



מאי 2022

רופא/ה, רוקח/ת נכבד/ה, ברצוננו להודיעך על עדכון בעלון לרופא ולצרכן עבור:

IXIFI 162-94-35522-00

אִיקְסִיפִי

Indicated for :

Adult Crohn's disease

IXIFI is indicated for treatment:

- of moderately to severely active Crohn's disease, in adult patients who have not responded despite a full and adequate course of therapy with a corticosteroid and/or an immunosuppressant; or who are intolerant to or have medical contraindications for such therapies.
- treatment of fistulising, active Crohn's disease, in adult patients who have not responded despite a full and adequate course of therapy with conventional treatment (including antibiotics, drainage and immunosuppressive therapy).

Ulcerative colitis

•IXIFI is indicated for treatment of moderately to severely active ulcerative colitis in adult patients who have had an inadequate response to conventional therapy including corticosteroids and 6 mercaptopurine (6 MP) or azathioprine (AZA), or who are intolerant to or have medical contraindications for such therapies.

Rheumatoid arthritis

IXIFI, in combination with methotrexate, is indicated for the reduction of signs and symptoms as well as the improvement in physical function in:

- adult patients with active disease when the response to disease modifying antirheumatic drugs (DMARDs), including methotrexate, has been inadequate.
- adult patients with severe, active and progressive disease not previously treated with methotrexate or other DMARDs.

In these patient populations, a reduction in the rate of the progression of joint damage, as measured by X ray, has been demonstrated.

Ankylosing spondylitis

IXIFI is indicated for treatment of severe, active ankylosing spondylitis, in adult patients who have responded inadequately to conventional therapy.

Psoriatic arthritis

IXIFI is indicated for treatment of active and progressive psoriatic arthritis in adult patients when the response to previous DMARD therapy has been inadequate.

* IXIFI should be administered:

- in combination with methotrexate
- or alone in patients who show intolerance to methotrexate or for whom methotrexate is contraindicated.

Infliximab has been shown to improve physical function in patients with psoriatic arthritis, and to reduce the rate of progression of peripheral joint damage as measured by X ray in patients with polyarticular symmetrical subtypes of the disease.

Psoriasis

IXIFI is indicated for treatment of moderate to severe plaque psoriasis in adult patients who failed to respond to, or who have a contraindication to, or are intolerant to other systemic therapy including cyclosporine, methotrexate or psoralen ultra-violet A (PUVA)

להלן העדכונים העיקריים בעלון לרופא:

4.4 Special warnings and precautions for use

Infant exposure *in utero*

In infants exposed *in utero* to infliximab, fatal outcome due to disseminated Bacillus Calmette-Guérin (BCG) infection has been reported following administration of BCG vaccine after birth. ~~At least a six~~ **A twelve** month waiting period following birth is recommended before the administration of live vaccines to infants exposed *in utero* to infliximab. **If infant infliximab serum levels are undetectable or infliximab administration was limited to the first trimester of pregnancy, administration of a live vaccine might be considered at an earlier timepoint if there is a clear clinical benefit for the individual infant** (see section 4.6).

4.5 Interaction with other medicinal products and other forms of interaction

It is recommended that live vaccines not be given concurrently with Ixifi[®]. It is also recommended that live vaccines not be given to infants after *in utero* exposure to infliximab for ~~at least 6 months following birth (see section 4.4)~~

12 months following birth. If infant infliximab serum levels are undetectable or infliximab administration was limited to the first trimester of pregnancy, administration of a live vaccine might be considered at an earlier timepoint if there is a clear clinical benefit for the individual infant (see section

4.6 Fertility, pregnancy and lactation

Infliximab crosses the placenta and has been detected in the serum of infants up to ~~6~~ **12** months following birth. After *in utero* exposure to infliximab, infants may be at increased risk of infection, including serious disseminated infection that can become fatal. Administration of live vaccines (e.g. BCG vaccine) to infants exposed to infliximab *in utero* is not recommended for ~~at least 6-12~~ months after birth (see sections 4.4 and 4.5). ~~eases of~~ **If infant infliximab serum levels are undetectable or infliximab administration was limited to the first trimester of a pregnancy, administration of a live vaccine might be considered at an earlier timepoint if there is a clear clinical benefit for the individual infant.**

Cases of agranulocytosis have also been reported (see section 4.8).

