

עלון לצרכן לפי תקנות הרוקחים (תכשירים) התשמ"ו – 1986
התרופה משווקת על פי מרשם רופא בלבד

זג'ולה 100 מ"ג
כמוסות קשות

החומר הפעיל וכמותו:
כל כמוסה מכילה:
נירפריב 100 מ"ג

לרשימת החומרים הבלתי פעילים ואלרגניים בתכשיר - ראי סעיף 6 "מידע נוסף". ראי גם "מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה" בסעיף 2.

קראי בעיון את העלון עד סופו בטרם תשתמשי בתרופה. עלון זה מכיל מידע תמציתי על התרופה. אם יש לך שאלות נוספות, פני לרופא או אל הרוקח.

תרופה זו נרשמה לטיפול במחלתך. אל תעבירי אותה לאחרים. היא עלולה להזיק להם אפילו אם נראה לך כי מחלתם דומה.

1. למה מיועדת התרופה?
למה מיועדת זג'ולה?

זג'ולה מיועדת כמונתרפיה לטיפול אחזקתי בחולים מבוגרים עם:

- סרטן מתקדם מדרגה גבוהה מסוג שחלה אפיתליאלי (FIGO Stages III and IV) או סרטן חצוצרות או סרטן פריטוניאלי ראשוני, לאחר השגת תגובה מלאה או חלקית לכימותרפיה מבוססת פלטינום בקו טיפול הראשון.

- סרטן נשנה אפיתליאלי בדרגה גבוהה רגיש לפלטינום, של השחלות, חצוצרות (חלק ממערכת הרבייה הנשית המחבר את השחלות לרחם) או סרטן ראשוני של הצפק (הקרומ המרפד את הבטן), שהגיב (באופן חלקי או מלא) לטיפול קודם בכימותרפיה על בסיס פלטינום.

מהי זג'ולה וכיצד היא עובדת?

זג'ולה מכילה את החומר הפעיל נירפריב (niraparib). נירפריב היא תרופה לטיפול בסרטן הנקראת מעכב PARP. מעכב PARP חוסמים אנזים הנקרא פולי [אדנוזין דיפוספט-ריבוז] פולימראז (PARP). מעכב PARP מסייע לתאים לתקן דנ"א פגום, כך שהמשמעות של חסימתו היא שאין אפשרות לתקן את הדנ"א של תאי הסרטן. התוצאה היא מוות של תאי הגידול, המסייע לעכב את התפתחות הסרטן.

קבוצה תרפויטית: תרופות אנטי-ניאופלסטיות

2. לפני השימוש בתרופה

אין להשתמש בתרופה אם:

- את רגישה (אלרגית) לחומר הפעיל (niraparib) או לכל אחד מהמרכיבים הנוספים אשר מכילה התרופה (ראי סעיף 6 "מידע נוסף")
- את מיניקה

אזהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה

לפני ובמהלך הטיפול בזג'ולה, ספרי לרופא אם אחד מהמצבים הבאים נכון לגבייך:

ספירות נמוכות של תאי דם

זג'ולה מפחיתה את ספירות תאי הדם שלך, ספירת תאי דם אדומים (אנמיה), ספירת תאי דם לבנים (נויטרופניה) או ספירת טסיות (טרומבוציטופניה). סימנים ותסמינים שעלייך לשים לב אליהם כוללים חום או זיהום, וחבלות או דימומים לא רגילים (ראי מידע נוסף בסעיף 4).

תסמונת מיאלודיספלסטיית/לוקמיה מיאלואידית חריפה
במקרים נדירים, ספירות נמוכות של תאי דם עלולות להיות סימן לבעיות חמורות יותר במח העצם, כגון 'תסמונת מיאלודיספלסטיית' (MDS) או 'לוקמיה מיאלואידית חריפה' (AML).

לחץ דם גבוה
זג'ולה יכולה לגרום ללחץ דם גבוה, שבמקרים מסוימים יכול להיות חמור. הרופא עשוי גם לתת לך תרופה לטיפול בלחץ דם גבוה ולשנות את המינון של זג'ולה במידת הצורך. הרופא עשוי להמליץ לך על מעקב אחר לחץ הדם בבית, ולהנחות אותך מתי ליצור עימו קשר במקרה של עלייה בלחץ הדם.

תסמונת אנצפלופתיה אחורית הפיכה (PRES)
PRES, תופעת לוואי נוירולוגית נדירה, נמצאה קשורה לטיפול עם Zejula. במידה ואתה חווה כאב ראש, שינויים בראייה, בלבול או פרכוס עם או ללא עלייה בלחץ הדם, פנה אל הרופא המטפל.

