

## עלון לצריכן לפי תקנות הרוקחים (תכשירים) התשמ"ו - 1986

התרופה משווקת על פי מרשם רופא בלבד

# ג'מפרלי

תמיישה מרוכזת להכנת תמיישה לעירוי

כל 1 מ"ל מכיל:

דוסטראליימאב (dostarlimab) 50 מ"ג

(כל בקבוקון מכיל 10 מ"ל תמיישה מרוכזת להכנת תמיישה לעירוי, המכילה 500 מ"ג דוסטראליימאב).

בנוסף לעلون, לתכשיר ג'מפרלי קיימים כרטיסים מידע למטופל אשר יינתן לך על ידי הרופא. כרטיס זה מכיל מידע בטיחותי חשוב שעליך לדעת לפני התחלת הטיפול ובמהלך הטיפול בג'מפרלי ולפועל על פיו. יש לעיין בכרטיסים המידע למטופל ובעлон לצריכן בטרם תחילת השימוש בתרופה. חשוב כי תשמור את כרטיס המידע למטופל לעיון נוספת בנסיבות הצורך וכן תראה אותו לבן/בת הזוג או למטופלים.

לרשימת החומרים הבלתי פעילים ואלרגניים בתכשיר, ראה סעיף 2 – "מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה" וסעיף 6 – "מידע נוסף".

קרא בעיון את העلون עד סופו בטרם **תשתחמש בתרופה**. עלון זה מכיל מידע תמציתי על התרופה. אם יש לך שאלות נוספות, פנה אל הרופא או אל הרוקח.

תרופה זו נרשמה עבורה. אל תעביר אותה לאחרים. היא עלולה להזיק להם אפילו אם נראה לך כי מצבם הרפואי דומה.

## 1. למה מיועדת התרופה?

ג'מפרלי מותווית לטיפול יחיד (מוניותרפיה) בחולמים מבוגרים עם סרטן חזה או מתקדם של רירית הרחם מסווג MSI-H (MSI-H), אשר התקדם על או לאחר כימותרפיה מסווג פלטינום.

**קבוצה רפואייתית:** תרופות אנטי-נאופלסטיות, נוגדים חד שבתיים, נוגדים מצומדי תרופה.

ג'מפרלי מכילה את החומר הפעיל דוסטראליימאב, שהינו נוגדן חד שבתי, סוג של חלבון שנועד להזות ולהציג לחומר מטרה ספציפי בגוף. ג'מפרלי עובדת על ידי כך שהיא עוזרת למערכת החיסון להילחם בסרטן.

## 2. לפני השימוש בתרופה

אין להשתמש בתרופה אם:

- אתה רגיש (אלרגי) לדוסטראליימאב או לכל אחד מהמרכיבים הנוספים אשר מכילה התרופה (מפורט בסעיף 6).

- ازהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה**
- לפני הטיפול בג'מפרלי, ספר לרופא אם יש לך:
- בעיות במערכת החיסון
  - בעיות בריאות או נשימה
  - בעיות בכבד או בכליות
  - פריחה חמורה
  - כל בעיה רפואית אחרת

**תסמינים שאתה צריך לשים לב אליהם**

לג'מפרלי יכולות להיות תופעות לוואי חמורות, אשר יכולות לעיתים להפוך למסכנות חיים ולהוביל למוות. תופעות לוואי אלו עלולות להתרכש בכל עת במהלך הטיפול, או אפילו לאחר סיום הטיפול. אתה עלול לחוות יותר מטופעת לוואי אחת בו זמן. אתה צריך להיות מודע לתסמינים אפשריים, כך שהרופא יוכל לתת לך טיפול לתופעות הלוואי במידת הצורך.

← קרא את המידע תחת "תסמינים של תופעות לוואי חמורות" בסעיף 4. שוחח עם הרופא או האחות אם יש לך שאלות או חששות.

**ילדים ומתבגרים**

תרופה זו אינה מיועדת לילדים ומתבגרים מתחת לגיל 18. לא קיים מידע לגבי בטיחות ויעילות השימוש בתרופה זאת ילדים ומתבגרים מתחת לגיל 18.

