

עלון לצריכן לפי תקנות הרוקחים (תכשירים) התשמ"ו - 1986

התרופה משווקת על פי מרשם רופא בלבד

בלנרפ

אבקה להכנת תמיisa מרוכזת לתמיisa לעירוי

כל מנה (ויאל) מכילה:

בלנטמאב מפודוטין (belantamab mafodotin) 100 מ"ג

בנוסף לעלון, לתכשיר בלנרפ קיימים מדריכים למטופל אשר ינתנו לך על ידי הרופא. מדריכים אלה מכילים מידע בטיחותי חשוב שעליך לדעת לפני התחלת הטיפול ובמהלך הטיפול עם בלנרפ ולפעול על פי. יש לעיין במדריכים אלה ובעלן לצריך לפני השימוש בתרופה. יש לשמור את המדריכים לעיון נוסף במידת הצורך.

לרשימת החומרים הבלתי פעילים והאלרגניים בתכשיר, ראה סעיף 2 – "מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה" וסעיף 6 – "מידע נוספת".
קרא בעיון את העלון עד סופו לפני השימוש בתרופה. עלון זה מכיל מידע תמציתי על התרופה. אם יש לך שאלות נוספות, פנה אל הרופא או הרוקח.
תרופה זו נרשה עבורך. אל תעביר אותה לאחרים. היא עלולה להזיק להם אפילו אם נראה לך כי מצבם הרפואי דומה.

1. למה מיועדת התרופה?

בלנרפ מותוויה לטיפול במוגרים עם מיאלומה נפוצה חזה או עמידה, אשר קיבל לפחות ארבעה טיפולים קודמים, כולל נוגדן חד שבטי נוגד CD38, מעקב פרוטואזום ואיימוןומודולטור.
קבוצה רפואיית: תרופות אנטי-נאופלסטיות, נוגדים חד שבטיים, נוגדן מצומד לתרופה.

בלנרפ מכיל את החומר הפעיל בלנטמאב מפודוטין, נוגדן חד שבטי הקשור לחומר אנטי-סרטני אשר יכול להרוג את תא המיאלומה הנפוצה. הנוגדן החד שבטי הינו חלבון שנועד למצוא את תא סרטן המיאלומה הנפוצה בגוף ולהיקשר אליהם. ברגע שנקשר אל התאים הסרטניים, החומר האנטי-סרטני משתחרר והוא רוגע את תא הסרטן.

2. לפני השימוש בתרופה

אין להשתמש בבלנרפ אם:

- אתה רגיש (אלרגי) לבלנטמאב מפודוטין או לכל אחד מהמרכיבים הנוספים אשר מכילה התרופה (מפורט בסעיף 6).

←**בדוק עם הרופא אם אתה חושב שאתה חל עלייך.**

אזהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה

בעיות עיניים

בלנרפ' עשויה לגרום ליווש בעיניים, לטטרוש ראייה או בעיות עיניים אחרות. עליך לעמוד בדיקת עיניים על ידי רופא עיניים לפני תחילת הטיפול ובמהלך שלוש המנות הבאות של בלנרפ'. הרופא עשוי לבקש בדיקות עיניים נוספות במהלך הטיפול עם גם אם הראייה שלך נראית תקינה, חשוב כי תעבור בדיקת עיניים במהלך הטיפול עם בלנרפ', לאחר שחלק מהשינויים עלולים להת%">**התרחש ללא תסминיהם** ויתכן שייראו רק בבדיקה עיניים.

• אל תשתמש בעדשות מגע במהלך הטיפול.

הרופא יבקש ממך להשתמש בטיפות עיניים הנקראות דמויות מלאכותיות ללא חומר משמר לפחות 4 פעמים ביום במהלך הטיפול על מנת להרטיב ולסכך את עינך. יש להשתמש בהם בהתאם להנחיות.

אם אתה מבחן בשינויים בראייה, הרופא עשוי להפסיק זמני את הטיפול בבלנרפ' או להتاימים את המינוון, או לבקש ממך לראות רופא עיניים. הרופא עשוי להחליט להפסיק את הטיפול בבלנרפ'.

