

עלון לצריכן לפי תקנות הרווחחים (תכשירים) התשמ"ג - 1986

התרכופה משווקת על פי מרשם רפואי בלבד

יסקרטה® 0.4 × 2 – 0.4 תאים מורחפים לעירוי

חומרים פעילים:

החומר הפעיל הינו אקסיקבטגן סילולואצל ciloleucel axicabtagene chimericCAR (CAR chimeric antigen receptor) (antigen receptor) (CD19) נוגדי CD19 בנפח המוערך של כ-68 מ"ל למנת יעד של 2×10^6 anti-CD19 CAR-positive viable T cells/kg.

חומרים בלתי פעילים וארגנים: ראה סעיף 6 "מידע נוספת".

קריאה בעיון את העلون עד סופו בטרם תשתמש בתרכופה.

עלון זה מכיל מידע תמציתי על התרכופה. אם יש לך שאלות נוספות, פנה אל הצוות הרפואי המטפל בך. תרכופה זו נרשמה לטיפול עבורה בלבד. אל תעביר אותה לאחרים. היא עלולה להזיק להם אפילו אם נראה לך כי מחלתם דומה.

בנוסף לעalon לצריכן, לתכשיר יסקרטה קיימים קרטיים מידע בטיחותי למטופל. קרטיים אלה מכיל מידע בטיחותי חשוב, שעליך לדעת, לפני קבלת הטיפול ביסקרטה ולאחר הטיפול ולפועל עליו. יש לעיין בקרטיים מידע בטיחותי למטופל ובעalon לצריכן בטרם תחילת השימוש בתכשיר. יש לשמר את קרטיים המידע הבטיחותי לעיון נוסף במקרה הצורך.

1. למה מיועדת התרכופה?

יסקרטה מיועדת לטיפול במובגרים הסובלים מלימפומה מפשיטת של תא B גדולים (DLBCL) ולימפומה של תא B בדרגת מאירות גבוהה (HGBL) אשר עמידה בפni, או נשנתה תוך 12 חודשים מס'יום טיפול כימואימונותרפי בקן ראשון.

יסקרטה מיועדת לטיפול במובגרים עם מחלת חוזרת או עמידה הסובלים מלימפומה מפשיטת של תא B גדולים (DLBCL) ולימפומה ראשונית מיצירת של תא B גדולים (PMBCL), לאחר שני קומי טיפול מערכתיים או יותר.

הגבלות שימוש: יסקרטה אינה מיועדת לטיפול בחולים עם לימפומה ראשונית או שניונית של מערכת העצבים.

יסקרטה מיועדת לטיפול במובגרים עם מחלת חוזרת או עמידה הסובלים מלימפומה זקיקית (FL) ולאחר שני קומי טיפול מערכתיים או יותר.

קובוצה רפואיית: תרופות אנטי-ופלסטיות אחרות.

יסקרטה הינה תכשיר מסווג רפואי גנטי המיועד לטיפול במובגרים עם לימפומה אגרסיבית מפשיטת של תא B גדולים (DLBCL), בלימפומה ראשונית מיצירת של תא B גדולים (PMBCL) ובליימפומה זקיקית (FL) המשפעות על רקמת הלימפה שלך (חלק ממרכיבת החיסון) אשר משפיעות על סוג מסוים של תא דם לבנים הנקראים למופ齊יטים מסווג B ועל איברים אחרים בגוף. כמות גדולה מדי של תאים לבנים לא תקין אלו מצטברת ברקמה שלך, מה שעלול לגרום לתסמיינים שאתה עשוי לחוות.

התכשיר מופק במיעוד עבורה, למתן חד פעמי מתאי הדם הלבנים שלך אשר עברו מודיפיקציה.

2. לפני השימוש בתרופה

X אין להשתמש בתרופה אם:

- אתה רגש (אלרגי) לחומר הפעיל אקסיקבטגן סילולאצ'ל או לכל אחד מהמרכיבים הנוספים אשר מכילה התרופה (רשומים בפרק 6).
- אין יכול לקבל טיפול רפואי כימותרפיה לדלדול למופ齊יטים, אשר מורידה את מספר תא הדם הלבנים בדם (ראה גם סעיף 3, כיצד תשתמש בתרופה?)

I אזהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה

יסקרה עשויה מטהי הדם הלבנים שלך, ולכן רק אתה רשאי לקבלה (שימוש אוטולוגי).

