

نشرة للمستهلك بموجب أنظمة الصيدلة

(مستحضرات) - 1986

يسوق الدواء بموجب وصفة طبيب فقط

## تابريكتا 150 ملغ

## تابريكتا 200 ملغ

### أقراص مطالية

المركب الفعال:

كابماتينيب على شكل دي هيدروكلوريد مونوهيدرات (capmatinib as dihydrochloride monohydrate).

يحتوي كل قرص على 150 ملغ أو 200 ملغ كابماتينيب. المواد غير الفعالة: انظر الفقرة 6 "معلومات إضافية".

إن النشرة بتنم عن حتى نهايتها قبل إستعمالك للدواء. تحتوي هذه النشرة على معلومات موجزة عن الدواء. إذا توفر لديك أسلمة إضافية، راجع الطبيب أو الصيدلي. وصف هذا الدواء من أجلك. لا تعطيه لآخرين. فهو قد يضرهم حتى ولو بدا لك أن حالتهم الطبية مشابهة لحالتك.

#### 1) لأي غرض مخصص الدواء؟

تابريكتا مخصص لعلاج الكبار الذين يعانون من سرطان الرئتين المسمى سرطان الرئتين من نوع الخلايا غير الصغيرة (NSCLC) النقيلي (الذي إنתר إلى مناطق أخرى من الجسم) الذي فيه طفرة تسبب التخطي عن المحور العصبي (إيكسون) 14 في المورثة mesenchymal epithelial transition (MET)، حيث تم تشخيصها عن طريق فحص مصادق عليه.

الفصيلة العلاجية: أدوية لعلاج السرطان، مثبط بروتين كيناز.

#### 2) قبل إستعمال الدواء

لا يجوز إستعمال الدواء إذا:

- كنت حساساً (آليرجي) لل المادة الفعالة أو لكل واحد من المركبات الإضافية التي يحتويها الدواء (انظر الفقرة 6).

تحذيرات خاصة تتعلق بإستعمال الدواء

قبل العلاج بـ تابريكتا إحدى للطبيب عن حالتك الطبية، بما في ذلك إذا:

- كنت تعاني أو عانيت من مشاكل في رئتيك أو مشاكل تنفسية أخرى غير سرطان الرئتين.
- كنت تعاني أو عانيت من مشاكل في الكبد.
- كنت حاملاً، تخططين للحمل أو مرضعة (أنظر أيضاً في السياق في البند "الحمل، الإرضا و الخصوبة").
- كنت رجلاً ولديك زوجة يمكنها أن تحمل (أنظر أيضاً في السياق في البند "الحمل، الإرضا و الخصوبة").

مشاكل رئوية أو تنفسية. قد يسبب تابريكتا إلتهاباً رئوياً يمكنه أن يؤدي إلى الوفاة. بلغ الطبيب بشكل فوري إذا تطورت لديك أية أعراض جديدة أو تفاقم في الأعراض (انظر الفقرة 4).

مشاكل في الكبد. قد يؤدي تابريكتا إلى نتائج شاذة لوظائف الكبد في فحوص الدم. سيقوم الطبيب بإجراء فحوص الدم من أجل فحص وظيفة الكبد قبل بدء العلاج وأثناء العلاج بـ تابريكتا. بلغ الطبيب بشكل فوري إذا تطورت لديك أية علامات وأعراض لمشاكل في الكبد (انظر الفقرة 4).

خطورة حدوث حساسية لضوء الشمس (حساسية للضوء). قد يكون جلدك حساساً للشمس (حساسية للضوء) خلال العلاج بـ تابريكتا. عليك إستعمال كريم واقٍ من الشمس أو إرتداء ملابس تغطي جلدك خلال العلاج بـ تابريكتا من أجل الحد من التعرض المباشر لضوء الشمس.

#### الأطفال والمرأهقون

تابريكتا غير مخصص لإستعمال لدى الأطفال والمرأهقين. لا تتوفر معلومات حول سلامة ونجاجة إستعمال هذا المستحضر لدى الأطفال والمرأهقين.

#### الفحوص والمتابعة

سيقوم الطبيب بإجراء فحوص الدم من أجل فحص وظيفة الكبد قبل بدء العلاج وخلال العلاج بـ تابريكتا.

