

**עלון לצריך לפי תקנות הרווקחים (תקשיירים) התשמ"ז - 1986**  
התרופה משווקת על פי מרשם רופא בלבד

**רבולוזיל® 25 מ"ג  
רבולוזיל® 75 מ"ג  
אבקה להכנת תמיישה להזרקה**

חומר פעיל וכמותו:

רבולוזיל® 25 מ"ג: כל בקבוקן מכיל 25 מ"ג לוסופטרספט (luspatercept)

רבולוזיל® 75 מ"ג: כל בקבוקן מכיל 75 מ"ג לוסופטרספט (luspatercept)

לאחר הכנה, כל מ"ל תמיישה מכיל לוסופטרספט (luspatercept) 50 מ"ג

חומרים בלתי פעילים - ראה פרק 6 "מידע נוסף" וכן סעיף "מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה" בפרק 2.

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

בנוסף לעalon, לתרופה רבולוזיל קיימים כרטיסים לטיפול (עבור נשים היכולות להרות). הכרטיס מכיל מידע בטיחותי חשוב שעiliar לדעת לפני התחלת הטיפול ובמהלך הטיפול ברבולוזיל ולפעול על פי. יש לעיין בכרטיסים לטיפול (עבור נשים היכולות להרות) ובalon לצריך **טרם תחילת השימוש בתכשיר**. יש לשמור את הכרטיס לעיון נוסף במידה הצורך.

## 1. **למה מיועדת התרופה?**

- רבולוזיל מותווית לטיפול במוגרים עם אנדומיה התלויה בעירוי דם בשל **تسمונות מיאלודיספלסטיות (MDS)** בסיכון נמוך מאוד, נמוך או בינוני, עם טבעת סידרובולסטית, אשר הגיבו בצורה לא מספקת או שאינם יכולים לקבל טיפול מבוסס אריתרופואטין.
- רבולוזיל מותווית לטיפול במוגרים עם אנדומיה הקשורה עם בטא תלסמייה התלויה או שאינה תלואה בעירוי דם.

**קבוצה TRFOPITITIC: תרומות אנטו אנמיות**

### **تسمונות מיאלודיספלסטיות (MDS)**

تسمונות מיאלודיספלסטיות (MDS) הן מקבץ של הרבה הפרעות שונות בדם ובמוח העצם.

- תא דם אדומים הופכים ללא תקין ואין מתפתחים כראוי.
- חולים עלולים לשוב מספר סימנים וتسمינים הכוללים ספירת תא דם אדומים נמוכה (אנמיה) ועלולים להזדקק לעירויים של תא דם אדומים.

## **בطا תלסמייה**

בطا תלסמייה היא בעיה בدم אשר מועברת בתורשה.

- היא משפיעה על ייצור המוגלובין.
- חולים עלולים לשבול ממספר סימנים ותסמינים הכללים ספירת תא דם אדום נמוכה (אנמיה) ועלולים להזדקק לעירויים של תא דם אדום.

## **כיצד פועלת התרופה**

רבולוזיל משפרת את יכולת הגוף שלך לייצר תא דם אדום. תא דם אדום מכילם המוגלובין, חלבון הנושא חמצן בכל חלק הגוף. ככל שהגוף שלך מייצר יותר תא דם אדום, רמת המוגלובין עולה.

עבור מטופלי **MDS** ובطا תלסמייה **הזקנים לעירוי** דם באופן קבוע

הטיפול ברבולוזיל יכול למונע או להפחית את הצורך בעירוי תא דם אדום.

- **עירוי** תא דם אדום עלולים לגרום לרמות גבוהות לא תקין של ברזל בדם ובאים שונים בגוף. הדבר עלול להזדקק לארוך זמן.

עבור מטופלי **בطا תלסמייה שאינם זקנים לעירוי** דם באופן קבוע

הטיפול ברבולוזיל יכול לשפר את מצב האנמיה על ידי העלאת רמת המוגלובין.

