

עלון לצריך לפני תקנות הרווחים
תיכש"ט (התקני) - 1986

התורופה משוקחת על פי מרשם רופא בלבד

долגינסמה

תרחיף לעירורי תור-ורידי

רכב

החוורם הפעיל: אונסמנוגן אברפורהוק

Onasemnogene abeparvovec

2.0 × 10¹³ vg/mL

בלבקוקון מכיל: L-סיעת 6 מ"ד ונסף".

קרא בעיון את העלון עד סופו בטרם תשמש בתורופה. עلون

זה מכיל מיצע חמץ עלי עלי התורופה. אם יש לך שאלות נספה,

פנה אל הרופא או אל הרוקה. תרופה זו נשרשה לטיפול עבור

ילך. אל תעביר אותה לאחרים. היא עלולה להזיק להם אפילו

אם רואה לך כי מחלתם דומה.

בנוסף לעلون, לתכשיר זולג'נסמה קיטים כרטיסים מידע בטיחותי, למטופל, עלון דרכיה להרמים. כרטיסים מה כימל מדע בטיחותי חשוב, ובשל כך דעתה החלה הטיפול ובמהלך הטיפול בזולג'נסמה ולפער על פיו. יש לעיין בכרטיסים מידע בטיחותי למטופל ובעלון לצריך בטיחותי בתכשיר. יש לשמר את ה الكرטיסים לעיון ונסף בעת הצורך.

אזרחה: פגעה כבדית חריפה חמורה, אי ספיקת כבד

חריפה או עליה בגיןדי כבד

התורופה עלולה לגרום לרמות של איזמי כבד, וכחותה

מכך יתכן נזק חמוץ לכבד או אי ספיקת כבד חריפה. מטופלים

עם ליקוי קיטים בתפקוד הכבד עשויים להיות בסיכון מוגבר.

לפני הזרקה התורופה יש לבצע בדיקת תפוקדי כבד.

מסיבה זו יש לחתת לטופול טרואידית בבלעה החל

מיום לפניו הטיפול בזולג'נסמה, ובמשך 30 יומם וספסים לפחות הטיפול,

לאחר מתן הטיפול החד-כעטם. לאחר הטיפול, המטופל עברו

סדרת בדיקות דם שగורתיות בכדי לנטר את תפוקדי הכבד.

יש לנטר תפוקדי הכבד לפחות 3 חודשים לאחר מתן הטיפול.

1. **למה מירועת התורופה?**

זולג'נסמה הינה טיפול גנטו שמכיל וקטור ויראלי ומיועדת לטיפול ילדים עד גיל שנתיים, המאבחןים כחולים-ב-SMA (נוון שרירים שידרתי) עם מוטציה בגן SMN1.

קובוצה רפואיית: תכשירים לריפוי גני.

כיצד התורופה פועלת:

מחלת-ה-SMA נובעת מפגם בגין הנקרה SMN1. הפגם בגין זה מוביל לייצור בלתי מספק של חלבון הנקרה SMN. זולג'נסמה הינה טיפול גנטי, היא מכילה וקטור ויראלי שמעביר את הגן המקודד לחלבון החסר. לאחר מתן זולג'נסמה, הגוף יוכל לייצר את החלבון החסר בכמות מספקת ובצורה תקינה.

2. **לפני השימוש בתורופה**

אין להשתמש בתורופה

אם ילך רג'יס (אלרגי) לחומר הפעיל (Onasemnogene abeparvovec) או לכל אחד מהמרכיבים הנוספים מכילה התורופה (כמפורט בסעיף 6).

אזהרת מיחוזה הנוגעת לשימוש בתורופה

פגיעה כבדית חריפה חמורה

התורופה עלולה לגרום לרמות של איזמי כבד, וכחותה מכך יתכן נזק חמוץ לכבד או אי ספיקת כבד חריפה. מטופלים עם ליקוי קיטים בתפקוד הכבד עשויים להיות בסיכון מוגבר.

לפני הזרקה התורופה יש לבצע בדיקת תפוקדי כבד.

מסיבה זו יש לחתת לטופול טרואידית בבלעה החל מיום לפניו הטיפול בזולג'נסמה, ובמשך 30 יומם וספסים לפחות לאחר מתן הטיפול החד-כעטם. לאחר הטיפול, המטופל עברו

סדרת בדיקות דם שగורתיות בכדי לנטר את תפוקדי הכבד.