**אינטראקטיות/תגובה בין תרופתיות**

אם אתה לוקח או אם תקח לאחרונה תרופות אחרות, כולל תרופות ללא מרשם ותוספי תזונה, ספר על כך לרופא או לרוקח.

תרופות מסוימות יכולות להפריע להשפעה של ג'מפרלי:

• תרופות המחלישות את מערכת החיסון שלך, לדוגמה קורטיקוסטרואידים, כגון פרדניזון.

← שוחח עם הרופא אם אתה לוקח אחד מ אלה.

עם זאת, ברגע שאתה מטופל עם ג'מפרלי, הרופא עשוי לתת לך קורטיקוסטרואידים כדי להפחית תופעות לוואי שעשוות להיות לך.

**הירון והנקה**

**הירון**

אסור לתת לך ג'מפרלי אם אתה בהירון, אלא אם הרופא שלך המליץ על כך במפורש.

- אם אתה בהירון, חשבת שיתכן שאתה בהירון או אם אתה מתכנת להרות, התיעצי עם הרופא לפני השימוש בתרופה זו.
- ג'מפרלי יכולה לגרום להשפעות מזיקות או מוות של תינוקך שטרם נולד.
- אם אתה אישה שיכולה להרות, عليك להשתמש **באמצעי מניעה**前に במהלך הטיפול עם ג'מפרלי ובמשך לפחות 4 חודשים לאחר המנה האחורה.

## הנקה

- אם את מניקה, **התיעצி עם הרופא לפני שתרופה זו ניתנת לך.**
- אסור לך להניך במהלך הטיפול ובמשך לפחות 4 חודשים לאחר המנה האחרונה של ג'מפרלי.
- לא ידוע האם החומר הפעיל של ג'מפרלי עובר לחלב האם.

## נהייה ושימוש במכונות

לא סביר שתרופה זו תשפי על יכולתך לנוהג או להשתמש במכונות. עם זאת, אם יש לך תופעות לוואי המשפיעות על יכולת הריכוז והתגובה שלך, عليك להיות זהיר בעת נהיגה או הפעלת מכונות.

## מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה

### ג'מפרלי מכילה נתרן

תרופה זו מכילה פחות מ-1 ממול נתרן (23 מ"ג) לבקבוקון, שכן ניתן לומר כי היא למעשה נטולת נתרן. עם זאת, לפני שג'מפרלי ניתנת לך, היא מעורבתת עם תמייסה שעשויה להכיל נתרן. שוחח עם הרופא אם אתה תחת דיאטה דלת מלחה.

## 3. כיצד תשתמש בתרופה?

יש לשתמש בתכשיר תמיד בהתאם להוראות הרופא. عليك לבדוק עם הרופא או הרוקח אם איןך בטוח בנוגע למינון ואופן הטיפול בתכשיר. המינון ואופן הטיפול יקבעו על ידי הרופא בלבד.

ג'מפרלי ניתנת לך בבית החולים או מרפאה תחת השגחה של רופא המומחה בטיפול בסרטן. המינון המומלץ של ג'מפרלי הוא 500 מ"ג כל 3 שבועות עבור 4 מנות, ולאחר מכן 1,000 מ"ג כל 6 שבועות עבור כל המחזרים לאחר מכן. הרופא ייתן לך ג'מפרלי בטפטוף אל תוך הווריד (עירורי תור ורידי) במשך כ-30 דקות. הרופא יחליט כמה טיפולים אתה צריך.

אין עבור על המנה המומלצת.

אם שכחת תור לקבלת ג'מפרלי

– צור קשר עם הרופא או בית החולים באופן מיידי על מנת לקבוע תור חדש.  
חשוב מאד שלא תחמיר מנה של תרופה זו.

אם אתה מפסיק לקבל ג'מפרלי

הפסקת הטיפול עשויה להפסיק את השפעת התרופה. גם אם חל שיפור במצב בריאותך, אין להפסיק את הטיפול בג'מפרלי ללא התיעצות עם הרופא.

יש להתמיד בטיפול כדי שהומלץ על ידי הרופא.

