

**أداكفيو 10 ملخ/مل** **محلول مركّز لتحضير محلول للتسرير**

المادة الفعالة

يحتوي كل 1 ملخ على 10 ملخ كريزانيليزوماب (crizanlizumab) تحتوي كل قيينة صغيرة على 10 ملخ.

السيادة

تحتوي هذه النشرة على معلومات هامة عن بعض مركبات الدواء "الفقرة 6" معلومات إضافية.

إقرأ

أثناء تناولها قبل إستعمالك للدواء. تحتوي هذه النشرة على معلومات موجزة عن الدواء. إذا توفرت لديك أسئلة إضافية، راجع الطبيب أو الصيدلي.

وصفت

هذا الدواء للعلاج من آجلك. لا تعطيه للآخرين. فهو قد يضرهم حتى ولو بدا لك أن حالتهم الطبية مشابهة لحالتك.

1 لأي غرض مخصص الدواء؟

أداكفيو مخصص لتقليل وتيرة نوبة إنسداد الأوعية الدموية (VOCs) لدى الكبار والأطفال.

من عمر 16 سنة وما فوق الذين يعانون من مرض الخلايا المنجلية.

الفصيلة العلاجية: من المضاداتوحيدة النسيلة (mAbs).

2 قبل إستعمال الدواء:

لا يجوز إستعمال الدواء إذا:

- كنت حساساً (اليرجي) للمادة الفعالة كريزانيليزوماب أو لكل واحد من المركبات الإضافية التي يحتويها الدواء (أنظر الفقرة 6).

تحذيرات خاصة تتعلق بإستعمال الدواء.

قبل العلاج بـأداكفيو بلغ الطبيب عن حالتك الطبية، بما في ذلك إذا كنت حاملاً أو مريضة.

قد يسبب أداكفيو أعراضًا جانبية خطيرة، بما في ذلك:

- ردود فعل متعلقة بالتسريب. ردود فعل تتعلق بالتسريب قد تظهر خلال أو في غضون 24 ساعة بعد تلقي تسريب أداكفيو. من شأن الطبيب أن يعطي، يوقف بشكل مؤقت أو يوقف تماماً تسريب أداكفيو وذلك إذا كنت تعاني من رد فعل يتعلق بالتسريب. من الجائز أن تواصل تلقي أداكفيو بوتيرة تسريب بطيئة أكثر ومن شأن الطبيب أن يعطيه أدوية معينة قبل التسريب لتقليل خطرة تطور رد فعل يتعلق بالتسريب. يتوجب على الطبيب متابعتك لتشخيص علامات وأعراض ردود فعل تتعلق بالتسريب ولعلاج الأعراض عند الحاجة.
- بلغ الطبيب فوراً إذا تطورت لديك إحدى العلامات أو الأعراض لرد فعل متعلق بالتسريب المذكورة أدناه:

- ألم في أماكن مختلفة
  - صداع
  - سخونة
  - قشعريرة أو ارتجاف
  - غثيان
  - تقيؤات
  - إسهال
  - إرهاق
  - دوار
  - تعرق
  - شرى
  - حكة
  - ضيق في التنفس أو صفير
- الأعراض الجانبية الأكثر شيوعاً لـ أداكفيو تشمل:
- غثيان
  - آلام في المفاصل
  - ألم في الظهر
  - ألم أو حساسية في منطقة البطن
  - سخونة
- قد يؤدي أداكفيو إلى خلل في فحص دم معين. بلغ الأطباء المعالجين الخاصين بك بأنك تلقي أداكفيو قبل إجراء أي فحص دم. قد يؤدي أداكفيو إلى خلل في الفحص المخبري لقياس تعداد الصفائح الدموية.
- معلومات إضافية حول أعراض جانبية محتملة، انظر الفقرة 4 "الأعراض الجانبية".

الأطفال والمرأهقون

أداكفيو غير مخصص لإستعمال لدى الأطفال أو المرأةقين دون عمر 16 سنة.