• פנה לרופא אם יש לך טטרוש ראייה או בעיות עיניים אחרות.

חברות ודיםומים חריגים

בלנרפ' יכול להוריד את מספר תא הדם הנקראים טסיות, אשר עוזרים לדם להיקrush. תסמינים של ספירה נמוכה של טסיות (טרומבוציטופניה) כוללים:

- חברות חריגות מתחת לעור
- דימום ארכוך מהרגיל לאחר בדיקה
- דימום מהאף או החניכיים או דימום רציני יותר

הרופא יבקש ממך לבצע בדיקת דם לפני תחילת הטיפול, ובאופן קבוע במהלך הטיפול בבלנרפ', כדי לבדוק כי רמת הטסיות שלך תקינה.

• אמרור לרופא אם אתה מפתח דיםומים או חברות חריגים, או כל תסמין אחר המדאיג אותך.

תגובהות הקשורות לעירוי

בלנרפ' ניתן על ידי טפטוף (עירוי) לווריד. חלק מהאנשים מקבלים עירוי מפתחים תגובהות הקשורות לעירוי.

ראה "תגובהות הקשורות לעירוי" בסעיף 4.

אם הייתה לך בעבר תגובה לעירוי של בלנרפ' או לכל תרופה אחרת:

• אמרור לרופא או לאחות לפני שאתה מקבל עירוי נוספת.

בעיות ריאות (דלקת ריאות)

דלקת חמורה ומסכנת חיים של הריאות התחרשה אצל חלק מהאנשים שקיבלו בלנרפ'.

תסמינים אפשריים של דלקת ריאות כוללים:

- קוצר נשימה
- כאב בחזה
- הופעה חדשה או החמרה של שיעול

הרופא עשוי להחליט להשנות או להפסיק את הטיפול בבלנרפ במידה ויש לך תסמינים אלה.

⁺אמור לרופא אם אתה מפתח בעיות ריאות או תסמינים כלשהם הקשורים לנשימה שמדאגים אותך.

ילדים ומתבגרים

התרופה אינה מיועדת לשימוש ילדים או במתבגרים מתחת לגיל 18 שנים.

איןטראקטיות/תగובות בין תרופתיות

אם אתה לוקח או אם לקחת לאחרונה תרופות אחרות, כולל תרופות ללא מרשם ותוספי תזונה, ספר על כך לרופא או לרוקח.

הירון, פוריות והנקה

אם את בהירון או מניקה, חושבת شيئاך שאת בהירון או אם את מתכנתת להרות:

⁺אמרי לרופא לפני שתתמקלחת תרופה זו.

אם את אישת שיכולה להרות:

- הרופא יבקש ממך לבצע בדיקת הירון לפני שתתמקלחת טיפול עם בלנרפ.
- עליך להשתמש באמצעי מניעהיעיל במהלך הטיפול ובמשך 4 חודשים לאחר המנה האחורה של בלנרפ.

לנשים המטופלות בתרופה זו המעוניינות להביא ילדים לעולם, מומלץ לפנות ליעוץ פוריות ולשקל אפשרות להקפיא ביציות/עובדרים לפני תחילת הטיפול.

אם אתה גבר שיכול להביא ילד לעולם:

- עליך להשתמש באמצעי מנעהיעיל במהלך הטיפול ובמשך 6 חודשים לאחר המנה האחורה של בלנרפ.

לגברים המטופלים בתרופה זו מומלץ להקפיא ולאחסן דגימות זרע לפני תחילת הטיפול.

הנקה

אין להניק במהלך הטיפול ובמשך 3 חודשים לאחר קבלת המנה האחורה של בלנרפ. לא ידוע אם התרופה עוברת לחלב האם. דבריו עם הרופא בנוגע לכך.

ניהגה ושימוש במכונות

בלנרפ עשוי לגרום לביעות בראייה העשוית להשפיע על יכולת נהוג או להפעיל מכונות.