#### التداخلات/التفاعلات بين الأدوية

إذا كنت تتناول أو إذا تناولت مؤخراً أدوية أخرى بما في ذلك أدوية بدون وصفة طبية وإضافات غذائية، إحدى للطبيب أو للصيدلي عن ذلك.

من شأن تابريكتا وأدوية أخرى تُعطى سوية أن تؤثر على بعضها البعض وتسبب أعراضًا جانبية. خاصة إذا كنت تتناول:

#### تأثير أدوية أخرى على تابريكتا

#### مثبطات قوية لـ CYP3A

إن إعطاء تابريكتا بالمشاركة مع مثبط قوي لـ CYP3A (مثلاً: إيتراكونازول، كيتوكونازول، كلاريشروميسين، نيفازودون، لوبيتاشير/ريتونافير) يزيد من تركيز كابماتينيب في الدم، الأمر الذي قد يزيد من شيوخ وشدة الأعراض الجانبية لـ تابريكتا. في هذه الحالة سوف تحتاج إلى متابعة حثيثة للأعراض الجانبية من قبل الطبيب.

#### منشطات CYP3A القوية والمعتدلة

إن إعطاء تابريكتا بالمشاركة مع منشط قوي لـ CYP3A [مثلاً: ريفامپيسين، فينيتوئين، كاربامازپين، هيبيريكوم بيرفوراتوم] يقلل من تركيز كابماتينيب في الدم. كذلك، إن إعطاء تابريكتا بالمشاركة مع منشط CYP3A معتمد (مثلاً: إيفاچيرينز، فينوباربيتال) قد يقلل هو أيضاً من تركيز كابماتينيب. إنخفاض تركيز كابماتينيب في الدم يمكن أن يقلل من نشاط تابريكتا المضاد للسرطان. يجب تجنب التناول المشترك لـ تابريكتا مع منشطات قوية ومعتمدة لـ CYP3A.

#### تأثير تابريكتا على أدوية أخرى

#### ركائز CYP1A2

إن الإعطاء المشترك مع تابريكتا يزيد من تركيز ركيزة CYP1A2 في الدم (مثلاً: تيزانيدين، ثيوفيلين)، الأمر الذي قد يزيد من الأعراض الجانبية لهذه الركائز. إذا كان لا يمكن تجنب الإعطاء المشترك لـ تابريكتا مع ركائز CYP1A2، سيوصيك الطبيب بخفض المقدار الدوائي لركيزة CYP1A2 أو ركيزة CYP2K.

#### استعمال الدواء والطعام

بالإمكان تناول الدواء مع أو بدون طعام. يوصى بإستهلاك كافٍ من السوائل.

#### الحمل، الإرضا و الخصوبة

لا يجوز إستعمال الدواء دون إستشارة الطبيب قبل بدء العلاج إذا كنت حاملاً، تخططين للحمل أو مرضعة.

#### الحمل

يمكن أن يلحق تابريكتا ضرر بالجنين.

النساء القادرات على الحمل:

- يجب على الطبيب إجراء فحص حمل قبل بدء العلاج بـ تابريكتا.

عليك إستعمال وسيلة ناجعة لمنع الحمل خلال فترة العلاج ولمدة أسبوع واحد بعد آخر مقدار دوائي من تابريكتا. تحدثي إلى الطبيب حول أنواع وسائل منع الحمل التي من شأنها أن تتناسب بك خلال هذه الفترة الزمنية.

بلغ الطبيب بشكل فوري إذا حملت أو إذا كنت تعقددين بأنك قد تكونين حاملاً أثناء العلاج بـ تابريكتا.

الرجال الذين لديهم زوجات قادرات على الحمل:

عليك إستعمال وسيلة ناجعة لمنع الحمل خلال فترة العلاج ولمدة أسبوع واحد بعد المقدار الدوائي الأخير من تابريكتا.

#### الإرضا

لا يجوز الإرضا خلال فترة العلاج ولمدة أسبوع واحد بعد المقدار الدوائي الأخير من تابريكتا.

بلغ الطبيب إذا كنت مرضعة أو تخططين للإرضا. من غير المعروف ما إذا كان تابريكتا ينتقل إلى حليب الأم.

