

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

התרופה משווקת על פי מרשם רופא בלבד

ביואביו 120 מ"ג/מ"ל

תמישה להזרקה

מוזרק מוכן לשימוש להזרקה תוך עיניית (לתוכן הגוף הזוגי)

חומר פעיל

ברולוסיזומאב 120 מ"ג/מ"ל

brolucizumab 120 mg/ml

1 מ"ל של תמישה להזרקה מכיל 120 מ"ג ברולוסיזומאב.

כל מזרק מוכן לשימוש מכיל 19.8 מ"ג ברולוסיזומאב ב- 0.165 מ"ל תמישה. זה מאפשר מתן של מנה אחת של 0.05 מ"ל תמישה המכילה 6 מ"ג ברולוסיזומאב.

חומרים בלתי פעילים ואלרגניים בתכשיר – ראה פרק 6 'מידע נוספים'.

קרא בעיון את העلون עד סופו בטرس תשתחם 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 לאחררים. היא עלולה להזיק להם אפילו אם נראה לך כי מצבם הרפואי דומה.

בנוסף לעalon, לתכשיר ביואביו קיימים מדריך מידע בטיחותי למטופל הקיימים גם בגרסת שמע.

מדריך זה מכיל מידע בטיחותי חשוב, שעליך לדעת, לפני התחלת הטיפול ובמהלך הטיפול בביואביו ולפער על פיו.

יש לעיין במדריך המידע הבטיחותי למטופל ובעalon לצריכן בטرس תחילת השימוש בתכשיר.

יש לשמור את המדריך לעיון נוסף במידת הצורך.

1. למה מיועדת התרופה?

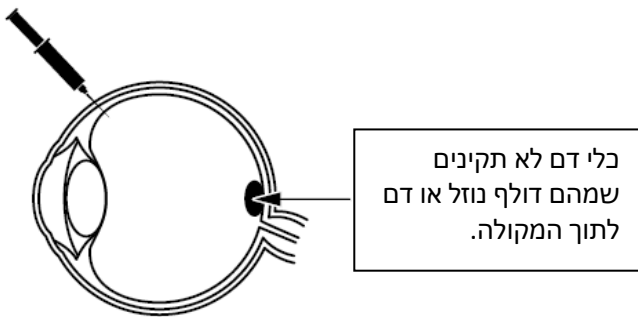
התרופה מיועדת לטיפול בניון מקולרי תלוי-גיל (نم"ג), נאו-וסקולרי (רטוב), במבוגרים.

[neovascular (wet) age-related macular degeneration (AMD)]

קבוצה רפואיית: תרופות לעיניים הנוגדות צמיחה כלי דם חדשים (אנטי נאו-וסקולרייזציה).

ביואביו מוזրקת לתוך העין על ידי הרופא שלך כדי לטפל במקרים עיניים הנקראות ניון מקולרי תלוי-גיל (نم"ג), נאו-וסקולרי (רטוב) (AMD).

מצב זה קורה כשלילי דם נזירים וגדלים באופן לא תקין מתחת למקולה. המקולה, הנמצאת בחלק האחורי של העין, אחראית לראייה חללה. תיתכן דלקה של נזול או דם מכלי הדם הלא תקינים, אשר יפריעו לתפקוד של המקולה וכוטצאה מכך הראייה תרד.



חומר הנקרא גורם גדילה מסווג A של תא אנדוטל בклבי דם [Vascular Endothelial Growth Factor A] (VEGF-A) גורם לצמיחה של קלוי דם בעין. באמצעותו ייאובי חוסמת את השפעתו ומחיתה את הצמיחה הלא תקינה של קלוי הדם ב-B-AMD ובכך ממצמצת את דליפת הנוזל או הדם לעין. בייאובי יכולה להאט את התקדמות המחלת ובכך לשמר או אף לשפר את הראייה שלך.