לפני שאתה מקבל יסקרה, יש לספר לרופא אם:

- אתה חווית בעיות במערכת העצבים (כמו למשל פרכויסם, שבע או אובדן זיכרון).
- יש לך בעיות בכליות.
- יש לך רמות נמוכות של תא דם (ספירות דם).
- עברת השתלה תא גזע ב-4 החודשים האחרונים.
- יש לך בעיות בריאות, בלב או בלחץ הדם (נמוך או גבוה).
- יש לך סימנים או תסמינים של מחלה השתל נגדי המאסן. דבר זה קורה כאשר תאים מושתלים תוקפים את הגוף שלך וגורמים לתסמינים כגון פריחה, בחילה, הקאה, שלשול או צואה דםית.
- שמת לב להחמרה בתסמיני הסרטן שלך. אם יש לך לימפומה, הדבר עשוי לכלול חום, תחושת חולשה, הצעות לילה, אבדן משקל פתאומי.
- יש לך זיהום. הזרום יטוף לפניו קבלת עירוי יסקרה.
- הייתה לך צהבת B, צהבת C או זיהום מנגייף הגורם לתסמונת הcessal חיסוני הנרכש (VH).

אם אחד מהמצבים הרפואיים שלעיל נוגע לך (או אם אין בטוח), שוחח עם הרופא שלך לפני שאתה מקבל יסקרה.

לאחר שקיבלת יסקרה

פנה לצוות הרפואי המתפל בך מיד אם אתה חוו כל אחת מן התופעות הבאות:

- צמרמוורות, עיפות קיצונית, חולשה, סחרחות, כאב ראש, שיעול, קוצר נשימה או דפימות לב מואצות, שעולים להיות תסמינים למצב הקורי תסמונת שחרור ציטוקינים. מדוד את חום גופך פעמיים ביום למשך 3-4 שבועות לאחר הטיפול ביסקרה. אם חום גופך גבוה, פנה אל הרופא שלך מיד.
- פרכויסם, רעדות או קושי בדיור או דיבור לא ברור (בליעת מילים), אבדן הכרה או ירידת ברמת ההכרה, הבלבול וחוסר התמצאות במרחב, אבדן שיווי משקל או אבדן קווארדיינציה.
- חום, שעולול להיות תסמין של זיהום.
- עיפות קיצונית, חולשה, קוצר נשימה שעולים להיות תסמינים למחסור בתאי דם אדומים.
- דימום או נתיחה לחבורות כחולות, שעולים להיות תסמינים לרמות נמוכות של תאים בدم הידועים כתסיות.

אל תתרום דם, איברים, רקמות או תאים להשתלה.

ילדים ומתבגרים

אין להשתמש ביסקרה ילדים ומתבגרים מתחת לגיל 18 היוות יסקרה לא נבדקה בקבוצת גיל זו.

בדיקות ועקב

לפני הטיפול ביסקרה, הרופא שלך:

- יבדוק את הריאות, את הלב ואת לחץ הדם שלך.

- **יחפש סימנים לזריזה; כל זירוז יטוף לפני קבלת יסקרטה.**
- **יבדוק אם מחלת הסרטן שלך מחמירה.**
- **יחפש סימנים למחלת השתול נגד המאכון, שעלולה להתרפתח לאחר השתלה.**
- **יבדק חומצת שתן (acid urine) בدم שלך וכמה תאים סרטניים יש לך בדם. דבר זה יראה אם אתה עלול לפתח מצב רפואי הקרי תסמנות פירוק הגוף. יתכן שתקבל תרופות למניעת מצב זה.**
- **יבדק אם יש לך מחלות מדבקות המשפיעות על הכבד, דלקת כבד נגיפית מסוג B (הפטיטיס B), דלקת כבד נגיפית מסוג C (הפטיטיס C), או זירוז בגין חיסוני (VH).**

לאחר קבלת יסקרטה הרופא שלך:

- **יפנה אותך לעורר בדיקות אחר גידולים שונים למשך כל החיים.**
- **יפנה אותך לעורר בדיקות אחר רמות אימונוגלובולינים (חלבונים המיוצרים על ידי תאי מערכת החיסון).**
- **יעקב אחר מצבך במרכז רפואי מסוים על בסיס יומי לפחות במשך 10 הימים לאחר קבלת האינפוזיה על מנת לבדוק האם הטיפול הצליח ועל מנת לעזור לך במקרה ואתה חוות תופעות לוואי. לאחר 10 הימים הראשונים מסיום האינפוזיה, המעקב יהיה לפי שיקול דעתו של הרופא המתפל שלך.**