ילדים ומתבגרים
אין לתת זג'ולה לילדים ולילדות מתחת לגיל 18 שנים. התרופה לא נחקרה בקבוצת גיל זו.

בדיקות ומעקב

- במשך תקופת הטיפול בתכשיר, את תופני על ידי הרופא לבדיקת ספירת דם, בקביעות.
- ייתכן שהרופא יפנה אותך לבדיקת מח עצם על מנת לברר אם את סובלת מתסמונת מיאלודיספלסטיית/לוקמיה מיאלואידית חריפה.
- במשך תקופת הטיפול בתכשיר, הרופא המטפל ימדוד בקביעות את לחץ הדם שלך.

אינטראקציות/תגובות בין תרופתיות
אם את לוקחת, לקחת לאחרונה או אם את עשויה לקחת תרופות אחרות, כולל תרופות ללא מרשם ותוספי תזונה, ספרי על כך לרופא או לרוקח.

היריון, הנקה ופוריות

היריון
אין ליטול זג'ולה במהלך ההיריון מפני שהיא עלולה להזיק לתינוקך. אם את בהיריון, חושבת שאת בהיריון או מתכננת להרות, היוועצי ברופא לפני נטילת תרופה זו.

אם את יכולה להרות, עלייך להשתמש באמצעי מניעה אמין בזמן שאת נוטלת זג'ולה, ועלייך להמשיך להשתמש באמצעי מניעה אמין למשך חודש אחד לאחר נטילת המנה האחרונה של התרופה. הרופא עשוי לבקש ממך לוודא כי אינך בהיריון, באמצעות בדיקת היריון לפני תחילת הטיפול. פני מיד לרופא אם הרית במהלך נטילת זג'ולה.

הנקה
אין ליטול זג'ולה אם את מיניקה מפני שלא ידוע אם היא עוברת בחלב אם. אם את מיניקה, עלייך להפסיק לפני שתתחילי ליטול זג'ולה, ולהמתין חודש אחד לאחר נטילת המנה האחרונה של התרופה, לפני שאת חוזרת להניק. היוועצי ברופא לפני נטילת תרופה זו.

נהיגה ושימוש במכונות
כשאת נוטלת זג'ולה, התרופה עלולה לגרום לך להרגיש חלשה, לא מרוכזת, עייפה או מסוחררת ולכן להשפיע על היכולת שלך לנהוג או להשתמש במכונות. היזהרי במיוחד כשאת נוהגת או משתמשת במכונות.

מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה

זג'ולה מכילה לקטוז
אם נאמר לך על ידי הרופא שיש לך אי סבילות לסוכרים מסוימים, פני לרופא המטפל לפני נטילת תרופה זו.

זג'ולה מכילה טרטריין (E 102)
הוא עלול לגרום לתגובות אלרגיות.

3. כיצד תשתמש בתרופה?

יש להשתמש בתכשיר תמיד בהתאם להוראות הרופא. קחי תרופה זו תמיד כפי שהורה לך הרופא המטפל או הרוקח. עלייך לבדוק עם הרופא או הרוקח אם אינך בטוחה בנוגע למינון ואופן הטיפול בתכשיר. המינון ואופן הטיפול יקבעו על ידי הרופא בלבד.

לסרטן שחלה אשר הגיב לטיפול ראשון בכימותרפיה מבוססת פלטינום- המינון ההתחלתי המומלץ בדרך כלל הוא 200 מ"ג (שתי קפסולות של 100 מ"ג), הנלקחות ביחד פעם ביום, עם או ללא מזון. במידה שאת שוקלת ≤ 77 ק"ג וספירת הטסיות בדם הינה $\leq 150,000/\mu\text{L}$ לפני תחילת הטיפול, המינון ההתחלתי המומלץ בדרך כלל הוא 300 מ"ג (שלוש קפסולות של 100 מ"ג), הנלקחות ביחד פעם ביום, עם או ללא מזון.

לסרטן שחלה חוזר (הישנות מחלה) - המינון ההתחלתי המומלץ בדרך כלל הוא 300 מ"ג (3 קפסולות של 100 מ"ג) הנלקחות יחד, פעם ביום עם או ללא מזון.

קחי זג'ולה בערך באותו הזמן בכל יום. נטילת זג'ולה לפני השינה בלילה יכולה לעזור לך להתמודד עם הבחילות.

בלעי את הכמוסות בשלמותן עם מים. אל תלעסי ואל תמעכי את הכמוסות. אין מידע לגבי פתיחה ופיזור הכמוסה.

הרופא עשוי להמליץ על מינון נמוך יותר אם יהיו לך תופעות לוואי (כגון בחילה, עייפות, חבלות/דימום לא רגילים, אנמיה).