2. לפני השימוש בתרופה

אין להשתמש בתרופה אם:

- אתה רגיש (אלרגי) לברוליסיזומאב או לכל אחד מהמרכיבים הנוספים אשר מכילה התרופה (המפורטים בפרק 6).
- יש לך זיהום פעיל או חשד לזיהום בתוך או סביבת העין.
- יש לך דלקת תוך-עינית (מצב היכול להתקבטה בכאב או אדומותיות בעין).

אם אחד מהלא ישים לגבייך, ספר לרופא שלך. אין להשתמש בביאובי.

ازהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה

ספר לרופא שלך לפני הטיפול בביאובי, אם אחד מה הבאים ישים לך:

- אם יש לך גלאוקומה (מצב בעין שנגרם בדרך כלל על ידי לחץ גבוה בתוך העין).
- אם יש לך היסטוריה של הבזקי עור או עצמים צפויים (נקודות כהות צפות) בראייה ואם יש לך עלייה פתואמית בגודל ובמספר העצמים הצפויים.
- אם עברת ניתוח בעין במהלך 4 השבועות האחרונים או אם אתה צפוי לעבור ניתוח בעין במהלך 4 השבועות הבאים.
- אם אי פעם היו לך מחלות עיניים או טיפול עיניים.
- אם יש לך היסטוריה של איבוד ראייה פתואמי עקב חסימה של קלוי דם בחלק האחורי של העין (דלקת קלוי דם ברשתית) או דלקת של קלוי דם בחלק האחורי של העין (דלקת קלוי דם ברשתית) בשנה الأخيرة.

ספר לרופא שלך מיד אם אתה:

- מפתח אדומותיות בעין, כאב בעין, חסוך נוחות מוגברת, החמרה באדומותיות בעין, ראייה מטושטשת או ירודה, מספר מוגבר של חלקיקים קתינים בראייה שלך, ריגשות מוגברת לאור.
- מאבד את הראייה באופן פתואמי, זה עשוי להיות סימן לחסימת קלוי דם של הרשתית.

כל אחד מהתנסינים לעיל עשוי להוביל להפסקת הטיפול שלך בביאובי על ידי הרופא.

בנוסף, חשוב שתדע כי:

- הבטיחות והיעילות של מתן בייאובי בו-זמנית בשתי העיניים לא נחקר והשימוש בדרך זו עלול להוביל לעלייה בסיכון לחות תופעות לוואי.
- הזרקת בייאובי עלולה לגרום לעלייה בלחץ העיני (לחץ תוך-עיני) בחלק מהמתופלים בתוך 30 דקות מרגע ההזרקה. הרופא שלך יבצע מעקב אחר מצב זה לאחר כל הזרקה.
- הרופא שלך יבודק אם יש לך גורמי סיכון אחרים שעלוים להגדיל את הסיכון לקרע או להיפרדות של אחת השכבות בחלק האחורי של העין (היפרדות או קרע של הרשתית והיפרדות או קרע של שכבת תא אפיתל הפיגמנט ברשתית), בכל אחד מהמקרים יש לתת בייאובי בזיהירות.

ישנו קשר פוטנציאלי בין שימוש סיסטמי במעכבי VEGF, חומרים הדומים לזה הנמצא בביאובי, לסיכון לקריסי דם החוסמים את כלי הדם (AIRWAYS תרומבומאמבולים של העורקים), שעלולים להוביל להתקף לב או לשבץ. ישנו סיכון תיאורטי לאירועים כאלה לאחר הזרקת ביואובי לעין.

ילדים ומתבגרים
ביאובי לא מיועד לילדים ולמתבגרים מתחת לגיל 18.

אינטראקטיות/תגובהות בין תרופתיות
אם אתה לוקח, או אם לך תחת אחרונה, תרופות אחרות כולל תרופות ללא מרשם ותוספי תזונה, ספר על כך לרופא או לרוקח.

הריון והנקה
אם את בהריון או מיניקה, חשוב שיתacen שאתה בהריון או מתכונת להרות, התיעצץ עם הרופא שלך לפני הטיפול בתroppה זו.

