

نشرة للمستهلك بموجب أنظمة الصيدلة

(مستحضرات) - 1986

يسوق الدواء بموجب وصفة طبيب فقط

بلينريب

مسحوق لتحضير محلول مركز لمحلول للتسريرب

كل مقدار دوائي (قارورة صغيرة) يحتوي على:
بيلانتاماب مافودوتين (belantamab mafodotin) 100 ملغ

بالإضافة إلى النشرة، تتوفر لمستحضر بلينريب أدلة إرشاد للمتعالج التي سيقدمها لك الطبيب. تحتوي هذه الأدلة على معلومات مهمة حول الأمان التي يجب عليك معرفتها قبل بدء العلاج وخلال العلاج بـ بلينريب، والعمل بموجتها. يجب قراءة هذه الأدلة والنشرة للمستهلك بتمعن قبل بدء إستعمال الدواء. يجب حفظ هذه الأدلة لقراءتها بتمعن ثانية عند الحاجة.

لائحة المواد غير الفعالة ومولادات الحساسية في المستحضر، أنظر الفقرة 2 - "معلومات هامة عن بعض مركبات الدواء" والفقرة 6 - "معلومات إضافية".

اقرأ النشرة بتمعن حتى نهايتها قبل إستعمالك للدواء. تحتوي هذه النشرة على معلومات موجزة عن الدواء. إذا توفرت لديك أسئلة إضافية، توجه إلى الطبيب أو الصيدلي.
وُصف هذا الدواء من أجله لا تعطيه للأخرين. فهو قد يضرهم حتى ولو بدا لك أن حالتهم الطبية مشابهة لحالتك.

(1) لأي غرض مخصص الدواء؟

يُستطب بـ بلينريب لعلاج الكبار الذين لديهم الورم النقوي المتعدد المتكرر أو المقاوم، الذين تلقوا على الأقل أربع علاجات سابقة، بما في ذلك ضد وحيد النسيلة مضاد لـ CD38، مثبط البروتوزوم ومعدل مناعي.

الفصيلة العلاجية: أدوية مضادة للأورام، من الأضداد وحيدة النسيلة، ضد مرتبط للدواء.

يحتوي بلينريب على المادة الفعالة بيلانتاماب مافودوتين، ضد وحيد النسيلة المرتبط بمادة مضادة للسرطان يمكنها قتل خلايا الورم النقوي المتعدد. ضد وحيد النسيلة هو عبارة عن بروتين خصص لإيجاد خلايا سرطان الورم النقوي المتعدد في جسمك والإرتباط بها. بمجرد إرتباطه بالخلايا السرطانية، تتحرر المادة المضادة للسرطان وتقتل خلايا السرطان.

(2) قبل إستعمال الدواء

لا يجوز إستعمال بلينريب إذا:

- كنت حساساً (الergicي) لـ بيلانتاماب مافودوتين أو لكل واحد من المركبات الإضافية التي يحتويها الدواء (مفصلة في الفقرة 6).
- إحكِ للطبيب إذا كنت تعتقد بأن إحداها ينطبق عليك.

تحذيرات خاصة تتعلق بإستعمال الدواء

مشاكل في العينين

قد يسبب بلينريب جفافاً في العينين، تشوش الرؤية أو مشاكل أخرى في العينين. عليك أن تجتاز فحص عينين من قبل طبيب عيون قبل بدء العلاج وخلال المقادير الدوائية الثلاث التالية من بلينريب. قد يطلب الطبيب إجراء فحوص إضافية للعينين أثناء العلاج بـ بلينريب. حتى لو بدت رؤيتك سليمة، من المهم أن تجتاز فحص العينين أثناء العلاج بـ بلينريب، نظراً لأنه قد تحدث بعض التغيرات بدون أعراض ومن الجائز رؤيتها فقط من خلال فحص العينين.

→ لا تستعمل العدسات اللاصقة خلال العلاج.