הרופא יבדוק אותך בקביעות, ובדרך כלל תמשיכי לקחת זג'ולה כל עוד תפיקי תועלת מהתרופה, ולא תסבלי מתופעות לוואי בלתי נסבלות.

אין לעבור על המנה המומלצת.

אם נטלת בטעות מינון גבוה יותר של זג'ולה מהנדרש

אם נטלת מנת יתר או אם בטעות בלע ילד מן התרופה, פני מיד לרופא או לחדר מיון של בית חולים והביאי את אריזת התרופה איתך.

אם שכחת ליטול זג'ולה

אל תיקחי מנה נוספת אם דילגת על מנה או שהקאת אחרי נטילת זג'ולה. קחי את המנה הבאה בזמן המתוכנן. אין ליטול מנה כפולה כדי לפצות על מנה שנשכחה. 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! בידקי את התווית והמנה בכל פעם שהינך נוטלת תרופה. הרכיבי משקפיים אם הינך זקוקה להם.

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

4. תופעות לוואי

כמו בכל תרופה, השימוש בזג'ולה עלול לגרום לתופעות לוואי בחלק מהמשתמשים. אל תיבהלי למקרא רשימת תופעות הלוואי. ייתכן שלא תסבלי מאף אחת מהן.

פני מיד לרופא אם הבחנת באחת או יותר מתופעות הלוואי הרציניות הבאות – ייתכן שתזדקקי לטיפול רפואי דחוף:

- תופעות לוואי שכיחות מאוד - תופעות שמופיעות ביותר ממשתמשת אחת מתוך עשר חבלות או דימום הנמשכים מעבר לרגיל אם נפצעת – אלה יכולים להיות סימנים לספירת טסיות נמוכה (טרומבוציטופניה).
- קוצר נשימה, תחושת עייפות רבה, עור חיזור, או דופק מהיר – אלה יכולים להיות סימנים של ספירה נמוכה של תאי דם אדומים (אנמיה).

- חום או זיהום – ספירה נמוכה של תאי דם לבנים (נויטרופניה) יכולה להגביר את הסיכון לזיהום.
- הסימנים עשויים לכלול חום, צמרמורת, הרגשת חולשה או בלבול, שיעול, כאב או תחושת צריבה בעת מתן שתן. זיהומים מסוימים יכולים להיות חמורים ועלולים להוביל למוות.
- ירידה במספר תאי דם לבנים (לויקופניה).

תופעות לוואי שכיחות - תופעות שמופיעות ב- 10-1 משתמשות מתוך 100

- תגובה אלרגית (כולל תגובה אלרגית חמורה אשר עשויה להיות מסכנת חיים). הסימנים כוללים פריחה מורמת ומגרדת (סרפדת) ונפיחות-שלעיתים תופיע בפנים או בפה (אנגיואדמה), הגורמת לקשיי נשימה, והתמוטטות או איבוד הכרה.

תופעות לוואי נדירות - תופעות שמופיעות ב- 10-1 משתמשות מתוך 10,000

- מצב חירום רפואי שעלול להוביל לנזק באיברים או להיות מסכן חיים, כתוצאה מעלייה פתאומית בלחץ הדם.
- מצב חירום רפואי העשוי להוביל לנזק באיברים או להיות מסכן חיים כתוצאה ממצב מוחי הכולל את התסמינים פרכוס, כאב ראש, בלבול ושינויים בראייה (תסמונת אנצפלופתיה אחורית הפיכה [PRES]).

פני לרופא אם יש לך תופעות לוואי אחרות. הן יכולות לכלול:

תופעות לוואי שכיחות מאוד - תופעות שמופיעות ביותר ממשתמשת אחת מתוך עשר

- בחילה
- צרבת
- ירידה במספר תאי דם לבנים בדם
- ירידה במספר טסיות בדם
- ירידה במספר תאי דם אדומים (אנמיה) בדם
- תחושת עייפות
- תחושת חולשה
- עצירות
- הקאה
- כאב בטן
- אי יכולת לישון
- כאב ראש
- ירידה בתיאבון
- נזלת או גודש באף
- שלשול
- קוצר נשימה
- כאב מפרקים
- כאב גב
- לחץ דם גבוה
- הפרעות עיכול
- סחרחורת
- שיעול
- זיהום בדרכי השתן
- פלפיטציות (תחושה שהלב מדלג על פעימות או פועם חזק מהרגיל)

תופעות לוואי שכיחות - תופעות שמופיעות ב- 10-1 משתמשות מתוך 100

- תגובות דמויות כוויית שמש לאחר חשיפה לאור
- נפיחות בכפות הרגליים, בקרסוליים, ברגליים ו/או בידיים
- רמות נמוכות של אשלגן בדם
- דלקת או נפיחות של דרכי האוויר בין הפה והאף והריאות, דלקת הסמפונות (ברונכיט)
- נפיחות בבטן
- תחושות של דאגה, עצבנות, או אי-נוחות
- תחושות של עצב, דיכאון
- דימום מהאף
- ירידה במשקל