## **2. לפני השימוש בתרופה אין להשתמש בתרופה אם:**

- |  |
|--|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• אתה רגש (אלרגי) ללויסופטרספט או לכל אחד מהמרכיבים האחרים שמכללה התרופה (כמפורט בפרק 6).</li> <li>• את בהירין (ראי סעיף "הירין").</li> <li>• אתה זקוק לטיפול לצורך בקרת על מסה המיוצרת תא דם מחוץ למוח העצם (extramedullary haemopoiesis masses, EMH masses).</li> </ul> |
|--|

## **ازהרות מיוחדות הנוגעת לשימוש בתרופה**

### **לפני הטיפול ברבולוזיל, ספר לרופא אם:**

- אתה מטופל עםبطा תלסמייה:
  - ועברת כריתת לחול. יתכן שיש לך סיכון גבוהה יותר לקריש דם. הרופא ישוחח איתך על גורמי סיכון אפשריים העולמים להעלות את הסיכון שלך - אלה כוללים:
    - טיפול הורמנלי חלופי או
    - קרייש דם קודם
  - והיה לך שבח או בעיות לב או עם מחזור הדם. יתכן שיש לך סיכון גבוהה יותר לקריש דם. יתכן שהרופא ישמש באמצעות מניעתים או תרופות להפחחתת הסיכון שלך לקריש דם.
- יש לך כאבגב חמוץ שאינו חולף, חוסר תחושה או חולשה או אובדן תנועה רצונית ברגליים, בידים או בזרועות, אובדן שליטה על המעיים ושלפוחית השתן (בריחת שtan). אלו עלולים להיות תסמינים של מסה מיוצרת תא דם מחוץ למוח העצם ולחץ על חוט השדרה.

- היה לך אי פעם לחץ דם גבוה - זאת מפני שבולזיל עלולה לגרום לעלייה בלחץ הדם. לחץ הדם שלך יבדק לפני שתתקבל רבולזיל ולאחר הטיפול. אתה תקבל טיפול רבולזיל רק אם לחץ הדם שלך מואزن.
- יש לך מצב רפואי שיש לו השפעה על החוזק והבריאות של העצמות שלך (אוסטיאופורוזיס). יתכן שיש לך סיכון לשברים בעצמות בקלות רבה יותר.

#### **ילדים וمتבגרים**

תרופה זו אינה מיועדת לילדים ולמתבגרים מתחת לגיל 18.

#### **בדיקות ועקב**

אתה תעבור בבדיקה דם לפני קבלת כל מנה של רבולזיל. זאת כדי שהרופא צריך לוודא שרמת ההמוגלובין שלך מתאימה לקבלת הטיפול.

אם יש לך בעיות בכליות, יתכן שהרופא יבצע בדיקות נוספות.

#### **אינטראקטיות/תגובה בין תרופתיות**

אם אתה לוקחת, אם לוקחת לאחרונה או שאתה עלול לוקחת תרופות אחרות כולל תרופות ללא מרשם ותוספי תזונה, ספר על כך לרופא או לרוקח.

#### **הירין, הנקה ופוריות**

##### הירין

- אין להשתמש ברבולזיל במהלך הירון ופחות 3 חודשים לפני תחילת הירון. רבולזיל עלולה לגרום לך לעורר.
- הרופא יערך בדיקת הירון לפני תחילת הטיפול וייתן לך כרטיס למטופלה.
- אם את חושבת שואלי את בהירון או שאת מתכוננת הירון, היועצי ברופא לפני השימוש בתרופה.

##### הנקה

- אין להניך בעת השימוש בתרופה ובמשך 3 חודשים לאחר המנה الأخيرة. לא ידוע אם התרופה עוברת לחלב אם.

##### אמצעי מניעה

- יש להשתמש באמצעי מניעהיעיל במהלך הטיפול ברבולזיל ובמשך 3 חודשים לפחות לאחר המנה الأخيرة.

שוחחי עם הרופא על אמצעי מנעה הנכונים עבורך במהלך השימוש בתרופה זו.

##### פוריות

אם את אישה, תרופה זו עלולה לגרום לביעות בפוריות. היא עלולה להשפיע על יכולת שלך להרות. היועצי ברופא לפני השימוש בה.

## **נהיגה ושימוש במכונות**

לבולוזיל עשוי להיות השפעה מועטה על יכולת לנחות ולהפעיל מכונות. היכולת להגיב כאשר מבוצעות פעולות אלו, עשוי להפגע מאחר ואתה עלול להרגיש עייף, מסוכר או להתעלף במהלך השימוש ברבולוזיל. אם זה קורה אל תנתק או תשתמש בכלים או מכונות וצורך קשר עם הרופא מייד.