אין ליטול תרופות בחושש! **בדוק את התווית והמנה בכל פעם** שגם נוטל תרופה. הרכב משקפיים אם הנר זוקק להם.

אם יש לך שאלות נוספות בנוגע לשימוש בתרופת, היועץ ברופא או ברוקח.

#### 4. תופעות לוואי

כמו בכל תרופה, השימוש בג'מפרלי עלול לגרום לתופעות לוואי בחלק מהמשתמשים. אל תיבהל במקרה רשותת תופעות הלואוי. ייתכן שלא תסבול מכך אף אחת מהן.

חלק מתופעות הלואוי עלולות להיות חמורות, ואתה צריך לדעת מיילו תסמינים להזיהר.

##### תסמינים של תופעות לוואי חמורות

ג'מפרלי עלולה לגרום לתופעות לוואי חמורות. אם אתה מפתח תסמינים עלייר לידע את הרופא או האחות בהקדם האפשרי. ייתכן שהרופא ייתן לך תרופות אחרות כדי למנוע סיבוכיים חמורים יותר ולהפחית את התסמינים שלך. הרופא עשוי להחליט שאתה צריך להחמיר מנה של ג'מפרלי, או להפסיק את הטיפול לחולstein.

מצבים	תסמינים אפשריים
דלקת של הריאות (פנאומוניטיס)	<ul style="list-style-type: none"> <li>• קוצר נשימה</li> <li>• כאב בחזה</li> <li>• שיעול חדש או החמרה של שיעול</li> </ul>
דלקת של המעיים (קוליטיס, אנטריטיס)	<ul style="list-style-type: none"> <li>• שלשול או יותר יציאות מהרגיל</li> <li>• צואה שחורה, זפתית ודביקה; דם או ריר בצואה</li> <li>• כאב בטן חזק או רגשות בחילה, הקאה</li> </ul>
דלקת של הוושט והKİבה (אסופגיטיס, גסטריטיס)	<ul style="list-style-type: none"> <li>• קשיים בבליעה</li> <li>• ירידת בתיאבון</li> <li>• צריבה בחזה (צרבת)</li> <li>• כאב בחזה או בטן העליונה</li> <li>• בחילה, הקאה</li> </ul>
דלקת של הכבד (צחהבת)	<ul style="list-style-type: none"> <li>• בחילה, הקאה</li> <li>• אובדן תיאבון</li> <li>• כאב מצד הימני של הבطن (קיבה)</li> <li>• הצחהבת של העור או של לובן העיניים</li> <li>• שתן בצלע כהה</li> <li>• דימום או חבורות בклות רבה יותר מהרגיל</li> </ul>
דלקת של בלוטות הורמוניים (בעיקר התannis, יותרת המוח, יותרת הכליה ולבלב)	<ul style="list-style-type: none"> <li>• דפוקות לב מהירות</li> <li>• ירידת משקל או עלייה במשקל</li> <li>• הצעה מגברת</li> <li>• נשירת שיער</li> <li>• תחושת קור</li> <li>• עצירות</li> <li>• כאב בטן</li> <li>• קולعمוק יותר</li> </ul>

