

מאי 2022

רופא/ה נכבד/ה,

רוקח/ת נכבד/ה,

חברת נוברטיס ישראל בע"מ מבקשת להודיעכם על עדכון העלון של התכשירים:

שם התכשיר	מספר רישום	מרכיב פעיל
Fentadol 12	154-83-34317-00	Fentanyl 2.1 mg/patch
Fentadol 25	154-84-34314-00	Fentanyl 4.2 mg/patch
Fentadol 50	154-85-34318-00	Fentanyl 8.4 mg/patch
Fentadol 75	154-86-34319-00	Fentanyl 12.6 mg/patch
Fentadol 100	154-87-34320-00	Fentanyl 16.8 mg/patch

ההתוויות המאושרות לתכשיר הינן:

Management of chronic pain and intractable pain requiring opioid analgesia.

Fentadol should only be used in patients who are already receiving opioid therapy, who have demonstrated opioid tolerance.

העדכונים העיקריים הינם:

במסגרת עדכון העלון דף המידע למטופל בשפות עברית, ערבית ואנגלית הוכנס לתוך העלון לצרכן עם הפניה מתאימה.

בנוסף, וכחלק משינוי האריזה הפנימית לשקיקים מסוג child-proof, עלון התכשיר עודכן עם הנחיות פתיחה המתאימות לסוג אריזה זה. עם תחילת השיווק של התכשירים בפרזנטציה זו תמסר הודעה נפרדת.

למידע נוסף, ניתן לעיין בעלון לצרכן המצורף להודעה זו.

העלון לצרכן נשלח לפרסום במאגר התרופות באתר משרד הבריאות:

<https://israel drugs.health.gov.il/#!/byDrug>

כמו כן ניתן לקבלו מודפס על ידי פניה לחברת נוברטיס ישראל בע"מ בטלפון 03-9201111.

לעדכוןכם בברכה,

לריסה בבוכה

רוקחת ממונה חטיבת סנדוז

נוברטיס ישראל בע"מ

**Novartis Israel Ltd.**

P.O.Box 7126, Tel Aviv

Tel: 972-3-9201111 Fax: 972-3-9229244

נוברטיס ישראל בע"מ.

ת.ד. 7126, תל אביב

טלפון: 03-9201111 פקס: 03-9229244