הנקה אינה מומלצת במהלך הטיפול בביואובי ולמשך לפחות לחודש לפחות לאחר הפסקת הטיפול בביואובי, כיון שלא ידוע אם היא עוברת לחלב האם.

על נשים אשר יכולות להרות להשתמש במניעת הרווןיעיל במהלך הטיפול ולמשך לפחות לחודש לאחר הפסקת הטיפול בביואובי. אם הרית או אם אתה חושבת שאתה בהריון במהלך הטיפול, ספר לרופא שלך מייד. אין לשימוש בביואבי במהלך ההטעה הפוטנציאלית עולה על הסיכון הפוטנציאלי לעובר.

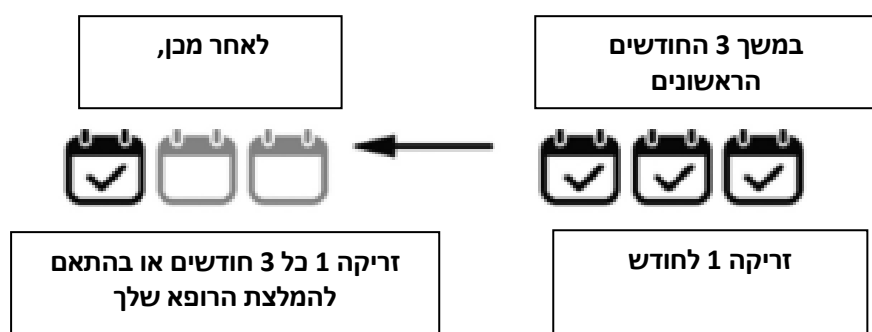
נήיגה ושימוש במכוונות
לאחר הזרקה של ביואבי אתה עלול לחוות בעיות ראייה זמניות (לדוגמה ראייה מטושטשת). אין לנוג או לשימוש במכוונות עד שביעיות הראייה חולפת.

מיעד חשוב על חלק מהמרכיבים של התroppה
התroppה מכילה פכילה פרוחות מ- 1 מילימול נתרן (23 מ"ג) לכלמנה, כלומר, ככל שהיא היא למעשה "נטולת נתרן".
התroppה מכילה 0.01 מ"ג פוליסורבראט 80 לכל מנה (nmol). פוליסורברטים עלולים לגרום לתגובה אלרגית. עدقן את הרופא אם יש לך אלרגיה ידועה.

3. כיצד תשמש בתroppה?

יש לשימוש בתכשיר תמיד בהתאם להוראות הרופא.
עליך לבדוק עם הרופא או הרוקח אם אין בטוח בנוגע למינון ואופן הטיפול בתכשיר.
המינון ואופן הטיפול יקבעו על ידי הרופא בלבד. המינון המקובל בדרך כלל הוא 6 מ"ג של ברולוסיזומאב (brolucizumab).

- תינגן לך זריקה אחת כל חודש במשך 3 החודשים הראשונים.
- לאחר מכן, יתכן שתינגן לך זריקה אחת כל 3 חודשים. הרופא יחליט על מרווח הזמן הטיפול שלו בהתאם על מצב העין שלך; יתכן שחלק מהמטופלים יזדקקו לטיפול אחת לחודשים. מעבר לשוש הנות הראשונות, מרוחק הטיפול בין שתי מנות של ביואבי לא יהיה קטן מחודשים.



אין לעבור על המנה המומלצת.

צורת המtan
ביאובי ניתנת כזריקה לתוך העין (لتוך הגוף הזוגוני) על ידי רופא עיניים.

לפני הזריקה, הרופא ינקה את העין שלך בזיהירות, כדי למנוע זיהום. הרופא גם ישים לך טיפול עיניים (הרדמה מקומית) לאלהושך העין כדי להפחית או למנוע כאב הנובע ממהזרקה.