תגובהות בין תרופתיות

לפני הטיפול ביסקרטה, ספר לצוות הרפואי המטפל בך אם אתה לוחץ או אם לך חותם לאחרונה, תרופות אחרות כולל תרופותלא מרשם ותוספי תזונה**. במיוחד אם אתה גוטל או נטلت לאחרונה תרופות אשר עלולות להחליש את המערכת החיסונית שלך, כמו קורטיקוסטרואידים, כיוון שתרופות אלה עלולות להפריע להשפעה של יסקרטה.**

- **במיוחד, אין לך חיסונים מסוימים הנקרים חיסונים חיים, בתקופות הבאות: 6-6 השבועות שלפני קבלת מחזור קצר של צימוטרפיה (הנקראת צימוטרפיה לדלול לימפה) כדי להכין את גופך לתאי יסקרטה.**
- **במהלך הטיפול ביסקרטה.**
- **לאחר הטיפול, בעוד המערכת החיסונית מתאוששת.**

שוחח עם הרופא שלך אם עלייך להתחסן בחיסון כלשהו.

- היריון, הנקה ופוריות**
- **אם את בהיריון או מניקה, חושבת שאתה עשוי להיות בהיריון או מתכנתת להיכנס להיריון, התיעצי עם הרופא שלך לפני שאתה מקבלת טיפול זה. זאת משום שההשפעות של יסקרטה על נשים בהיריון או נשים מניקות אינן ידועות, והיא עלולה להזיק לעוברך או לתינוקך היונק. בנוסף, ההשפעה על הפוריות של גברים ונשים לא נבדקה.**
 - **אם את בהיריון או חושבת שאתה עשוי להיות בהיריון לאחר הטיפול ביסקרטה, הייעצי ברופא שלך מיד.**
 - **תינתן לך בדיקה לגילוי היריון לפני שתתחליל בטיפול. אפשר לתת את יסקרטה רק אם בדיקת היריון מראה שאין לה.**

התיעצי עם הרופא שלך לגבי היריון אם קיבלת יסקרטה.

נהיגה ושימוש במכוניות

אין נהוג, להשתמש במכוניות או להשתתף בפעולות המצריכות ערנות. יסקרטה עלולה לגרום לביעות נירולוגיות הכוללות שנייה או ירידת בהכרה ופרקושים (התקפים) ב-8 השבועות שלאחר העירוי.

מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה

תרופה זו מכילה 300 מ"ג נתרן (המרכיב העיקרי במלח בישול/ שולחני) בכל שקיית עירוי. כמות זו שווה ערך ל-15% מצריכת הנתרן המירבית המומלצת ליום למבוגרים.

תרופה זו מכילה OSMO ועקבות של גנטמייצין אשר עלולות לגרום לתגובה אלרגיות חמורות.

3. כיצד תשמש בתרופה?

יסקרטה תמיד ניתן לרעל-ידי מומחה ברפואה. יסקרטה ניתנת בטיפוף [בעירוי (אינפוזיה)] לווריד (במתן תור-וריד).

- כיוון שיסקרטה מופקת מתאי הדם הלבנים שלך, התאים יאסו מגופך כדי להכנין את התרופה שלך. הרופא שלך יקח ממך כמות מסוימת של דם באמצעות צנתר תור וריד (הלייר הנקרוא ליקופריזיס). חלק מתאי הדם הלבנים שלך יופרד מדםך, ושארית הדם תוחזר לגוףך דרך הוריד. הליר זה עשוי לקחת בין 3 ל-6 שעות, וייתכן שייהי צריך לחזור עליו.
- תאי הדם הלבנים שלך ישלחו להפקת יסקרטה. בדרך כלל, לוקח כ-3 או 4 שבועות לקבלת טיפול היסקרטה שלך, אבל טווח הזמן עשויים להשנות.

תרופות שנייניות לפני טיפול יסקרטה
במשך 30 עד 60 דקות לפני קבלת יסקרטה, ניתן שתתקבל תרופות אחרות. דבר זה נעשה כדי לעזור למניעת תשובות לעירוי ולמנוע חום. תרופות אחרות אלה עשויות לכלול:

- פרצטמל.
- אנטיהיסטמיין כגון דיפנהידראמין.

לפני קבלת יסקרטה, ניתן לרעל תרופות אחרות כמו כימותרפיה מקדימה, שיאפשרו לתאי הדם הלבנים המהונדים שלך ביסקרטה להתרבות בתוך גופך כאשר התרופה ניתנת לך.