لا تتوفر معلومات بخصوص سلامة ونفعه إستعمال أداكفيو لدى الأطفال والمرأهقين دون عمر 16 سنة.

## أعراض جانبية إضافية تشمل:

- ألم في الحنجرة (ألم فموي بلعمي [oropharyngeal])
- إسهال
- تقيؤات
- حكة (بما في ذلك حكة في المهبل وأو في الفرج)
- ألم في العضلات أو في عظام الصدر (ألم عضلي هيكل في الصدر)
- آلام عضلية (myalgia)
- إحمرار أو انتفاخ وألم في منطقة إعطاء التسريب

إذا ظهر عرض جانبي، إذا تفاقمت إحدى الأعراض الجانبية أو عندما تعاني من عرض جانبي لم يذكر في هذه النشرة، عليك إستشارة الطبيب.

بالإمكان التبليغ عن أعراض جانبية لوزارة الصحة بواسطة الضغط على الرابط "تبليغ عن أعراض جانبية عقب علاج دوائي" الموجودة على الصفحة الرئيسية لموقع وزارة الصحة (www.health.gov.il) الذي يوجهك إلى النموذج المباشر للتبليغ عن أعراض جانبية، أو عن طريق تصفح الرابط: <https://sideeffects.health.gov.il>.

## (5) كيفية تخزين الدواء؟

- تجنب التسمم! يجب حفظ هذا الدواء وكل دواء آخر في مكان مغلق بعيداً عن متناول أيدي و المجال رؤية الأطفال.
- وأو الرضع، وذلك لتفادي إصابتهم بالتسمم. لا تسبب التقويم بدون تعليمات صريحة من الطبيب.
- لا يجوز إستعمال الدواء بعد إنقضاء تاريخ الصلاحية (exp.date) الذي يظهر على العبوة/القينية الصغيرة.
- يشير تاريخ الصلاحية إلى اليوم الأخير من نفس الشهر.

## ظروف التخزين:

- يجب التخزين في البراد (8-2 درجات مئوية) في العبوة الأصلية للحماية من الضوء. لا يجوز التجميد.

## (6) معلومات إضافية

يحتوي الدواء بالإضافة للمركب الفعال أيضاً على:

Sucrose, sodium citrate, citric acid, polysorbate 80 and water for injection.

## كيف يبدو الدواء وما هو محتوى العبوة؟

سائل عديم اللون حتى مائل للبني الفاتح-الأصفر ضمن قيينة صغيرة تحتوي على 10 مل.

تحتوي كل عبوة على 1 قيينة صغيرة.

صاحب الإمتياز والمستورد وعنوانه: نوفاريس إسرائيل.م.ض، ص.ب. 7126، تل أبيب.

تم إعدادها في شباط 2022 بموجب تعليمات وزارة الصحة.

رقم سجل الدواء في سجل الأدوية الحكومي في وزارة الصحة: 168-7136562 من أجل سهولة وتهوين القراءة، تمت صياغة هذه النشرة بصيغة المذكرة. على الرغم من ذلك، فإن الدواء مخصص لكلا الجنسين.

## التدخلات/التفاعلات بين الأدوية

إذا كنت تستعمل أو إذا استعملت مؤخراً أدوية أخرى بما في ذلك أدوية بدون وصفة طبية وإضافات غذائية، إحكام للطبيب أو للصيدلي عن ذلك.

## الحمل والإرضا

عليك إبلاغ الطبيب إذا كنت حاملاً أو تخططين للحمل. قد يلحق أداكفيو الضرر بالجنين. سيدرس الطبيب الفائدة مقابل الخطورة على الجنين ويوصي بما يتناسب.

## الإرضا

عليك إبلاغ الطبيب إذا كنت مرضعة أو تخططين للإرضا. لا يُعرف فيما إذا كان أداكفيو ينتقل إلى حليب الأم. يتوجب عليك أنت والطبيب التقرير بخصوص الطريقة الأمثل لإطعام طفلك خلال فترة العلاج بـ أداكفيو.