משך הטיפול

נמי'ג רטוב (wet AMD) זו מחלת כרונית ולכן נדרש טיפול ארוך-טוחה בתרופה זו, יתacen שהטיפול יימשך חודשים או שנים. הרופא שלך יבדק שהטיפולעובד בזמן הביקורים השגרתיים שלך. יתacen שהרופא שלך בדוק את העיניים שלך גם בין ההזרקות. אם יש לך שאלות על משך הזמן שבו תקבל טיפול ביאובו, פנה אל הרופא שלך.

אם נטلت מנת יתר או אם בטעות בעלך מני התרופה, פנה מיד לרופא או לחדר מיון של בית חולים והבא אריזת התרופה איתך.

יש להתמיד בטיפול כפי שהומלץ על ידי הרופא.

גם אם חל שיפור במצב בריאותך, אין להפסיק הטיפול בתרופה ללא התיעיצות עם הרופא.

לפניהם אתה מפסיק את **נטילת התרופה** שוחח עם הרופא שלך לפני הפסקת הטיפול. הפסקת טיפול עשויה להגביר את הסיכון שלך לאובדן ראייה והראייה שלך עשויה להתדרדר.

אין ליטול תרופות בחושך! בזוק התוויות והמנה **בכל פעע** שהן נוטל תרופה. **חוכב משקפיים אם חן זכוכם להם.**

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

4. **טופעות לוואי**

כמו בכל תרופה, השימוש ביאובו עלול לגרום לתופעות לוואי בחלק מהמשתמשים. אל תיבהל למקרא רשימת תופעות הלואוי. יתכן שלא תסבול מכך אחד מהן.

תופעות הלואוי של זיריקת ביאובו נגרמות או כתוצאה מהתרופה עצמה או מפעולות ההזרקה והן לרוב משפיעות על העין.

טופעות לוואי מסויימות עלולות להיות רציניות פנה מיד לקבלת עזרה רפואי אם אתה חווה אחת מהתופעות הבאות, שכן סימנים לתגובה אלרגית, לדלקות או לזיהומים :

- ירידה פתואמית או שינוי בראייה
- כאב, חוסרנוחות מוגברת, החמרה באדמנויות בעין

אם אתה חווה תופעות לוואי רציניות כלשהן, **ספר לרופא שלך מיד**.

טופעות לוואי אפשריות נוספת

טופעות לוואי נוספות שעשוויות להתרחש לאחר הטיפול ביאובו כוללות את אלה המפורטוות מטה.

מרבית תופעות הלואוי הן יכולות עד בינוינו ובדרכן כלל תעלמנה בתוך שבוע אחד בלבד ההזרקה.

אם תופעות לוואי אלה חמירות, **ספר לרופא שלך**.

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

- דלקת בשכבה האמצעית של דופן העין [דלקת הענבייה (אובייטיס)]
- היפרדות של חומר דמוי גיל בעין (היפרדות זוגנית העין)
- קרע של הרשתית (החלק האחורי של העין ש מבחין באור) או אחת מהשכבות שלה (קרע בתאי אפיתל הפיגמנט ברשתית)
- ירידה בחודות הראייה
- דימום ברשתית
- דלקת בקשתיית, החלק הצבעוני של העין (איריטיס)
- עכירות של עדשת העין [קטראקט (ירוד)]
- דימום מכל הדם הקטנים בשכבה החיצונית של העין (דימום בלחמית)
- נקודות זזות בראייה שלך (עצמים צפים בגוף הזוגי)

- כאב בעין
- עליליה בלחץ בתוך העין (לחץ תוך-עיני מוגבר)
- אדמומיות בלובן העין (דלקת הלחמית)
- ראייה מעורפלת או מטושטשת
- שריטות בקרנית, נזק לשכבה השקופה של גלגל העין המכסה את הקשთית (שחיקה של הקרןית)
- נזק לשכבה השקופה של גלגל העין המכסה את הקשთית (נקב בקרנית)
- תגבות אלרגיות (ריגישות יתר)