<ul style="list-style-type: none"> <li>• כאב שרירים</li> <li>• סחרחות או עילפון</li> <li>• כאב ראש שלא נעלם או כאב ראש חריג</li> </ul>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• תחושת רעב או צימאון גדולה מהרגיל</li> <li>• צורך במתן שタン בתדריות גבוהה יותר בלילה</li> <li>• ירידה במשקל</li> <li>• בחילה, הקאה</li> <li>• כאב בטן</li> <li>• תחושת עייפות</li> <li>• ישנוניות לא רגילה</li> <li>• קושי לחשוב צלול</li> <li>• נשימה המריחה מתוקה או פירותית</li> <li>• נשימה عمוקה או מהירה</li> </ul>	<p>סוכרת מסוג 1, כולל חמצת קטוטית סוכרתית (חומצה בدم המופקת מסוכרת)</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• שינוי בכמות או בצבע השtan</li> <li>• נפיוחות של הkersolim</li> <li>• אובדן תיאבון</li> <li>• דם בשtan</li> </ul>	<p>דלקת של הכליות (נפריטיס)</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• פריחה, גרד, קילוף או פצעים בעור</li> <li>• כיבום בפה, באף, בגרון או באזור איברי המין</li> </ul>	<p>דלקת של העור</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• קושי בנשימה</li> <li>• סחרחות או עילפון</li> <li>• חום</li> <li>• כאב בחזה ולחץ בחזה</li> <li>• תסמנינט דמויי שפעת</li> </ul>	<p>דלקת של שריר הלב (מיוקרדייס)</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• נוקשות בצוואר</li> <li>• כאב ראש</li> <li>• חום, צמרמות</li> <li>• הקאה</li> <li>• רגישות העיניים לאור</li> <li>• חולשה של שרيري העיניים, צניחה עפupyim</li> <li>• יובש בעיניים וראיה מטווששת</li> <li>• קשיים בבליעה, יובש בפה</li> <li>• דיבור לקוי</li> <li>• בלבול וישנוניות</li> <li>• סחרחות</li> <li>• תחושת דקירה או סיכות ומחטים בידים וברגליים</li> <li>• כאב שרירים</li> <li>• קושי ללכת או להרים חפצים</li> <li>• דופק/קצב לב או לחץ דם חריגים</li> </ul>	<p>דלקת של המוח ושל מערכת העצבים (תסמונת) מיאסטנית/מיאסטנית גרביס, תסמונת גיליאן - ברה, דלקת המוח)</p>

<ul style="list-style-type: none"> <li>• כאב</li> <li>• חוסר תחושה</li> <li>• עקצוץ או חולשה באזורות או ברגליים</li> <li>• בעיות בשלפוחית השטן או המעי כולל הצורך בתמנת שטן בתדירות גבוהה יותר, בריחת שטן, קושי במנתן שטן ועיצרות</li> </ul>	<p><b>דלקת של עמוד השדרה (מיאליטיס)</b></p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• שינויים בראיה</li> </ul>	<p><b>דלקת של העיניים</b></p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• כאבי שרירים או מפרקים חזקים או מתמשכים</li> <li>• חולשת שרירים חמורה</li> <li>• ידים או רגליים נפוחות או קרות</li> <li>• תחושת עייפות</li> </ul>	<p><b>דלקת של איברים אחרים</b></p>

### תగובות הקשורות לעירוי

מספר אנשים יכולים לחוות תגובות דמויות אלרגיה כאשר הם מקבלים עירוי. אלה מתפתחות לרוב בתוך מספר דקות או שעות, אך עשויות להתרחב עד 24 שעות לאחר הטיפול.

התסמינים כוללים:

- קווצר נשימה או צפצופים
- גרד או פריחה
- הסמקה
- סחרורות
- צמרמורות או רעד
- חום
- ירידה בלחץ הדם (תחושת עילפון)

דוחית איבר מוצק מושתל וסיבוכים אחרים, כולל מחלת שטל נגד המאכון (GvHD),

באנשים שקיבלו השתלת מה עצם (תאי גזע) המשמשת בתאי גזע מתורם (אלוגני).

סיבוכים אלה יכולים להיות חמורים ויכולים להוביל למות. סיבוכים אלו עלולים לקרות

אם עברת השתלה לפני או לאחר טיפול בג'מפרלי. הרופא שלך יעקוב אחריך לגבי

סיבוכים אלה.

← פנה מיד לטיפול רפואי אם אתה חושב שאולי יש לך תגובה.

תופעות הלואין הבאות דווחו עם דוסטרלימאב בלבד.

### תופעות לוואי שכיחות מאוד

אליה עלולות להופיע ב- יותר מ 1 מכל 10 אנשים:

- ירידה במספר תא הדם האדומיים (אנמיה)
- ירידה בפעילות בלוטת התannis
- שלשול, בחילה, הקאה
- אדמניות או פריחה בעור, שלפוחיות בעור או במברנות הריריות, גרד בעור
- כאב מפרקים

- טמפרטורה גבוהה, חום
  - עלייה ברמת אנזימי הכבד בدم
- ← בדוק את הטבלה מעלה עבור תסминים של תופעות לוואי חמורות אפשריות.