הצוות הרפואי שמטפל לך יבודק בתשומת לב שהתרופה הינה שלך.

AIR ניתנת לך יסקרטה

יסקרטה תמיד ניתן לך ע"י רופא במרכז רפואי מוסמך.

- הטיפול ביסקרטה ניתן במנה יחידה.
- czoot הרופאי המטפל לך עירוי אחד של יסקרטה באמצעות צנתר תור וריד (עירוי תור וריד) במשך כ- 30 דקות.

עליך לקבל עירוי יסקרטה במרפאה קלינית שהוסמכת לך. תשוחרר לביתך רק כאשר הרופא שלך שזה בטוח לאפשר לך להשתחרר הביתה.
ייתכן שהרופא שלך יערוך לך בדיקות דם כדי לבדוק תופעות לוואי.

לאחר קבלת יסקרטה

- עליך לתקן להישאר בקרבת בית החולים בו קיבלת את הטיפול במשך 4 שבועות לפחות לאחר הטיפול ביסקרטה. הרופא שלך ימליץ שתשב בבית החולים מדי יום במשך 10 ימים לפחות, וישקול אם יש צורך להשארך באשפוז בבית החולים במשך 10 הימים הראשונים לאחר העירוי. זאת כדי שהרופא שלך יוכל לבדוק אם הטיפול עובד, ולסייע לך אם יש לך תופעות לוואי.

אם אתה מחמיץ תור כלשהו, יש להתקשר לרופא שלך או למרפאה המוסמכת בהקדם האפשרי לקבעת תור חדש.

אם יש לך שאלות נוספות בנוגע לשימוש בתרופה, היועץ בצוות הרפואי המטפל לך.

4. תופעות לוואי

כמו בכל תרופה, השימוש ביסקרטה עלול לגרום לתופעות לוואי בחלק מהמשתמשים. אל תיבהל במקרה רשיתם תופעות הללו. יתכן ולא תסבול מכך אחת מהן.

יסקרטה עלולה לגרום לתופעות לוואי הקשורות למערכת החיסונית שלה, שיכולה להיות חמורות או מסכנות חיים, ועלולות להוביל למות.

להלן תופעות הללו שדווחו בשימוש ביסקרטה.

תופעות לוואי שכיחות מאד (עלולות להשפיע על יותר מ-1 מכל 10 אנשים)

- חום, צמרמות, ירידה בלוץ הדם עלולה לגרום לתסמינים כגון סחרחוורת, תחושת טשטווש, נזלים בריאות, אשר עלולים להיות חמורים ואף קטלניים (כל התסמינים של מצב הקרי תסמונת שחזר ציטוקינים).
- מספר נמוך באופן חריג של תא דם לבנים.
- איבוד הכרה או ירידה ברמת ההכרה, הבלבול או איבוד זכרון כתוצאה מגיעה בתפקוד המוח, רעידות לא רציניות (tremor), בלבול פתאומי המלאוה בחוסר שקט, חוסר התמצאות למרחב, היזות או אי שקט (delirium).
- ירידה במספר תא הדם האדומים: סימפטומים יכולים לכלול עייפות קיצונית.
- עייפות קיצונית.
- ירידה במספר הטסיות (טרומבוציטופניה): סימפטומים יכולים לכלול דימום מוגבר או ממושך או נתיה להופעת חבורות.
- כאבי שרירים ופרקדים, כאב גב.
- כאב ראש.
- רמות גבוהות בדם של חומצת שתן או סוכר (גלאוקוז).
- רמות נמוכות בדם של נתרן או פוספט.
- בחילה, עצירות, שלשול, כאב בטן, הקאות.
- ירידה בתאIRON.
- לחץ דם נמוך, סחרחוורת.
- קווצר נשימה, שיעול.
- קצב לב מהיר.
- קצב לב לא סדרי (אריתמיה).
- רמות נמוכות של אימונוגlobולינים.
- הצלברות נזלים בגוף (בצקת), אשר עלולה להוביל להתנפחות, לעלייה במשקל, לקשי נשימה, ולתפקות שתן נמוכה.
- חוסר באנרגיה או בכוח, חולשת שרירים, קושי בתזוזה, התכווצויות שרירים.
- פריחה בעור או בעיות בעור.
- קשיי שינה.
- לחץ דם גבוה.
- עלייה בرمות אנדמי הכבד בדם.