טופעות לוואי שאינן שכיחות (uncommon) - טופעות שימושיות ב-10-1 מעתים מתוך 1,000:

- דלקת חמורה בתוך העין (אנדופתלמייטיס)
- עיורוּן
- היפרדות של הרשתית
- אדמומיות של העין (היפרמיה של הלחמית)
- ייצור דמעות מוגבר
- תחושה חריפה בעין
- היפרדות של אחת השכבות של הרשתית (היפרדות בתאי אפיtal הפיגמנט ברשתית)
- דלקת של החומר דמוי הגיל בעין (דלקת של זוגיות העין)
- דלקת בחלק הקדמי של העין (דלקת או התלקחות בלשכה הקדםית של העין)
- דלקת בקשתיות וברקמה הסמוכה לה בעין (דלקת הקשתיות והגוף הריסני)
- נפיחות בקרנית, החלק השקוף של גלגל העין (בקת בקרנית העין)
- דימום בעין (דימום בזוגיות העין)
- איבוד ראייה פתאומי בגל חסימת כלי דם בחלק האחורי של העין (חסימת כלי דם ברשתית)
- דלקת של כלי הדם בחלק האחורי של העין (דלקת כלי דם של הרשתית)
- דלקת של שכבת הלובן של העין (Scleritis)

אם הופיעה טופעת לוואי, אם אחת מתופעות הלוואי מחייבת או כאשר אתה סובל מטופעת לוואי שלא צוינה בעלון, عليك להתייעץ עם הרופא.

ניתן לדוח על תופעות לוואי למשרד הבריאות באמצעות קישור "דיווח על תופעות לוואי" עקב טיפול רפואי" שנמצא בדף הבית של משרד הבריאות (www.health.gov.il) המפנה לטופס המקוון לדיווח על תופעות לוואי, או ע"י כניסה לקישור: <https://sideeffects.health.gov.il> בנוסך ניתן לדוח לחברת נוברטיס באמצעות כתובת הדואר האלקטרוני הבאה: safetydesk.israel@novartis.com

5. איך לאחסן את התרופה?

מנع הרעלת התרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמור במקום סגור מחוץ להישג ידם וטווח ראייתם של ילדים ו/או תינוקות ועל ידי כך תמנע הרעלת התרופה. אל תגרום להקהה ללא הוראה מפורשת מהרופא. אין להשתמש בתרופה אחריה תאריך התפוגה (exp. date) המופיע על גבי האריזה. תאריך התפוגה מתויחס ליום האחרון של אותו חודש.

תנאי אחסון:

יש לאחסן במקסר (2°C - 8°C).

אין להקפיא.
יש לשמור על המזרק המקורי לשימוש בתוך המגשיות האוטומת ובאריזה החיצונית כדי להגן מפני אור.

לפני השימוש, ניתן לשמור מגשיות שלא נפתחה בטמפרטורת החדר (מתחת ל 25°C) עד 24 שעות.

6. מידע נוסף

נוסף על המרכיב הפעיל התרופה מכילה גם :

water for injections, sucrose, sodium citrate, polysorbate 80, sodium hydroxide (for pH adjustment)

כיצד נראה התרופה ומה תוכן האריזה
ביואבו 120 מ"ג/מ"ל תמיסה להזרקה בمزרק מוכן לשימוש זו תמיסה מימית, צלולה עד מעט חלבית,
חרשת צבע עד כבע חום-צהבהב.
כל אריזה מכילה מזרק אחד מוכן לשימוש, לשימוש חד פעמי בלבד.

שם בעל הרישום והיבואן וכתוותו:
נוברטיס ישראל בע"מ, ת"ד 7126, תל אביב.

נערך באוקטובר 2024 בהתאם להנחיות משרד הבריאות.

מספר רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות: 166 75 36377
לשם הפשטות ולהקלת הקראיה, עלון זה נوشך בלשון זכר. על אף זאת, התרופה מיועדת לבני שני המינים.