#### السيادة وإستعمال الماكولات

من غير المتوقع أن يؤثر تابريكتا على القدرة على السيادة أو إستعمال الماكولات.

#### 3) كيفية إستعمال الدواء؟

يجب إستعمال المستحضر دائمًا حسب تعليمات الطبيب.

عليك الإستيقاظ من الطبيب أو من الصيدلي إذا لم تكن واثقاً بخصوص المقدار الدوائي وطريقة العلاج بالمستحضر.

المقدار الدوائي وطريقة العلاج يحددان من قبل الطبيب فقط.

المقدار الدوائي الإعتيادي عادة هو 400 ملغ تابريكتا مرتين في اليوم مع أو بدون طعام. يوصى بإستهلاك كافٍ من السوائل.

لا يجوز تجاوز المقدار الدوائي الموصى به.

يجب بلع أقراص تابريكتا كاملة. لا يجوز كسر، مضغ أو سحق أقراص تابريكتا.

من شأن الطبيب أن يغير لك المقدار الدوائي، أن يوقف العلاج بـ تابريكتا بشكل مؤقت أو دائم إذا كنت تعاني من أعراض جانبية معينة.

لا يجوز تغيير المقدار الدوائي أو التوقف عن تناول تابريكتا، إلا بتعليمات من الطبيب.

إذا نسيت تناول هذا الدواء في الوقت المحدد أو تقيأت مقداراً دوائياً من تابريكتا، لا يجوز تناول مقداراً دوائياً مضاعفاً. تناول المقدار الدوائي التالي في الوقت المعتاد وإستشر الطبيب.

يجب المواظبة على العلاج حسب توصية الطبيب.

لا يجوز تناول أدوية في العتمة! يجب تشخيص طابع الدواء والتأكد من المقدار الدوائي في كل مرة تتناول 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 تابريكتا قد يسبب أعراضًا جانبية لدى بعض المستعملين. لا تندهن من قائمة الأعراض الجانبية. من الجائز ألا تعاني أيًّا منها.

قد يسبب تابريكتا أعراضًا جانبية جدية، بما في ذلك:

- مشاكل رئوية أو تنفسية (مرض رئوي خلالي، إلتهاب الرئتين). قد يسبب تابريكتا إلتهاباً رئوياً يمكن أن يؤدي إلى الوفاة. بلغ الطبيب بشكل فوري إذا تطورت لديك أيَّة أعراض جديدة أو تفاقم في الأعراض، بما في ذلك:

◦ سعال

◦ سخونة

◦ صعوبات في التنفس أو ضيق في التنفس

- مشاكل في الكبد. قد يؤدي تابريكتا إلى نتائج شاذة لوظائف الكبد في فحوص الدم (مثل نسبة مرتفعة من لأنين أمينو ترانسفيراز وأو أسيارتات أمينو ترانسفيراز وأو بيليروبين). سيقوم الطبيب بإجراء فحوص الدم لفحص وظيفة الكبد قبل بدء العلاج وأثناء العلاج بـ تابريكتا. بلغ الطبيب على الفور إذا تطورت لديك أيَّة علامات وأعراض لمشاكل الكبد، بما في ذلك:
  - تحول لون الجلد أو بياض العين إلى الأصفر (يرقان)
  - قلة الشهية للطعام لعدة أيام أو لفترة زمنية مطولة
  - بول داكن أو بلون الشاي
  - غثيان وتقىؤات
  - براز فاتح اللون
  - ألم أو حساسية في الجانب الأيمن من البطن
  - إرثراك
  - إرهاق
  - ضعف عام
  - إنتفاخ في منطقة البطن

- خطورة حدوث حساسية لضوء الشمس (حساسية للضوء).  
أنظر الفقرة 2 "تحذيرات خاصة تتعلق بإستعمال الدواء".