#### **תופעות לוואי שכיחות**

אליה עלולות להופיע ב- עד 1 מכל 10 אנשים:

- פעילות יתר של בלוטת התannis
  - ירידה בהפרשת הורמוני בלוטת יותרת הכליה (אי ספיקה של יותרת הכליה)
  - דלקת של הריאה
  - דלקת של רירית המעי (מעי הגס)
  - דלקת של הלבלב
  - דלקת של הקיבה
  - דלקת של הכבד
  - כאב שרירים
  - צמרמורת
  - TAGOBOT רגשות יתר לעירוי
  - TAGOBOT רגשות יתר לעירוי
- ← בדוק את הטבלה מעלה עבור תסминים של תופעות לוואי חמורות אפשריות.

#### **תופעות לוואי שאינן שכיחות**

אליה עלולות להופיע ב- עד 1 מכל 100 אנשים:

- דלקת של המוח
- הרס כדריות דם אדומות (אנמיה המוליטית אוטו-אימונית)
- דלקת של בלוטת יותרת המוח, בסיס המוח
- דלקת של בלוטת התannis
- סוכרת מסווג 1 או סיבוכים של סוכרת (קטואצידוזיס סוכרתית)
- דלקת של הוושט
- מצב בו השרירים נחלשים וקיימת עייפות מהירה של השרירים (מיאסטניה גרביס או תסמנות מיאסטנית)
- דלקת של שריר הלב
- דלקת של המפרקים
- דלקת של השרירים
- דלקת בעין - בקשתיות (החלק הצבעוני של העין) ובגוף הריסני (האזור סביב הקשתיות)
- דלקת של הכליות
- דלקת בכל הגוף

← בדוק את הטבלה מעלה עבור תסминים של תופעות לוואי חמורות אפשריות.

← פנה לרופא או לאחות בהקדם האפשרי אם אתה מפתח את אחד מהתסминים הללו.

אם הופיעה תופעת לוואי, אם אחת מתופעות הלוואי מחמירה או כאשר אתה סובל מתופעת  
לוואי שלא צוינה לעלון, עליך להתייעץ עם הרופא.

## דיווח על תופעות לוואי

ניתן לדוח על תופעות לוואי למשרד הבריאות באמצעות לחיצה על הקישור "דיווח על תופעות לוואי עקב טיפול רפואי" שנמצא בדף הבית של אתר משרד הבריאות (al.ww) המפנה לטופס המקורי לדוח על תופעות לוואי, או ע"י כניסה ל קישור:

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

## 5. איך לאחסן את התרופה?

- ג'פרלי תיננתןvr בבית החולים או במרפאה ואיש הצוות הרפואי יהיה אחראי על האחסון שלו.
- منع הרעלת! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמור במקום סגור מחוץ להישג ידם וטוחה ראייתם של ילדים ו/או תינוקות ועל ידי כך תמנע הרעלת. אל תגרום להתקאה ללא הוראה מפורשת מהרופא.
- אין לשימוש בתרופה אחריו תאריך התפוגה (exp. date) המופיע על גבי האריזה. תאריך התפוגה מתיחס ליום האחרון של אותו חודש.
- יש לאחסן במקדר (בין 2°C ל-8°C). אין להקפי. יש לאחסן באזירה המקורית על מנת להגן מאור.
- אם לא נעשה שימוש מיידי, ניתן לאחסן את העירוי המוכן עד 24 שעות בין 2°C ל-8°C או 6 שעות בטמפרטורת החדר (עד 25°C) מרגע ההכנה/מייהול ועד סוף המתן.
- אין לשימוש אם תרופה זו מכילה חלקיקים נראים לעין.
- אין לאחסן תרופה שאינה בשימוש חוזר. יש להשליך כל תרופה או פסולת שאינן בשימוש בהתאם לדרישות המקומיות. אמצעים אלה יסייעו בהגנה על הסביבה.