سيطلب منك الطبيب إستعمال قطرات للعينين تسمى الدموع الإصطناعية بدون مادة حافظة 4 مرات على الأقل في اليوم خلال العلاج من أجل ترطيب عينيك وتزليقها. يجب إستعمالها حسب التعليمات.

إذا لاحظت تغيرات في الرؤية، فقد يوقف الطبيب مؤقتاً العلاج بـ بلينريب أو يلائم المقدار الدوائي، أو يطلب منك زيارة طبيب عيون. قد يقرر الطبيب إيقاف العلاج بـ بلينريب.

→ توجه إلى الطبيب إذا وجد لديك تشوش في الرؤية أو مشاكل أخرى في العينين.

خدمات وأنفحة شاذة

يمكن لـ بلينريب أن يخفض عدد خلايا الدم التي تسمى الصفائح الدموية، التي تساعد الدم على التخثر.

أعراض إنخفاض تعداد الصفائح الدموية (قلة الصفائح الدموية) تشمل: كدمات شاذة تحت الجلد

● نزف أطول من المعتاد بعد الفحص

● نزف من الأنف أو اللثة أو نزف أكثر جدية

سيطلب منك الطبيب إجراء فحص دم قبل بدء العلاج، وبشكل دائم خلال العلاج بـ بلينريب، لكي يفحص أن نسبة الصفائح الدموية لديك سليمة.

→ إحكِ للطبيب إذا تطورت لديك أنفحة شاذة أو كدمات شاذة، أو أي عرض آخر يقلقك.

ردود الفعل المتعلقة بالتسريرب

يُعطى بلينريب بالتنقيط (التسريرب) في الوريد. تتطور لدى قسم من الأشخاص الذين يتلقون تسريراً ردود فعل متعلقة بالتسريرب.

→ انظر "ردود الفعل المتعلقة بالتسريرب" في الفقرة 4.

إذا وجد لديك في الماضي رد فعل تجاه تسريرب بلينريب أو لأي دواء آخر: → إحكِ للطبيب أو للممرضة قبل أن تتلقى تسريراً إضافياً.

مشاكل في الرئتين (التهاب في الرئتين)

حدوث إلتهاب خطير يشكل خطراً على الحياة في الرئتين لدى بعض الأشخاص الذين تلقوا بلينريب.

الأعراض المحتملة لإلتهاب الرئتين تشمل:

● ضيق في التنفس

● ألم في الصدر

● ظهور جديد أو تفاقم السعال

من شأن الطبيب أن يقرر إرجاء أو إيقاف العلاج بـ بلينريب إذا وجدت لديك هذه الأعراض.

→ إحكِ للطبيب إذا تطورت لديك مشاكل في الرئتين أو أية أعراض تتعلق بالتنفس تثير القلق لديك.

الأطفال والمرأهقون

الدواء غير مخصص لإستعمال لدى الأطفال أو المراهقين دون عمر 18 سنة.

التدخلات/التفاعلات بين الأدوية

إذا كنت تستعمل، أو إذا استعملت مؤخراً أدوية أخرى، بما في ذلك أدوية بدون وصفة طيبة وإضافات غذائية، إحكِ للطبيب أو الصيدلي عن ذلك.

الحمل والخصوبة والإرضا

إذا كنت حاملاً أو مرضعة، تعتقدين أنه من الجائز أنك حامل أو إذا كنت تخططين للحمل:

→ إستشيري الطبيب قبل تلقي هذا الدواء.

إذا كنت إمراة يمكنك الحمل:

● سيطلب منك الطبيب إجراء فحص الحمل قبل أن تبدأ العلاج بـ بلينريب.

● عليك إستعمال وسيلة ناجعة لمنع الحمل خلال العلاج ولمدة 4 أشهر بعد آخر مقدار دوائي من بلينريب.