יש לנטר את הרופא המטופל במרקם של גוון עור או עיניים

צחובב, כאשר המטופל מפסיק מפסוף מנתן טרואידים או כאשר הוא

מקיראות נזיפה טרומבטית. מקיראות אלה או אם המטופל חווה ריידה בעינותו.

מחלות זיהומיות (כגון גינון, שפעת, דלקת סمفונו-

ברונכיאוליטיס, קיבת באוזן, דלקת תיכונה, דלקת קיבה ומעי

[טרומבואנדריטיס]) לפvio או אחריו הטיפול בזולג'נסמה עלולה

להוביל לטיבוכם מוגרים. יש לשים לב לטיבוכם מוגרים.

לחמכות אלゴ כגון שיעול, הרחורים, התעתשות, נזלת, כאבי

גרון או חום. יש לידע את הרופא המטופל מיד במרקם של

הופעת סימנים המצביעים על זיהום אפשרי.

תסמונת טרומבואנדריטיס – רמה נמוכה של טסיות

זולג'נסמה עלולה להביא לביסיסת הטסיות בדם ולגרום

עליה בסיכון להופעת חבלות או דימויים. יש לבצע ספירת

טסיות בכל שבוע במשך החודש הראשון והשלישי עד שרתמת הטסיות

כל שבועיים במשך החודש השני והשלישי עד בדום חומרת.

יש לידע את הרופא המטופל במרקם של סימני חבלה

(מכות חגולות) או דימויים.

מיקרואנגרופתיה טרומבטית (TMA)

יש לידע את הרופאים והמטופלים כי זולג'נסמה עשויה להויריד

את ררות הטסיות בדם כוגם את ספרית הדרורות האדרומיות,

עשירה לגורם לפגעה כליהית אקטואית, ועליה בסיכון לדם

TMA.

יש לידע את הרופאים והמטופלים כי TMA הינה תופעה שדו-הה

תחת טיפול בזולג'נסמה. יש לודכן את הרופאים והמטופלים בזולג'נסמה, וועודה להתרחש כשבוע על אחר הטעות מידי

להופא המטופל באם ישנה הופעה של חגורות או דם, פרוכס,

או ירידת במעטן שtan לאירוע הטיפול בזולג'נסמה.

רמת טרופוניין-1 (חלבון הקשור לפיעילת הלב)

ההacen עליה ברמות נמוכות בדם של חלבון זה. לכן בדיקה לרמת החלבון

ההacen כל שבוע בחודש הראשון לאחר הטיפול ולהרמות מכך פעם

בחודש, בחודש השני והשלישי, עד שהרמות חזרות לנורמה.

טיפול בהפרשות הגוף

זולג'נסמה מהוגר בעיקר דרך הפרשות המתופל. לכן, במקרה כחודות לאחר העירוי, חיטויים עם צואה יש לשמש בשתי שקיות פלסטי ולזרוק בפח גיגי. כמו כן יש להקפיד על שיטתית ידית לאחר מגע עם צואה, הפרשות ונוזלי גוף.

מתן בפגימות

מתן זולג'נסמה לתג'ים לפני הגעתם לליל הלידה המלא אינו מומלץ כיון שהטיפול הנדרש בטטרואידיים עשוי לגרום להפרשות הגוף.

בבדיקות ומעקב

לפני ואחר מתן עירורי זולג'נסמה, הרופא יפנה את ילך לבדיקות.

- תפוקה כבד (ראיה פירוט באזהרה שלעיל).

- ספירת טסיות דם וטרופוניין-1 (ראיה פירוט באזהרה שלעיל).

- נוכחות נוגדי אנטיגן AAV-9.

אינטראקציות/תגובהות בין תרופות

יש להתייחס עם הרופא לגבי מועד קבלת חיסון לפני מתן זולג'נסמה, ובמיוחד בirstois וטטרואידיים (MMR) (צבתת, חזרת, אדמת), varicella (varicella-zoster וריה) וטטרואידיים (גיגי, נזמיית סיינציאלית) עונתי.

הרין, הנקה ופירוט

אין מודיע על שימוש בתכשיר בנסיבות הרות. אין מודיע על שימוש במינימום וועלם על המינימום הדרוש בתכשיר בחלבם, ומה השפעתו על התינוק. לא נערך מחקרים להעריך השפעת התכשיר על נזילות המטופל.

מידע כבד על חלק המרכיבים של התורופה

זולג'נסמה מכילה נתרן (Sodium) בכמות של 4.6 mg נתרן בכל מ"ל של התורופה. כמות זו היא 0.23% מהכמות המקסימלית המומלצת למינימום, שהוא 2 גרים נתרן, על פי ארגון הבריאות העולמי (WHO). כל בקבוקון של 5.5 מ"ל מכיל 25.3 mg נתרן, וכל בקבוקון של 8.3 מ"ל מכיל 38.2 mg נתרן.