## **מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה**

תרופה זו מכילה נתרן פחוט מ – 1 מילימול (23 מיליגרם) למנה ונחשבת "נטולת נתרן".

## **3. כיצד השתמש בתרופה?**

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

לפני שתקבל את התרופה, הרופא יבצע בדיקות דם ויחליט אם אתה צריך רבולוזיל.  
רבולוזיל ניתן בזריקה מתחת לעור (תת-עורית).

**המינון ואופן הטיפול יקבעו על ידי הרופא בלבד. המינון המקובל בדרך כלל הוא:**  
המנה מבוססת על המשקל שלך - בקילוגרים. הזריקות ניתנות על ידי רופא או אחות.

- המנה ההתחלתי המומלצת היא 1.0 מ"ג לכל ק"ג משקל גופך.
- מנה זו צריכה להינתן כל 3 שבועות.
- הרופא יבדוק את ההתקדמות שלך וייתכן ישינה את המינון לפי הצורך.

הרופא ינטר את לחץ הדם שלך בזמן השימוש ברבולוזיל.

**תסמנונות מיילדיספלסטיות**  
מנה מרבית אחת היא 1.75 מ"ג לכל ק"ג משקל גופך.

**בטעת תלסמייה**  
מנה מרבית אחת היא 1.25 מ"ג לכל ק"ג משקל גופך.

**אין לעבר על המנה המומלצת.**

**אם הזרק בטיעות מינון גבוה יותר או אם בטיעות בלבד מלבד מתרופה, דבר מייד עם רופא או פנה מייד לבית חולים. קח איתך את אריזת התרופה ועלין זה.**

## **אם שכחת מנה של התרופה**

אם החמצת את הזרקה של רבולוזיל או אם התוור מתעכב, אתה מקבל זריקה של רבולוזיל בהקדם האפשרי. לאחר מכן, המנה שלך תמשיך להיות כפי שנרשמה לך – במרוחק של לפחות 3 שבועות בין המנות.

יש להתמיד בטיפול כפי שהומלץ על ידי הרופא.  
גם אם חל שיפור במצב בריאותך, אין להפסיק הטיפול בתroxophya ללא התייעצות עם הרופא.  
**אין ליטול תרופות בחושך!** בדוק התווית והמנה **בכל פעע** שהינך נוטל תרופה. הרכב משקפיים  
אם הינך זקוק להם.

אם יש לך שאלות נוספות בנוגע לשימוש בתroxophya, **היוועץ ברופא או ברוקח.**

#### 4. תופעות לוואי

כמו בכל תרופה, השימוש בתroxophya רבלוזיל עלול לגרום לתופעות לוואי בחלוקת מהמשתמשים. אל תיבהל  
למקרה רשיימת תופעות הלואן. יתכן שלא תסבול מכך אף אחת מהם.

##### תופעות לוואי רציניות

**ספר לרופא או לרוקח מיד אם הבנתת בתופעות הבאות:**

- קושי בהליכה או דיבור, סחרחות, אובדן שיווי משקל וקואורדינציה, חוסר תחושה או שיתוק  
בפנים, ברגל או זרוע (לעתים קרובות מצד אחד של הגוף), ראייה מוטשתת. כל אלה עלולים  
להיות תסמינים של שבץ
- נפיחות עם כאבים ותחושת לחץ ברגל או ביד (קרישי דם)
- כאב גב חמוץ שאינו חולף, חוסר תחושה או חולשה או אובדן תנועה רצונית ברגליים, בידים  
או בזרועות, אובדן שליטה על המעיים ולשלוחית השתן (בריחת שתן). אלו עלולים להיות  
تسمינים של מסה מייצרת תאֵי דם מחוץ למוח העצב ולחץ על חוט השדרה
- נפיחות באיזור שմביב לעיניים, הפנים, שפתיים, פה, לשון או גרון
- תגבות אלרגיות
- פריחות

##### תופעות לוואי אחרות כוללות:

**תופעות לוואי שכיחות מאוד (common) תופעות שמופיעות ביותר משתמש אחד מעשרה:**

- שיעול
- קושי בנשימה או קוצר נשימה
- נפיחות ברגליים או בידים (בזקמת היקפית)
- לחץ דם גבוה המופיע ללא תסמינים או הקשור עם כאב ראש
- זיהום בדרבי הנשימה העליונות
- שפעת או תסמינים דמיי שפעת
- כאב ראש, כאב בדרכיו
- שלשול, בחילה
- כאבי בטן
- כאביגב, מפרקים או עצמות
- הרגשות עייפות או חולשה
- קושי להירדם או לישון