يوصي الرجال الذين يتعالجون بهذا الدواء تجميد وتخزين عينات من السائل المنوي قبل بدء العلاج.

الإرضا

لا يجوز الإرضا عن بعض مركبات الدواء

يحتوي بلينريب على الصوديوم

يحتوي المستحضر على أقل من 1 مليليمول من الصوديوم (23 ملغ) لكل 100 ملغ مقدار دوائي، لذلك يمكن القول أنه خالٍ من الصوديوم.

(3) كيفية إستعمال الدواء؟

يجب إستعمال المستحضر دائمًا حسب تعليمات الطبيب. عليك إستيقاظ من الطبيب أو من الصيدلي إذا لم تكن واثقاً بخصوص المقدار الدوائي وطريقة العلاج بالمستحضر.

المقدار الدوائي وطريقة العلاج يحددان من قبل الطبيب فقط.

يحدد الطبيب المقدار الدوائي الدقيق من قبل بلينريب. يتم حساب المقدار الدوائي حسب وزن جسمك.

المقدار الدوائي الإعتيادي عادة هو 2.5 ملغ من بلينريب لكل كيلوغرام وزن الجسم. يتم إعطاءه من قبل طبيب أو ممرضة بالتنقيط في الوريد (التسريرب الوريدي) كل ثلاثة أسابيع.

لا يجوز تجاوز المقدار الدوائي الموصى به.

قبل التسريرب، يجب وضع قطرات للعينين للتزلق والترطيب (دموع إصطناعية بدون مواد حافظة). عليك مواصلة إستعمال قطرات للعينين على الأقل 4 مرات في اليوم خلال فترة تلقيك العلاج بـ بلينريب.

يجب المراقبة على العلاج حسب توصية الطبيب.

لا يجوز إستعمال أدوية في العتمة! يجب تشخيص طابع الدواء والتتأكد من المقدار الدوائي **في كل مرة** تستعمل فيها دواء. ضع النظارات الطبية إذا لزم الأمر ذلك.

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

إذا تلقيت مقداراً دوائياً أكبر مما ينبغي من بلينريب

يُعطي الدواء من قبل طبيب أو ممرضة. في الحالة غير المرجحة التي يتم إعطاؤك أكثر مما ينبغي (مقدار دوائي مفرط)، يفحصك الطبيب لوجود أعراض جانبية.

إذا فوتت مقداراً دوائياً من بلينريب

من المهم أن تحضر جميع اللقاءات، لضمان نجاح العلاج. إذا فاتك لقاء، حدد لقاء إضافياً في أقرب وقت ممكن.

→ اتصل بالطبيب أو بالمستشفى في أقرب وقت ممكن لتحديد لقاء جديداً.

يجب المراقبة على العلاج حسب توصية الطبيب.

لا يجوز إستعمال أدوية في العتمة! يجب تشخيص طابع الدواء والتتأكد من المقدار الدوائي **في كل مرة** تستعمل فيها دواء. ضع النظارات الطبية إذا لزم الأمر ذلك.

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

4) الأعراض الجانبية

كما بكل دواء، إن إستعمال بلينريپ قد يسبب أعراضًا جانبية لدى بعض المستعملين. لا تنهش من قائمة الأعراض الجانبية. من الجائز ألا تعاني أيًّا منها.

ردود الفعل المتعلقة بالتسريب
يمكن لعدد من الأشخاص أن يقاوموا من ردود فعل شبيهة بالحساسية عندما يتلقون تسربياً.
تتطور هذه غالباً في غضون بضع دقائق أو ساعات، ولكن قد تتطور حتى 24 ساعة بعد العلاج.

