכיחות מהנתונים הקיימים).

אם הופיעה תופעת לוואי, אם אחת מתופעות הלואוי מחמירה או כאשר אתה סובל מתופעת לוואי שלא ציינה בעלן זה או שמופיעים סימנים של תגובה אלרגית (כגון נפיחות בפנים או בלשון, פריחה, גרד) במהלך נטילת בוסנטן תרו, או אם תופעת לוואי כלשהי המציגת לעיל מדאגה אותך, עליך להתייעץ עם הרופא.

ניתן לדוח על תופעות לוואי למשרד הבריאות באמצעות קישור "דיווח על תופעות לוואי" עקב טיפול רפואי" שנמצא בדף הבית של אתר משרד הבריאות www.health.gov.il (המפנה לטופס המקoon לדיווח על תופעות לוואי, או על ידי כניסה לקישור: <https://sideeffects.health.gov.il>)

5. איך לאחסן את התרופה?

- מנע הרעללה. תרופה זו וכל תרופה אחרת אחריה יש לשמור במקום סגור מחוץ להישג ידם וטוווח ראייתם של ילדים /או תינוקות ועל ידי כך תמנע הרעללה. אל תגרום להתקאה ללא הוראה מפורשת מהרופא.
- אין להשתמש בתרופה אחרי תאריך התפוגה (exp. date) המופיע על גבי האריזה. תאריך התפוגה מתייחס ליום האחרון של אותו חודש.

תנאי אחסון

- יש לאחסן מתחת ל- 25°C .
- אין להשליך תרופות לביב או לאשפפה. שאל את הרוקח כיצד להשמיד תרופות שאינן בשימוש. אמצעים אלו יעדרו לשמר על הסביבה.

6. מידע נוספת

נוסך על המרכיבים הפעילים התרופה מכילה גם:

maize starch, pregelatinised starch, sodium starch glycolate, povidone k-30, glycerol dibehenate, magnesium stearate.

הציפוי מכיל:

Opadry 21k520019 (yellow) consists of hypromellose, titanium dioxide E171, triacetin, talc,

ethylcellulose, iron oxide yellow E172, iron oxide red E172.

כיצד נראה התרופה ומה תוכן האזינה:

בוסנטן תרו 62.5 מ"ג - טבליות עגולות קמורות, בצבע אפרסק בהיר עד אפרסק, מצופות פילם עם הטבעה של 62.5 בצד אחד וצד שני ריק.

בוסנטן תרו 125 מ"ג - טבליות אובליליות קמורות, בצבע אפרסק בהיר עד אפרסק, מצופות פילם עם הטבעה של 125 בצד אחד וצד שני ריק.
כל אריזה מכילה 56 טבליות מצופות.

שם היצרן ובטל הרישום וכתובתו:

תרו אינטראנסיון בע"מ, רחוב הקיטור 14, מפרץ חיפה 2624761

מספר רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות:

בוסנטן תרו 62.5 מ"ג: 169-32-35794-00

בוסנטן תרו 125 מ"ג: 169-33-35795-00

נערך במרץ 2024.

לשם הפשטות ולהקלת הקריאה עלון זה נوشט בלשון זכר. על אף זאת, התרופה מיועדת לבני שני המינים.