להלן העדכונים העיקריים בעלון לצרכן:

אזהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה

חיסונים

- ספר לרופא שלך אם קיבלת לאחרונה או שעליך לקבל חיסון.
- עליך לקבל חיסונים מומלצים לפני התחלת הטיפול באיקסיפי[™]. אתה יכול לקבל חלק מהחיסונים במהלך הטיפול באיקסיפי[™].
- אבל אינך יכול לקבל חיסונים 'חיים' (חיסון שמכיל גורם מזהם חי אבל מוחלש) במהלך הטיפול באיקסיפי[™], מאחר שזה עלול לגרום לזיהומים.
- אם קיבלת איקסיפי[™] במהלך היריון, גם תינוקך עלול להיות בסיכון גבוה יותר ללקות בזיהום כתוצאה מחיסון חי **עוד שישיה חודשים אחרי הולדתו במהלך השנת החיים הראשונה**. חשוב שתספרי לרופאים של תינוקך ולאנשי צוות רפואי אחרים שהשתמשת באיקסיפי[™] במהלך ההיריון כדי שיוכלו להחליט מתי לתת לתינוקך חיסון כלשהו, כולל חיסונים 'חיים' כגון חיסון BCG (למניעת שחפת).

היריון, הנקה ופוריות

- עלייך להתייעץ עם רופא לפני השימוש בתרופה זו אם את בהיריון או מיניקה, חושבת שאת בהיריון או מתכננת להיכנס להיריון. יש להשתמש באיקסיפי[™] במהלך ההיריון או במהלך ההנקה רק אם הרופא חושב שהדבר הכרחי עבורך.

- יש להימנע מלהיכנס להיריון במהלך השימוש באיקסיפי™ ובמהלך 6 חודשים לאחר הפסקת הטיפול. היועצי ברופא שלך בנוגע לשימוש באמצעי מניעה במהלך תקופה זו.
- אם קיבלת איקסיפי™ במהלך ההיריון, תינוקך עלול להיות בסיכון גבוה יותר ללקות בזיהום.
- חשוב לידע את הרופא של תינוקך ואנשי צוות רפואי אחרים בנוגע לשימוש שלך באיקסיפי™ לפני שהתינוק מקבל כל חיסון. אם קיבלת איקסיפי™ במהלך ההיריון, מתן חיסון BCG (המשמש למנוע שחפת) לתינוקך תוך 6 12 חודשים מהלידה עלול לגרום לזיהום עם סיבוכים חמורים, כולל מוות. אין לתת חיסונים 'חיים' כדוגמת חיסון BCG לתינוקך במשך 6 12 חודשים אחרי הלידה **אלא אם הרופא של תינוקך ממליץ אחרת**. למידע נוסף ראי סעיף "חיסונים".
- אם את מניקה, חשוב לידע את רופא הילדים והצוות הרפואי שאת נוטלת איקסיפי™ לפני שתינוקך מקבל חיסון כלשהו. **אין לתת חיסונים חיים לתינוקך בזמן שאת מניקה, אלא אם הרופא של תינוקך ממליץ אחרת**.
- בילודים שנולדו לנשים שטופלו באינפליקסימאב במהלך ההיריון, דווח על ירידה חדה במספר כדוריות הדם הלבנות. אם לתינוקך יש זיהומים מתמשכים וחום לאורך זמן, יש לפנות מיידית לרופא הילדים של תינוקך.

העלונים נשלחו למשרד הבריאות לצורך פרסומם במאגר התרופות שבאתר משרד הבריאות:

<http://www.health.gov.il/units/pharmacy/trufot/index.asp>

לחילופין, לקבלת עלון מלא מודפס ניתן לפנות לחברת: פיזר פי אף אי פרמצבטיקה ישראל בע"מ

רח' שנקר 9, ת.ד. 12133, הרצליה פיתוח, 46725

בכבוד רב,
אורטל עבודי
רוקחת ממונה