تشمل الأعراض:

- تورّد
- قشعريرة
- سخونة
- صعوبات في التنفس
- تسارع نظم القلب
- إنخفاض ضغط الدم

← توجه للمساعدة الطبية بشكل فوري إذا كنت تعتقد أن لديك رد فعل.
أعراض جانبية أخرى

أخبر الطبيب أو الممرضة إذا لاحظت أيًّا من هذه الأعراض الجانبية الآتية:
أعراض جانبية شائعة جداً: قد تظهر هذه لدى أكثر من 1 من كل 10 أشخاص
● مشاكل في العينين، بما في ذلك إضطراب في قرنية العين (إعتلال القرنية)،
تشوش الرؤية وجفاف في العينين
← إقرأ المعلومات الموجودة تحت "مشاكل في العينين" في الفقرة 2 في هذه النشرة.

● إنخفاض تعداد خلايا الدم التي تسمى الصفيحات الدموية والتي تساعد على تخثر الدم (قلة الصفيحات الدموية)، الذي يسبب كدمات وأنزفة شاذة.
← إقرأ المعلومات الموجودة تحت "الكتمات وأنزفة الشاذة" في الفقرة 2 في هذه النشرة.

● تلوث في الرئتين (التهاب الرئتين - (pneumonia -

● سخونة

● إنخفاض تعداد خلايا الدم الحمراء التي تحمل الأكسجين في الدم (فقر دم)، الذي يسبب ضعفاً وارهاقاً

● إنخفاض تعداد خلايا الدم البيضاء في الدم (قلة المفاويات، قلة الكريات البيض، قلة العدلات)

● نسب شاذة من الإنزيمات في الدم والتي تشير إلى مشاكل في الكبد

(أسبارتات أمينو ترانسفيراز، غاما غلوتاميل ترانسفيراز)

● غثيان

● شعور بالإرهاق

● إسهال.

أعراض جانبية شائعة: قد تظهر هذه لدى حتى 1 من كل 10 أشخاص

● نزلة أو أعراض تشبه النزلة، مثل سعال، رشح أو ألم في الحنجرة

● تقيؤ

● نسب شاذة لـ كرياتين فوسفوكيناز

● حساسية للضوء (رهاب الضوء)

● تهيج في العينين

● بول الذي تبدو فيه رغوة أو فقاعات الأمر الذي يدل على نسبة مرتفعة من

البروتين في البول (albuminuria).

أعراض جانبية غير شائعة: قد تظهر هذه لدى حتى 1 من كل 100 شخص

● تقرحات في العينين، ربما تترافق بتلوث (التهاب تقرحي وتلوثي في القرنية).

أعراض جانبية شديدة شديدة غير معروفة (لم يتم تحديد شيوخها بعد):

لا يمكن تقييم الشيء من المعلومات المتوفرة

● إلتهاب الرئتين (pneumonitis).

إذا ظهر عرض جانبي، إذا تفاقمت إحدى الأعراض الجانبية أو عندما

تعاني من عرض جانبي لم يذكر في هذه النشرة، عليك إستشارة الطبيب.

التبليغ عن أعراض جانبية

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

<https://sideeffects.health.gov.il/>

5) كيفية تخزين الدواء؟

● يجب التسليم! يجب حفظ هذا الدواء وكل دواء آخر في مكان مغلق بعيداً عن متناول أيدي و المجال روئية الأطفال و/أو الرضع، وذلك لتفادي إصابتهم بالتسرب. لا تسبب التقيؤ بدون تعليمات صريحة من الطبيب.

● لا يجوز إستعمال الدواء بعد إنتهاء تاريخ الصلاحية (exp. date) الذي يظهر على ظهر العلبة. يشير تاريخ الصلاحية إلى اليوم الأخير من نفس الشهر.

● يجب التخزين في البراد (ما بين 2 إلى 8 درجة مئوية).

● لا يجوز رمي الأدوية إلى المجاري أو إلى القمامات المنزلي، إستشر الصيدلي عن كيفية التخلص من أدوية لم تعد قيد الإستعمال. هذه الإجراءات تساعد في الحفاظ على البيئة.