أعراض جانبية شائعة جداً (**very common**) (من شأنها أن تؤثر على أكثر من مستعمل واحد من بين 10 مستعملين):

- إنتفاخ في اليدين أو في راحتي القدمين

◦ تقىؤات

◦ غثيان

◦ ألم في العضل أو العظم

◦ فقدان الشهية للطعام

◦ إرهاق وضعف عام

◦ صعوبة في التنفس

◦ إلتهاب الرئتين

◦ إرتفاع درجة حرارة الجسم

◦ تناقص في الوزن

◦ إمساك

◦ إسهال

◦ سعال

◦ طفح في الجلد

◦ دوار

◦ تغيرات في فحوص دم معينة:

الكمباء

إنخفاض نسبة الألبومين

ارتفاع نسبة الكرياتينين

ارتفاع نسبة الفوسفاتات القلوبي

ارتفاع نسبة الأميلاز

ارتفاع نسبة الليپاز

انخفاض نسبة الصوديوم

انخفاض نسبة الفوسفور

ارتفاع نسبة البوتاسيوم

انخفاض نسبة الچلوكوز

أمراض الدم

انخفاض نسبة الخلايا الليمفاوية

انخفاض نسبة الهيموچلوبين

انخفاض نسبة كريات الدم البيضاء

أعراض جانبية إضافية

حكة (حساسية ومنتشرة)، إلتهاب النسيج الخلوي

(cellulitis)، إصابة كلوية حادة (بما في ذلك قصور كلوي)، شرى وإلتهاب البنكرياس الحاد.

هذه ليست كل الأعراض الجانبية المحتملة لـ تابريكتا. توجه إلى الطبيب لتلقي إستشارة طبية بخصوص الأعراض الجانبية. من شأن الطبيب أن يغير المقدار الدوائي، أن يوقف العلاج بـ تابريكتا بشكل مؤقت أو دائم إذا تطورت لديك أعراض جانبية معينة.

إذا ظهر عرض جانبي، إذا تفاقمت إحدى الأعراض الجانبية أو عندما تعاني من عرض جانبي لم يذكر في هذه النشرة، عليك إستشارة الطبيب.

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](http://www.health.gov.il)) الذي يوجهك إلى النموذج المباشر للتبليغ عن أعراض جانبية، أو عن طريق تصفح الرابط:

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

#### 5) كيفية تخزين الدواء؟

- تجنب التسمم! يجب حفظ هذا الدواء وكل دواء آخر في مكان مغلق بعيداً عن متناول أيدي و المجال روئية الأطفال وأو الرضع، وذلك لتفادي إصابتهم بالتسمم. لا تسبب التقىؤ بدون تعليمات صريحة من الطبيب.

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

◦ شروط التخزين

لا يجوز التخزين فوق 25 درجة مئوية. يجب التخزين في العلبة الأصلية للحماية من الرطوبة.

لب القرص:

Microcrystalline cellulose, mannitol, crospovidone (type A), povidone (K30), magnesium stearate, colloidal silicon dioxide and sodium lauryl sulfate.

طلع القرص (150 ملغ):

Hypromellose, titanium dioxide (E171), talc, polyethylene glycol (PEG) 4000, ferric oxide yellow, ferric oxide red, ferric oxide black.

طلع القرص (200 ملغ):

Hypromellose, titanium dioxide (E171), polyethylene glycol (PEG) 4000, talc, ferric oxide yellow.

كيف يبدو الدواء وما هو محتوى العلبة:

تابريكتا 150 ملغ: قرص مطلي بلون برتقالي-بني فاتح،

بيضاوي الشكل، محدب ذو حواف مائلة، مع ختم DU

على جانب واحد وـ NVR على الجانب الآخر. تحتوي كل علبة على 120 قرصاً مطلياً.

تابريكتا 200 ملغ: قرص مطلي بلون أصفر، بيضاوي الشكل،

محدب ذو حواف مائلة، مع ختم LO على جانب واحد

وـ NVR على الجانب الآخر. تحتوي كل علبة على 120 قرصاً مطلياً.

صاحب الإمتياز والمستورد وعنوانه: نوفارتيس إسرائيل

م.ض، ص.ب. 7126، تل أبيب.

تم إعدادها في أيلول 2022 بموجب تعليمات وزارة الصحة.

أرقام سجل الدواء في سجل الأدوية الحكومي في وزارة الصحة:

169-36653

169-36654

من أجل سهولة وتهوي القراءة، تمت صياغة هذه النشرة بصيغة المذكرة. على الرغم من ذلك، فإن الدواء مخصص لكلا الجنسين.

TAB APL NOV22 V2.1