- שינויים בתוצאות בדיקות דם (עליה באנזימי כבד, עליה ברמות קרייאטינין בדם). אלה עלולים להיות סימנים של בעיות בכבד ובכליות
- התכווצויות, סחרחות, דופק לא סדיר, בלבול. אלו עלולים להיות תסמינים של עודף או חוסרemineralים מסויימים בגוף שלך (הפרעות אלקטרוליטיות)

**תופעות לוואי שכיחות (common) תופעות שמופיעות ב 10-1 משתמשים מתוך 100:**

- זיהום בchnerה
- התעלפות, תחושת שחרור, תחושת בלבול
- תיאבן מופחת
- חוסר נוחות בבטן
- שברים בעצמות שנגרמו עקב טראומה
- כאבי שרירים
- כאב בchnerה
- חולשת שרירים
- כתמים נקודתיים עגולים אדומים/סגולים
- חברות הנגרמות בקלות, דימום מהאף או מהחניכיים
- כאבי ראש חזקים מצד אחד של הראש
- דפיקות לב מהירות (טכיקרדיה)
- אדמומיות, צריבה וכאב באזור ההזרקה (תגובה באזור ההזרקה) או נפיחות, גרד בעור (אריתמה במקום ההזרקה)
- פגעה בתפקוד קליתי
- הדעת יתר
- רמה גבוהה של חומצת שתן (חומצה אורית) בדם (מופיע בבדיקות)
- חוסר בנזילים בגוף (התיבשות)
- זיהום בדרכי השתן
- שתן עם קצף. זה עשוי להיות סימן לנוכחות חלבון רבה בשתן (פרוטאונוריה ואלבומינוריה)
- קוצר נשימה בזמן פעילות גופנית או בשכיבה. עשוי להיות סימן לאו ספיקת לב
- חרדה
- עצבנות

אם הופיעה תופעת לוואי, אם אחת מתופעות הלואה מחייבת או כאשר אתה סובל מתופעת לוואי  
**שלא צינה בעлон, עליך להתייעץ עם הרופא.**  
 ניתן לדוח על תופעות לוואי למשרד הבריאות באמצעות לחיצה על הקישור "דיווח על תופעות לוואי עקב טיפול רפואי" שנמצא בדף הבית של משרד הבריאות ([www.health.gov.il](http://www.health.gov.il)) המפנה לטופס המくん לדיווח על תופעות לוואי, או ע"י כניסה לקישור: <https://sideeffects.health.gov.il>.

**5. איך לאחסן את התרופה?**

- מנע הרעליה! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמר במקום סגור מחוץ להישג ידם וטווח ראייתם של ילדים ו/או תינוקות ועל ידי כך תמנע הרעליה. אל תגרום להתקאה ללא הוראה מפורשת מהרופא.

- אין להשתמש בתרופה אחרי תאריך התפוגה (exp. date) המופיע על גבי הבקבוקן ואירועת הקרטון. תאריך התפוגה מתייחס ליום האחרון של אותו חודש.

**תנאי אחסון:**

- יש לאחסן את הבקבוקן הסגור במקדר ( $2^{\circ}\text{C}$ - $8^{\circ}\text{C}$ ). אין להקפי. יש לאחסן באירועת הקרטון המקורי על מנת להגן מאור.
- לאחר פתיחה ראשונה והכנה, יש להשתמש ברבלוזיל מייד. אם לא נעשה שימוש מיד, כאשר התרופה נשמרת באירועה המקורי התרופה המוכנה יכולה להישמר עד 8 שעות בטמפרטורת חדר ( $25^{\circ}\text{C}$  ל) או עד 24 שעות ב-  $2^{\circ}\text{C}$ - $8^{\circ}\text{C}$ .
- אין להקפי את התמיסה המוכנה.

## 6. מידע נוסף

- נוסף על המרכיב הפעיל התרופה מכילה גם:  
sucrose, tri-sodium citrate dihydrate, polysorbate 80, citric acid monohydrate, hydrochloric acid and sodium hydroxide.