3. כיצד משתמש בתורופה?

יש להשתמש בתורופה מידי בהתאם להוראות הרופא. המינון

ושטח הטיפול יתפרק על ידי הרופא בלבד.

זולג'נסמה תזרוק ילך ע"י רופא או אחת המנוסים בטיפול במינימום וועלם על המינימום הדרוש.

הכמות של זולג'נסמה שייתפרק על ידי הרופא של מינימום נתקל בvector genomes. מילון המקבול הוא: 1.1 × 10¹⁴ vector genomes.

המינון המקבול הוא: גוף. המנה תינתן בהזרקה תור-ורידי שימיש בטיפול במינימום וועלם על המינימום הדרוש.

אין לעבור על המנה המומלצת.

אם יש לך שאלות נוספת נספה בוגר זולג'נסמה לשימוש בתורופה, היועץ

ברופא או ברוקה.

4. תופעות לוואי

כמו כל הרופה, השימוש בזולג'נסמה עלול לגרום לתופעות לוואי בחלק המהמשכים. אל תיבהל מקרח טרומבטית (רמה נמוכה של טסיות), הלוואי. יתכן וילדך לא יסבול מכך.

5. תופעות לוואי שכיחות (common) - המופיעות ב-100%

משתמשים לוואי שכיחות (common):

עליה בגין כבד והקרו.

תופעות לוואי שכיחות (common) לאחר טיפול: שיכוחות איניה ידועה اي ספיקת כבד חריפה, פגעה כבדית חריפה, חום, עליה בגין טרומבטית (רמה נמוכה של טסיות), הלוואי טרופוניין, תרומבואנדריטופניה (הויה נמוכה של טסיות).

אם מופיע עניינה טרומבטית לוואי, אם אתה מדווחות לוואי, או יסבול טרומבטית. מיראות נזיפה טרומבטית.

דוחות על תופעות לוואי נרוי, אם אתה מדווחות לוואי, או יסבול טרומבטית לוואי, עליה בגין כבד והקרו.

נינתן לדוחות על תופעות לוואי למשרד הבריאותאות באמצעות חניה על הקישור "דוחות על תופעות לוואי" שאל צוינו בעלון, עליה בגין כבד והקרו.

המפנה לטופס המקון לדוחות על תופעות לוואי, או על ידי כניסה ל窠ס側. https://sideeffects.health.gov.il/

5. איך לאחסן את התורופה?

מנע הרעלת התורופה זו וככל התורופה אחראית לזרקתו בערך, בטטרופטרטה, אגור מוחוץ להישג דם וטוחה ראייתם של ילדים / או תינוקות, ועל ידי קרר תמנון הרעלת. אל תגרום להקאה ללא הוראה מפושתת מתוך.

תנאי אחסון: משלוח התורופה מגע קופא. מיד עם קבלת התורופה יש לאחסן אותה לאחר זרקה בערך, בטטרופטרטה, אגור מוחוץ להישג דם וטוחה ראייתם של ילדים / או תינוקות, ועל ידי קרר תמנון הרעלת. אל תגרום להקאה ללא הוראה מפושתת מתוך.

תנאי אחסון: משלוח התורופה מגע קופא. מיד עם קבלת התורופה יש לאחסן אותה לאחר זרקה בערך, בטטרופטרטה, אגור מוחוץ להישג דם וטוחה ראייתם של ילדים / או תינוקות, ועל ידי קרר תמנון הרעלת. אל תגרום להקאה ללא הוראה מפושתת מתוך.

6. מידע נוסף

ኖסף על החומר הפעיל, התורופה מכילה גם:

Water for Injection, Sodium Chloride, Tromethamine, Magnesium Chloride, Poloxamer 188, Hydrochloric Acid.

כיצד נוראית התורופה ומה תוכן האריזה: התורופה כוללת

קיט המכיל 2-9 בקבוקוניים.

בעל הרישום: ובוירטיס ישראל בע"מ, ת"ד 7,126, תל אביב.

מספר הרישום של התורופה בפנקס התרופות הממלכתי במסדר

הבריאות: 165 75 36125.

נערכ בפברואר 2022 בהתאם להנחיות משרד הבריאות.

לשם הפשטות ולהקלת הקראיה, עלון זה נספח בלשון זכר.

על אף זאת התורופה מוגדרת לבני שני המינים.