

הנדון: ברידיון® - BRIDION®**Dosage form:** Solution for Injection**Composition:** Sugammadex 100 mg/ml

חברת מרק שארפ ודוהם (ישראל-1996) בע"מ, (MSD ישראל), מבקשת ליידע על עדכון העלון לרופא של התכשיר BRIDION.

להלן לשון ההתוויה המאושרת לתכשיר:

Reversal of neuromuscular blockade induced by rocuronium or vecuronium.

למידע מלא ולהוראות מתן מפורטות, יש לעיין בעלון לרופא המאושר על ידי משרד הבריאות.

עדכונים מהותיים שבוצעו בעלון לרופא:
טקסט שהוסף מודגש בקו תחתון.

4.8 Undesirable effects

...

Additional information on special populations

...

Patients with severe systemic disease

In a trial in patients who were assessed as American Society of Anesthesiologists (ASA) Class 3 or 4 (patients with severe systemic disease or patients with severe systemic disease that is a constant threat to life), the adverse reaction profile in these ASA Class 3 and 4 patients was generally similar to that of adult patients in pooled Phase 1 to 3 studies (see Table 2). See section 5.1.#

5.1 Pharmacodynamic properties

...

Patients with severe systemic disease:

A trial of 331 patients who were assessed as ASA Class 3 or 4 investigated the incidence of treatment-emergent arrhythmias (sinus bradycardia, sinus tachycardia, or other cardiac arrhythmias) after administration of sugammadex.

In patients receiving sugammadex (2 mg/kg, 4 mg/kg, or 16 mg/kg), the incidence of treatment-emergent arrhythmias was generally similar to neostigmine (50 µg/kg up to 5 mg maximum dose) + glycopyrrolate (10 µg/kg up to 1 mg maximum dose). The adverse reaction profile in ASA Class 3 and 4 patients was generally similar to that of adult patients in pooled Phase 1 to 3 studies; therefore, no dosage adjustment is necessary. See section 4.8.

...

בעלון לרופא היו עדכונים נוספים שאינם מהותיים ואינם נכללים בהודעה זו. העלון לרופא נשלח לפרסום במאגר התרופות שבאתר משרד הבריאות, וניתן לקבלו מודפס על ידי פניה לבעל הרישום, חברת MSD ישראל, בטלפון 09-9533333.

BRIDION מופץ ע"י חברת נובולוג בע"מ.

בברכה,

מיכל סרפר
רוקחת ממונה
MSD ישראל