המידע הבא מיועד לאנשי הצוות הרפואי בלבד:

The following information is intended for healthcare professionals only:

Instruction for use of the pre-filled syringe

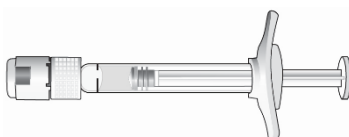
Storage and inspection



Store Beovu in the refrigerator (2°C - 8°C). Do not freeze. Keep the pre-filled syringe in its sealed blister and the outer carton in order to protect from light.



Prior to use, the unopened blister with the pre-filled syringe of Beovu may be kept at room temperature (below 25°C) for up to 24 hours. Make sure that your pack contains a sterile pre-filled syringe in a sealed blister. After opening the blister pack, proceed under aseptic conditions.



Beovu is a clear to slightly opalescent and colourless to slightly brownish-yellow aqueous solution.



The solution should be inspected visually upon removal from the refrigerator and prior to administration. If particulates or cloudiness are visible, the pre-filled syringe must not be used and appropriate replacement procedures followed.

The pre-filled syringe is sterile and for single use only. Do not use if the packaging or pre-filled syringe are damaged or expired.

How to prepare and administer Beovu

The pre-filled syringe contains more than the recommended dose of 6 mg. The extractable volume of the pre-filled syringe (0.165 ml) is not to be used in total. The excess volume should be expelled prior to injection. Injecting the entire volume of the pre-filled syringe could result in overdose.

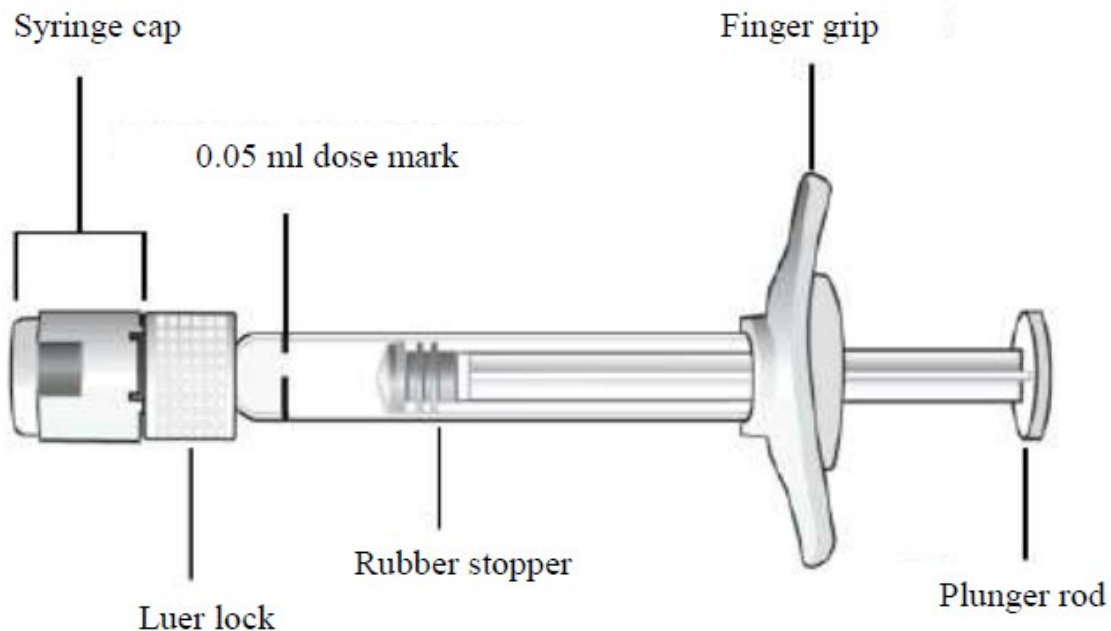
The intravitreal injection procedure must be carried out under aseptic conditions, which includes the use of surgical hand disinfection, sterile gloves, a sterile drape, a sterile eyelid speculum (or equivalent) and the availability of sterile paracentesis equipment (if required).