אלא תnage או תפעיל מכונות אלא אם כן אתה בטוח כי הראייה שלך לא הושפעה.
דבר עם הרופא אם איןך בטוח .

**מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה
בלנרפ מכיל נתרן**
התכשיר מכיל פחות מ-1 מילימול נתרן (23 מ"ג) ל-100 מ"ג منها, لكن ניתן לומר כי הוא
למעשה נטול נתרן.

3. כיצד השתמש בתרופה?

יש להשתמש בתכשיר תמיד בהתאם להוראות הרופא. עליך לבדוק עם הרופא או הרוקח
אם איןך בטוח בנוגע למינון ואופן הטיפול בתכשיר.
המינון ואופן הטיפול יקבעו על ידי הרופא בלבד.
הרופא יקבע את המינון המדוקדק של בלנרפ. המינון מחושב על פי משקל הגוף שלך.
המינון המקובל הוא בדרך כלל 2.5 מ"ג בלנרפ לקילוגרם משקל גוף. הוא ניתן על ידי
רופא או אחות בטפטוף לווריד (עירוי תוך ורידי) כל שלושה שבועות.

אין לעבור על המנה המומלצת.

לפני הירוי, עליך לשים טיפות עיניים לסיכון והרטבה (דמעות מלאכותיות ללא חומרים
שממררים). עליך להמשיך להשתמש בטיפות העיניים לפחות 4 פעמים ביום בזמן שאתה
מקבל טיפול בבלנרפ.

אם קיבלת מינון גבוה מדי של בלנרפ
התרופה ניתנת על ידי רופא או אחות. במקרה הלא סביר שיינתן לך יותר מדי (מנת יתר),
הרופא יבדוק אותך לתופעות הלואוי.

אם מפססים מנה של בלנרפ
חשוב כי תגיע לכל הפגישות, על מנת להבטיח כי הטיפול עובד. אם פספסת פגישה, קבע
פגישה נוספת בהקדם האפשרי.

**צורך קשר עם הרופא או בית החולים בהקדם האפשרי על מנת לקבוע פגישה
חדרה.**

יש להתميد טיפול כפי שהומלץ על ידי הרופא.
אין ליטול תרופות בחושך! בדוק את התווית והמנה **בכל פעם** שהינך נוטל תרופה. הרכב
משמעותי אם הינך זקוק להם.
אם יש לך שאלות נוספות בנוגע לשימוש בתרופה, היועץ ברופא או ברוקח.

4. תופעות לוואי

כמו בכל תרופה, השימוש בבלנרפֿ עולול לגרום לוואי בחלק מהמשתמשים. אל תיבהל במקרה רשות תופעות הלואוי. ייתכן שלא תסבול אף אחת מהן.

תగובות הקשורות לעירוי

מספר אנשים יכולים לחוות תגובות דמויות אלרגיה כאשר הם מקבלים עירוי. אלה מתפתחות לרוב בתוך מספר דקות או שעה, אך עשויות להתרפה עד 24 שעות לאחר הטיפול.

התסמינים כוללים:

- הסמקה
- צמרמות
- חום
- קשיי נשימה
- כאב לב מהיר
- ירידת לחץ דם

פנה לעזרה רפואיית מיידי אם אתה חושב שיש לך תגובה.

תופעות לוואי אחרות

ספר לרופא או לאחות אם אתה מבחין באחת מהתופעות הלואוי הבאות:

תופעות לוואי שכיחות מאוד: עלולות להופיע ביוטר מ-1 מכל 10 אנשים

- בעיות עיניים, כולל הפרעה בקרנית העין (קרטופתיה), טשטוש ראייה ויבש בעיניים.
 ^{קרא את המידע תחת "בעיות עיניים" בסעיף 2 בעлон זה.}
- ספירה נמוכה של תא דם הנקראים טסיות אשר עוזרים לקרישת הדם (טרומבוציטופניה), הגורמת לחבות ודימומיים חריגיים.
- קרא את המידע תחת "חבות ודימומיים חריגיים" בסעיף 2 בעлон זה.
- זיהום בריאות (דלקת ריאות - פניאומוניה).
- חום
- ספירה נמוכה של תא דם אדומים, הנושאים חמוץ בדם (אנמיה), הגורמת לחולשה ולעיפות.
- ספירה נמוכה של תא דם לבנים בדם (לימפופניה, לויוקופניה, נויטרופניה).
- רמות חריגות בדם של אנטימים המעידים על בעיות בכבד (אספרטאט אמינוטרנספרاز, גמא גלוטAMILטרנספרاز).
- בחילה
- תחרשת עייפות
- שלשול