## 6. מידע נוסף

- נוסף על המרכיב הפעיל, התרופה מכילה גם:

L-arginine hydrochloride, trisodium citrate dihydrate, sodium chloride, citric acid monohydrate, polysorbate 80, water for injection

- כיצד נראית התרופה ומה תוכן האריזה:  
ג'פרלי היא תמיסה שקופה עד מעט אוטומה, חסרת צבע עד צהובה, נקייה מחלקיים נראים לעין.  
כל אריזת קרטון מכילה בקבוקון אחד.
- בעל הרישום: גלקסוסמיתקלין (ישראל) בע"מ, רח' בל 25, פתח תקווה.
- יצרכן: גלקסוסמיתקלין טרידיג'ינג סרביסס לימייד, דבלין, אירלנד.
- מספר רישום התרופה בנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות: 36883-79-169.
- לשם הפצתו ולהקלת הקיראה, עלן זה נוסח בלשון זכר. על אף זאת, התרופה מיועדת לבני שני המינים.

סימני המסחר הינם בבעלות או בזכייניות של קבוצת החברות של GSK.  
© 2024 קבוצת החברות של GSK או הזכין שלה.

*Jemperli PT V4*

**The following information is intended for healthcare professionals only:**

Preparation/dilution, storage and administration of the solution for infusion:

- Parenteral medicinal products should be inspected visually for particulate matter and discolouration prior to administration. JEMPERLI is a slightly opalescent colourless to yellow solution. Discard the vial if visible particles are observed.
- JEMPERLI is compatible with an IV bag made of polyvinyl chloride (PVC) with or without di(2-ethylhexyl) phthalate (DEHP), ethylene vinyl acetate, polyethylene (PE), polypropylene (PP) or polyolefin blend (PP+PE), and a syringe made from PP.
- For the 500 mg dose, withdraw 10 mL of JEMPERLI from a vial and transfer into an intravenous bag containing sodium chloride 9 mg/mL (0.9 %) solution for injection or glucose 50 mg/mL (5 %) solution for injection. The final concentration of the diluted solution should be between 2 mg/mL and 10 mg/mL. The total volume of the infusion solution must not exceed 250 mL. This may require withdrawing a volume of diluent from the IV bag prior to adding a volume of JEMPERLI into the IV bag.
  - For example, if preparing a 500 mg dose in a 250 mL diluent IV bag, to achieve a 2 mg/mL concentration would require withdrawing 10 mL of diluent from the 250 mL IV bag. Then, 10 mL of JEMPERLI would be withdrawn from the vial and transferred into the IV bag.
- For the 1,000 mg dose, withdraw 10 mL of JEMPERLI from each of two vials (withdraw 20 mL total) and transfer into an intravenous bag containing sodium chloride 9 mg/mL (0.9 %) solution for injection or glucose 50 mg/mL (5 %) solution for injection. The final concentration of the diluted solution should be between 4 mg/mL and 10 mg/mL. The total volume of the infusion solution must not exceed 250 mL. This may require withdrawing a volume of diluent from the IV bag prior to adding a volume of JEMPERLI into the IV bag.
  - For example, if preparing a 1000 mg dose in a 250 mL diluent IV bag, to achieve a 4 mg/mL concentration would require withdrawing 20 mL of diluent from the 250 mL IV bag. Then, 10 mL of JEMPERLI would be

withdrawn from each of two vials, totaling 20 mL, and transferred into the the IV bag.

- Mix diluted solution by gentle inversion. Do not shake the final infusion bag. Discard any unused portion left in the vial.
- Store in the original carton until time of preparation in order to protect from light. The prepared dose may be stored either:
  - At room temperature up to 25 °C for no more than 6 hours from the time of dilution until the end of infusion.
  - Under refrigeration at 2 °C – 8 °C for no more than 24 hours from time of dilution until end of infusion. If refrigerated, allow the diluted solution to come to room temperature prior to administration.
- JEMPERLI should be administered by intravenous infusion using an intravenous infusion pump over 30 minutes by a health care practitioner.
- Tubing should be made of PVC, platinum cured silicon or PP; fittings made from PVC or polycarbonate and needles made from stainless steel.  
A 0.2 or 0.22 micron in-line polyethersulfone (PES) filter must be used during administration of JEMPERLI.
- JEMPERLI must not be administered as an intravenous push or bolus injection.
- Do not co-administer other medicinal products through the same infusion line.

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