6) معلومات إضافية

● يحتوي الدواء بالإضافة للمادة الفعالة أيضاً على:

Trehalose dihydrate, trisodium citrate dihydrate, citric acid, polysorbate 80, disodium edetate dihydrate.

أنظر أيضاً الفقرة 2 في النشرة - "معلومات هامة عن بعض مركبات الدواء".

● كيف يبدو الدواء وما هو محتوى العلبة:

بلينريپ هو عبارة عن مسحوق أبيض حتى أصفر ضمن قارورة زجاجية صغيرة مع سداد مطاطية وغطاء بلاستيكي يمكن إزالته. تحتوي كل علبة كرتون على قارورة صغيرة واحدة.

● صاحب الإمتياز: چلاكسوس سميثكلاين (إسرائيل) م.ض.، شارع بازل 25، بيتح تكفا.

● المنتج: چلاكسوس سميثكلاين مانيوفاكتورينغ S.p.A، فارما، إيطاليا.

● رقم سجل الدواء في سجل الأدوية الحكومي في وزارة الصحة:

168-62-36882

● من أجل سهولة وتهوين القراءة، تمت صياغة هذه النشرة بصيغة المذكرة.

● على الرغم من ذلك، فإن الدواء مخصص لكلا الجنسين.

تم إعدادها في تموز 2022 بموجب تعليمات وزارة الصحة.

العلامات التجارية هي بملكية أو بإمتياز مجموعة شركات GSK.

© 2022 مجموعة شركات GSK أو صاحب الإمتياز الخاص بها.

The following information is intended for healthcare professionals only:

Step-by-step instructions for use and handling, reconstitution, and administration

The name of the administered product should be clearly recorded. It is recommended to record the batch number as well.

Preparation of solution for infusion

BLENREP is a cytotoxic anticancer medicinal product. Proper handling procedures should be followed. Use aseptic technique for the reconstitution and dilution of the dosing solution.

The recommended dose of BLENREP is 2.5 mg/kg administered as an intravenous infusion once every 3 weeks.

Calculate the dose (mg), total volume (mL) of solution required and the number of vials needed based on the patient's actual body weight (kg).

Reconstitution

1. Remove the vial(s) of BLENREP from the refrigerator and allow to stand for approximately 10 minutes to reach room temperature.

2. Reconstitute each vial with 2 mL of water for injections to obtain a concentration of 50 mg/mL. Gently swirl the vial to aid dissolution. Do not shake.

3. Visually inspect the reconstituted solution for particulate matter and discoloration. The reconstituted solution should be a clear to opalescent, colourless to yellow to brown liquid. Discard the reconstituted vial if extraneous particulate matter other than translucent to white proteinaceous particles is observed.

Dilution Instructions for Intravenous Use

1. Withdraw the necessary volume for the calculated dose from each vial.

2. Add the necessary amount of BLENREP to the infusion bag containing 250 mL of sodium chloride 9 mg/mL (0.9%) solution for injection. Mix the diluted solution by gentle inversion. The final concentration of the diluted solution should be between 0.2 mg/mL to 2 mg/mL. DO NOT SHAKE.

3. Discard any unused reconstituted solution of BLENREP left in the vial.

If the diluted solution is not used immediately, it may be stored in a refrigerator (2°C to 8°C) for up to 24 hours prior to administration. If refrigerated, allow the diluted solution to equilibrate to room temperature prior to administration. The diluted solution may be kept at room temperature (20°C to 25°C) for a maximum of 6 hours (including infusion time).

Administration Instructions

1. Administer the diluted solution by intravenous infusion over a minimum of 30 minutes using an infusion set made of polyvinyl chloride or polyolefin.

2. Filtration of the diluted solution is not required. However, if the diluted solution is filtered, polyethersulfone (PES) based filter is recommended.

Disposal

Any unused medicinal product or waste material should be disposed of in accordance with local requirements.

BLENREP PT V4.0A 40592