## السيادة وإستعمال الماكنا

قد يكون لـ أداكفيو تأثير طفيف على القدرة على السيادة وتشغيل الماكنا. قد يظهر دوار أو إرهاق عقب تلقي أداكفيو.

## معلومات هامة عن بعض مركبات الدواء

يحتوي أداكفيو على الصوديوم

يحتوي هذا الدواء على أقل من 1 ملليمول صوديوم (23 ملخ) للقينية الصغيرة، أي أنه فعلياً يُعد "خلٌ من الصوديوم".

## (3) كيفية إستعمال الدواء؟

يجب إستعمال المستحضر دائماً حسب تعليمات الطبيب. عليك الإستياضاح من الطبيب أو من الصيدلي إذا لم تكن واثقاً بخصوص المقدار الدوائي وطريقة العلاج بالمستحضر. المقدار الدوائي وطريقة العلاج يحددان من قبل الطبيب فقط.

يُعطى أداكفيو في الوريد (بالإعطاء داخل الوريد) بالتسريب لمرة 30 دقيقة. يُعطى لك أداكفيو من قبل طبيب أو ممرض.

تلقي التسريب الأول وبعد مضي أسبوعين تلقيناً تلقي التسريب الثاني. بعد ذلك تلقي تسريب كل 4 أسابيع.

كم أنه، من شأن الطبيب أن يصف لك أدوية إضافية لـ إستعمال خلال فترة العلاج بـ أداكفيو.

إذا فوت زيارة للتسريب، إتصل بالطبيب بأسرع ما يمكن لتحديد موعد جديد.

يجب الموااظبة على العلاج وفق توصية الطبيب.

لا يجوز التوقف عن العلاج بالدواء بدون إشتارة الطبيب، حتى ولو طرأ تحسن على حالتك الصحية.

إذا توفرت لديك أسئلة إضافية بخصوص إستعمال الدواء، إستشر الطبيب أو الصيدلي.

## 4) الأعراض الجانبية

كما بكل دواء، إن إستعمال أداكفيو قد يسبب أعراضًا جانبية لدى بعض المستعملين. لا تندهن من قائمة الأعراض الجانبية. من الجائز ألا تتعاني أيًا منها.

قد يؤدي أداكفيو إلى أعراض جانبية خطيرة تتعلق برد الفعل للتسريب. بلغ الطبيب فوراً إذا تطورت لديك إحدى العلامات أو الأعراض التالية لرد فعل يتعلق بالتسريب (أنظر الفقرة 2 بند "تحذيرات خاصة تتعلق بإستعمال الدواء"):

## • ألم في أماكن مختلفة

◦ صداع

◦ سخونة

◦ قشعريرة أو ارتجاف

◦ غثيان

◦ تقيؤات

◦ إسهال

◦ إرهاق

◦ دوار

◦ تعرق

◦ شرى

◦ حكة

## • ضيق في التنفس أو صفير

الأعراض الجانبية الأكثر شيوعاً لـ أداكفيو تشمل:

◦ غثيان

◦ آلام في المفاصل

◦ ألم في الظهر

◦ ألم أو حساسية في منطقة البطن

◦ سخونة

◦ ضيق في التنفس أو صفير

قد يؤدي أداكفيو إلى خلل في فحص دم معين. بلغ الأطباء المعالجين الخاصين بك بأنك تلقي أداكفيو قبل إجراء أي فحص دم. قد يؤدي أداكفيو إلى خلل في الفحص المخبري لقياس تعداد الصفائح الدموية.

معلومات إضافية حول أعراض جانبية محتملة، انظر الفقرة 4 "الأعراض الجانبية".

الأطفال والمرأهقون

أداكفيو غير مخصص لإستعمال لدى الأطفال أو المرأةقين دون عمر 16 سنة.