Adequate anesthesia and a broad-spectrum topical microbicide to disinfect the periocular skin, eyelid and ocular surface should be administered prior to the injection.

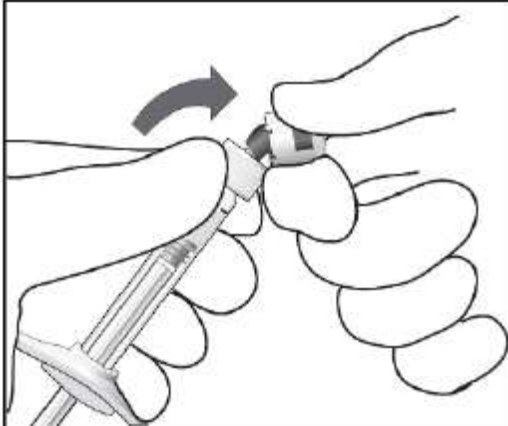
For intravitreal injection, use a 30G x $\frac{1}{2}$ " sterile injection needle. The injection needle is not included in the Beovu pack.

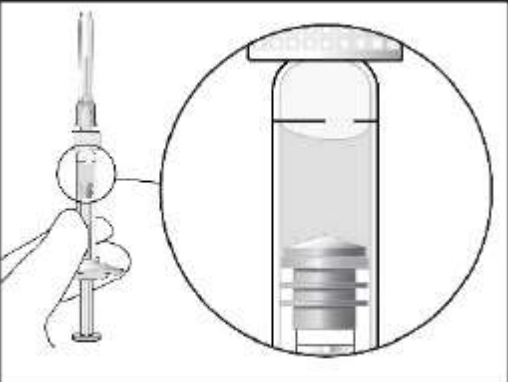
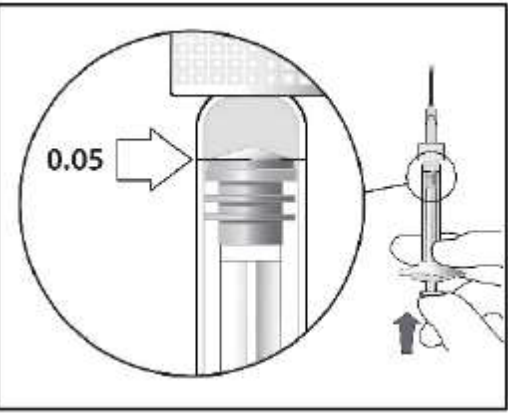
Ensure that the injection is given immediately after preparation of the dose (step 5).

Note: The dose must be set to 0.05 ml.



Injection procedure

1.	Peel the lid off the syringe blister and, using aseptic technique, remove the syringe.
2.	 Snap off (do not turn or twist) the syringe cap.
3.	Aseptically and firmly assemble a 30G x $\frac{1}{2}$" injection needle onto the syringe.

<p>4.</p> 	<p>To check for air bubbles, hold the syringe with the needle pointing up. If there are any air bubbles, gently tap the syringe with your finger until the bubbles rise to the top. Carefully remove the needle cap by pulling it straight off.</p>
<p>5.</p> 	<p>Hold the syringe at eye level and carefully push the plunger until the edge below the dome of the rubber stopper is aligned with the 0.05 ml dose mark. This will expel the air and the excess solution and set the dose to 0.05 ml. The syringe is ready for the injection.</p>
<p>6.</p>	<p>Inject slowly until the rubber stopper reaches the end of the syringe to deliver a volume of 0.05 ml. Confirm delivery of the full dose by checking that the rubber stopper has reached the end of the syringe barrel.</p>

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

Commonly asked questions and answers

Q: What if I cannot remove all the air bubbles from the liquid?

A: It is important for the liquid to be air-free. However, tiny air bubbles that are attached to the stopper usually do not detach from the stopper during the injection and therefore do not affect the dose volume.