**כיצד נראית התרופה ומה תוכן האירועה**  
רבולוזיל היא אבקה בצבע לבן עד צבע קרם להכנת Tamishe להזרקה. אבקה של רבולוזיל מסופקת בבקבוקוני זכוכית המכילים ליסופטרספט 25 מ"ג או 75 מ"ג.  
כל אירוע מכילה בקבוקן אחד.

**בעל הרישום וכתובתו**

בריסטול-מאיירס סקויב (ישראל) בע"מ,  
רחוב אהרון ברט 18 ת.ד. 3361,  
קריית אריה,  
פתח תקווה 4951448

**ישראל וכתובתו**  
Celgene Corporation  
86 Morris Avenue,  
Summit, New Jersey, 07901, USA

מספר רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות:  
רבולוזיל® 25 מ"ג: 169-03-36646-00  
רבולוזיל® 75 מ"ג: 169-04-36647-00

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

נערך ביוני 2024.

**The following information is intended for healthcare professionals only**  
**המידע הבא מיועד לצוות רפואי בלבד**

**Traceability**

In order to improve the traceability of biological medicinal products, the name of the administered product should be clearly recorded.

It is recommended to record the batch number as well.

**Incompatibilities**

This medicinal product must not be mixed with other injectable medicinal products.

**Storage of the product**

***Unopened vial***

Store in a refrigerator (2°C – 8°C). Do not freeze. Store in the original carton in order to protect from light.

***Reconstituted solution***

When stored in the original carton, chemical and physical in-use stability of the reconstituted medicinal product has been demonstrated for up to 8 hours at room temperature ( $\leq 25^{\circ}\text{C}$ ) or for up to 24 hours at 2°C – 8°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 should not be longer than 24 hours at 2°C – 8°C.

Do not freeze the reconstituted solution.

**Dose calculation**

The total dose, according to the patient's weight (kg) can be calculated as follow:

Total dose (mg) = Dose level (mg/kg) x patient's weight (kg) every three weeks.

**Reconstitution instructions**

Reblozyl is supplied as a lyophilised powder to be reconstituted with water for injections (WFI). A syringe with appropriate graduations must be used for reconstitution to ensure accurate dosage. See Table 1.

**Table 1. Reblozyl reconstitution table**

Strength	Amount of WFI required for reconstitution	Post-reconstitution concentration (nominal value)
25 mg vial	0.68 mL	50 mg/mL (0.5 mL)
75 mg vial	1.6 mL	50 mg/mL (1.5 mL)

1. Remove the coloured cap from the vial and wipe the top with an alcohol wipe.
2. Add WFI into the vial by means of a syringe with appropriate graduations with a needle directing the flow onto the lyophilised powder. Allow to stand for one minute.
3. Discard the needle and syringe used for reconstitution. Do not use them for subcutaneous injection.

4. Gently swirl the vial in a circular motion for 30 seconds. Stop swirling and let the vial sit in an upright position for 30 seconds.
5. Inspect the vial for undissolved powder in the solution. If undissolved powder is observed, repeat step 4 until the powder is completely dissolved.
6. Invert the vial and gently swirl in an inverted position for 30 seconds. Bring the vial back to the upright position and let it sit for 30 seconds.
7. Repeat step 6 seven more times to ensure complete reconstitution of material on the sides of the vial.
8. Visually inspect the reconstituted solution prior to administration. When properly mixed, Reblozyl reconstituted solution is a colourless to slightly yellow, clear to slightly opalescent solution which is free of visible foreign particulate matter. Do not use if undissolved product or foreign particulate matter is observed.
9. If the reconstituted solution is not used immediately, see *Storage of the product* section above.

Method of administration

If the Reblozyl reconstituted solution has been refrigerated, remove from the refrigerator 15-30 minutes prior to injection to allow it to reach room temperature. This will allow for a more comfortable injection.

The recommended maximum volume of medicinal product per injection site is 1.2 mL. If more than 1.2 mL is required, the total volume of Reblozyl should be divided into separate similar volume injections and administered across separate sites using the same anatomical location but on opposite sides of the body. Reconstitute the appropriate number of Reblozyl vials to achieve the desired dose.

Inject Reblozyl subcutaneously into the upper arm, thigh or abdomen.

If multiple injections are required, use a new syringe and needle for each subcutaneous injection. Discard any unused portion. Do not administer more than one dose from a vial.

Disposal

Dispose of any unused medicinal product or waste material in accordance with local requirements.