- כאב שרירים
- ירידה בריכוז, ביכולת הבנה, בזיכרון וחשיבה (ירידה בתפקוד הקוגניטיבי)
- דלקת הלחמית
- קצב לב מהיר העלול לגרום לסחרחורת, כאב בחזה או קוצר נשימה
- יובש בפה
- דלקת של הפה ו/או מערכת העיכול
- פריחה
- ערכים גבוהים בבדיקות הדם
- ערכים חריגים בבדיקות הדם
- טעם חריג בפה

תופעות לוואי שאינן שכיחות - תופעות שמופיעות ב- 10-1 משתמשות מתוך 1,000

- ירידה במספר תאי הדם האדומים, תאי הדם הלבנים והטסיות
- בלבול
- דלקת בריאות העשויה לגרום לקוצר וקשיי נשימה. (דלקת ריאות שאינה זיהומית- פנאומוניטיס)

אם הופיעה תופעת לוואי, אם אחת מתופעות הלוואי מחמירה או כאשר את סובלת מתופעת לוואי שלא צוינה בעלון, עליך להתייעץ עם הרופא.

דיווח תופעות לוואי

ניתן לדווח על תופעות לוואי למשרד הבריאות באמצעות לחיצה על הקישור "דיווח על תופעות לוואי עקב טיפול תרופתי" שנמצא בדף הבית של אתר משרד הבריאות (www.health.gov.il) המפנה לטופס המקוון לדיווח על תופעות לוואי, או ע"י כניסה לקישור: <https://sideeffects.health.gov.il>

באמצעות הדיווח על תופעות לוואי, תוכלי לסייע לספק מידע נוסף על הבטיחות של תרופה זו.

5. איך לאחסן את התרופה?

- מנע/י הרעלה! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמור במקום סגור מחוץ להישג ידם וטווח ראייתם של ילדים ו/או תינוקות ועל ידי כך תמנע/י הרעלה. אין לגרום להקאה ללא הוראה מפורשת מהרופא.
- אין להשתמש בתרופה אחרי תאריך התפוגה (exp. date) המופיע על גבי אריזת הקרטון והמגשית. תאריך התפוגה מתייחס ליום האחרון של אותו חודש.

תנאי אחסון:

- אין לאחסן בטמפרטורה העולה על 25°C.
- אין להשתמש בתרופה זו אם הבחנת בנזק כלשהו או סימנים של חבלה על האריזה.
- אין להשליך את התרופה לביוב או לפסולת הביתית. יש להתייעץ עם הרוקח כיצד יש להיפטר מתרופות שאינך משתמשת בהן עוד. צעדים אלו יסייעו להגן על הסביבה.

6. מידע נוסף

נוסף על המרכיב הפעיל, התרופה מכילה גם:

תכולת הכמוסה:

lactose monohydrate, magnesium stearate

מעטפת הכמוסה:

titanium dioxide (E 171), gelatin, brilliant blue FCF (E 133), erythrosine (E 127), tartrazine (E 102)

דיו הדפסה:

shellac (E 904), propylene glycol (E 1520), potassium hydroxide (E 525), black iron oxide (E 172), sodium hydroxide (E 524), and povidone (E 1201).

תרופה זו מכילה לקטוז וטרטרזין - ראי סעיף 2 "מידע נוסף".

כיצד נראית זג'ולה ומהו תוכן האריזה:

כמוסות קשות בעלות גוף אטום בצבע לבן וכיפה אטומה בצבע סגול. על גוף הכמוסה האטום בצבע לבן מודפס '100 mg' בדיו שחור, ועל כיפת הכמוסה הסגולה מודפס 'Niraparib' בדיו לבן.

הכמוסות הקשות קיימות באריזות הבאות:

- 84 כמוסות קשות (4 מגשיות של 21 כמוסות)
- 56 כמוסות קשות (4 מגשיות של 14 כמוסות)
- 28 כמוסות קשות (2 מגשיות של 14 כמוסות)

ייתכן שלא כל גודלי האריזות משווקים.

שם היצרן וכתובתו:

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited
12 Riverwalk
Citywest Business Campus
Dublin 24 YK11
Ireland

בעל הרישום וכתובתו:

מדיסון פארמה בע"מ, רח' השילוח 10, ת.ד. 7090, פתח תקווה

מספר רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות: 162-60-35740

נערך בחודש אוגוסט 2021 בהתאם להנחיות משרד הבריאות