תופעות לוואי שכיחות: עלולות להופיע بعد 1 מכל 10 אנשים

- התקרכרות או תסמים דמווי התקרכרות, כגון שיעול, נזלת או כאב גרון.
- הקאה
- רמות חריגות של קרআtin פוספוקיניאז
- רגישות לאור (פוטופוביה)
- גירוי בעיניים

- שタン הנראה מוקצף או מבועב המעיד על רמה גבוהה של חלבון בשתן (אלבומינוריה)

תופעות לוואי לא שכיחות: עלולות להופיע עד 1 מכל 100 אנשים
• פצעים בעיניים, ייתכן שיחד עם זיהום (דלקת כיבית וזיהומית בקרנית)

תופעות לוואי שכיחות לא ידועה: לא ניתן להעריך את השכיחות מהמידע הנוכחיים

- דלקת ריאות (פנאומוניה)

אם הופעה תופעת לוואי, אם אחת מתופעות הלוואי מחמירה או כאשר אתה סובל מתופעת
לוואי שלא צוינה בעברן, עליך להתייעץ עם הרופא.
דיווח על תופעות לוואי

ניתן לדוח על תופעות לוואי למשרד הבריאות באמצעות לחיצה על הקישור "דיווח על
תופעות לוואי עקב טיפול רפואי" שנמצא בדף הבית של אתר משרד הבריאות
(www.health.gov.il) המפנה לטופס המukan לדיווח על תופעות לוואי, או ע"י כניסה
ל קישור:

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

5. איך לאחסן את התרופה?

- מנע הרעליה! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמור במקום סגור מחוץ להישג ידם וטוויה
ראיותם של ילדים /או תינוקות ועל ידי כך תמנע הרעליה. אל תגרום להתקאה ללא הוראה
מופורשת מהרופא.
- אין להשתמש בתרופה אחרי תאריך התפוגה (exp. date) המופיע על גבי האריזה. תאריך
התפוגה מתייחס ליום האחرون של אותו חודש.
- יש לאחסן במקדר (בין 2°C ל-8°C).
- אין להשיליך תרופות לביב או לפסולת הביתית. התיעץ עם הרוקח כיצד לזרוק תרופות
שאין בשימוש. צעדים אלו יסייעו בהאגנה על הסביבה.

6. מידע נוספת

- נוסף על המרכיב הפעיל, התרופה מכילה גם:

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

- ראה גם סעיף 2 בעلون – "מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה".
- כיצד נראית התרופה ומה תוכן האריזה:
בלנrap הינו אבקה לבנה עד צהובה בקבוקון זכוכית עם פקק גומי ומכסה פלסטיק הנitin להסרה. כל אריזת קרטון מכילה בקבוקון אחד.
 - בעל הרישום: גלקסוסמיטקלין (ישראל) בע"מ, רח' בל 25, פתח תקווה.
 - יצורן: גלקסוסמיטקלין מנופקטוריינג A.C.S., פארמה, איטליה.
 - מספר רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי משרד הבריאות: 168-62-36882

- לשם הפשטות ולהקלת הקירה עلون זה נוסח בלשון זכר. על אף זאת, התרופה מיועדת לבני שני המינים.

נערך ביולי 2022 בהתאם להנחיות משרד הבריאות.

סימני המסחר הינם בבעלות או בזכיותו של קבוצת החברות של GSK.
© 2022 קבוצת החברות של GSK או הזכין שלו.

Blenrep PT V4.0

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 discolouration. 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.