لا تتوفر معلومات بخصوص سلامة ونفعه إستعمال أداكفيو لدى الأطفال والمرأهقين دون عمر 16 سنة.

## הוראות שימוש לצוות הרפואי

## INSTRUCTIONS FOR USE FOR HEALTHCARE PROFESSIONALS

## تعليمات الإستعمال للطاقم الطبي

### **Preparation and Administration**

ADAKVEO should be prepared and administered by a healthcare professional.

#### Preparation

- Use aseptic technique to prepare the solution for infusion.
- Calculate the dose (mg) and the total volume (mL) of ADAKVEO solution required, and the number of ADAKVEO vials needed based on the patient's actual body weight.
  - Prepare 5 mg of ADAKVEO per kg of actual body weight.
- Calculate the volume of ADAKVEO to be used according to the following equation:

$$\text{Volume (mL)} = \frac{\text{patient's body weight (kg)} \times \text{prescribed dose}}{\text{concentration of ADAKVEO}}$$

5 mg
kg

10 mg
mL

#### Dilution

Dilute ADAKVEO in 0.9% Sodium Chloride Injection, USP or 5% Dextrose Injection, USP to a total volume of 100 mL for intravenous infusion as follows:

1. Obtain the number of vials required. One vial is needed for every 10 mL of ADAKVEO.
2. Bring vials to room temperature for a maximum of 4 hours prior to the start of preparation (piercing the first vial).
3. Visually inspect the vials.
  - Parenteral drug products should be inspected visually for particulate matter and discoloration prior to administration, whenever solution and container permit.
  - ADAKVEO is clear to opalescent, colorless or may have a slightly brownish-yellow tint.
  - Do not use if particles are present in the solution.
4. Obtain a 100 mL 0.9% Sodium Chloride Injection or 5% Dextrose Injection infusion bag/container.
  - Infusion bags/containers must be made of either polyvinyl chloride (PVC), polyethylene (PE), or polypropylene (PP).
5. Remove a volume of 0.9% Sodium Chloride Injection or 5% Dextrose Injection from the infusion bag/container that is equal to the required volume of ADAKVEO solution.
6. Withdraw the necessary amount of ADAKVEO solution and dilute by adding to the infusion bag/container containing 0.9% Sodium Chloride Injection or 5% Dextrose Injection.
  - The volume of ADAKVEO added to the infusion bag/container should not exceed 96 mL
7. Gently invert the infusion bag to mix the diluted solution. DO NOT SHAKE.
8. Single-dose vials. Discard unused portion.

#### Storage Conditions of the Diluted Solution

Chemical and physical in-use stability, from the start of preparation of the diluted solution for infusion until end of infusion, has been demonstrated for up to 8 hours at room temperature (up to 25°C) and at 2°C to 8°C for up to 24 hours overall.

From a microbiological point of view, the diluted solution for infusion should be used immediately. If not used immediately, in-use storage times and conditions prior to use are the responsibility of the user and would normally not be longer than 24 hours at 2°C to 8°C, including 4.5 hours at room temperature (up to 25°C) from the start of preparation to completion of the infusion, unless dilution has taken place in controlled and validated aseptic conditions.

#### Administration

- Administer ADAKVEO diluted solution by intravenous infusion over a period of 30 minutes through an intravenous line, which must contain a sterile, nonpyrogenic 0.2 micron inline filter.
- No incompatibilities have been observed between ADAKVEO and infusion sets composed of PVC, polyethylene (PE- lined PVC), polyurethane (PU), and in-line filter membranes composed of polyethersulfone (PES, neutral and positively charged), positively charged polyamide (PA), and polysulphone (PSU).
- Do not mix or coadminister with other drugs through the same intravenous line.
- After administration of ADAKVEO, flush the line with at least 25 mL of 0.9% Sodium Chloride or 5% Dextrose Injection.
- Dispose of any unused product or waste material in accordance with local requirements.