תופעות לוואי שכיחות (עלולות להשפיע על עד 1 מכל 10 אנשים)

- יובש בפה, התיבשות, קשיי בליעה.
- כאבים בכפות הידיים או הרגליים.
- רמות גבוהות של בילירוביון בדם.
- רמות נמוכות של אלבומין, אשגן או סידן בדם.
- רמת חמצן נמוכה בדם.
- אי ספיקה כליתית.
- התנפחות של הגפיים, נזול מסביב לריאות (תפליט קרום הריאה).
- שינוי ביכולת הגוף לייצור קריישים (coagulopathy): סימפטומים יכולים לכלול דימום מוגבר או ממושך או נתיה להופעת חבורות.
- שינויים בראיה שמובילים לקושי לראיון דברים (פגעה בראיה).
- כאב.

- עצירה פתאומית ובלתי צפואה של הלב (דום לב); דבר זה הוא חמור ומסכן חיים.
- כשל לבבי.
- קריishi דם: תסמיינים יכולים לכול CAB בחזה או בגב העליון, קשי נשימה, שיעול דמי או התכווציות CAB, התנפחות ברגל אחת, חום והתקחות של העור סביב האזור הכאב.
- פרקסיסים (seizures, כולל פרקסיסים אשר עלולים להיות ממושכים ומסכני חיים).
- חוסר יכולת להזיז צד אחד של הגוף.
- רגישות יתר: סימפטומים כגון פריחה, אורתיקריה, גירוד, התנפחות ואנפלקסיס.
- שינויים במצב הרוח.
- דלקת באף.
- חולשה או חוסר יכולת להזיז צד אחד של הגוף, מה שמקשה על ביצוע פעילויות יומיומיות כגון אכילה והתלבשות.
- אובדן שליטה על תנועות גופו.
- אובדן תנועות שרירי הפנים.
- חרדה.
- חוסר יכולת לנשום באופן עצמוני (כשל נשימת).
- ירידה בمشקל.

תופעות לוואי שאין שכיחות (עלולות להשפיע על עד 1 מכל 100 אנשים)

- קושי בהבנת מספרים.
- התפרקות של רקמת השדריר, המובילת לשחרור של סיבי שריר לדם.
- תפוקוד לקרי של לפחות 2 איברים (לדוגמא: כבד, ריאות וכליות), מצב אשר מחייב טיפול רפואי ואו פרוצדורה רפואית על מנת להחזיר את התפקוד הרגיל של האיבר.
- התנפחות של חוט השדרה אשר עלולות לגרום לשיתוק חלק או מלא של הגפיים ושל פלג גופו העליון.
- שיתוק של כל ארבעת הגפיים.
- מצבים המעידים על דלקת מערכת חומרה.

← פנה לצוות הרפואי המטפל בך מיד אם אתה חווה אלו מן התופעות שלעיל. אל תנסה לטפל בתסמינים שלך בעצמך תרופות אחרות על דעת עצמן.

דיווח על תופעות לוואי

אם תופעת אצלך תופעת לוואי כלשהי, ספר לצוות הרפואי המטפל בך. בין תופעות הלואאי נכללת כל תופעת לוואי אפשרית שאינה רשומה לעלן זה.

ניתן לדוח על תופעות לוואי למ משרד 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 המקoon לדיווח על תופעות לוואי, או ע"י לחיצה על הקישור:
<https://sideeffects.health.gov.il>

בנוסף, ניתן גם לדוח על כל תופעת לוואי ישירות לבעל הרישום באמצעות דואר אלקטרוני בכתובת הבאה: DrugSafety.Israel@gilead.com

על-ידי דיווח של תופעות לוואי, תוכל לסייע בכך שתספק מידע נוסף על בטיחות התרופה הזאת.

5. כיצד לאחסן את התכשיר?

המידע הבא מיועד לרופאים בלבד.

מנע הרעללה! אחסן תרופה זו וכל תרופה אחרת מחוץ לטוויה ראייתם והישג ידם של ילדים ו/או תינוקות ועל ידי כך תמנע הרעללה. אל תגרום להתקאה ללא הוראה מפורשת מהרופא.

אל תשתמש בתרופה לאחר שעבר תאריך התפוגה שלה. תאריך התפוגה מצוין על תווית המיכל ועל שקיית העירוי.

תנאי אחסון:

אחסן קפוא באדי חנקן נזלי בטמפרטורה של $\leq 150^{\circ}\text{C}$. עד להפירה לשימוש.
אין להקפיא מחדש. היציבות של יסקרטה לאחר הפירה היא עד 3 שעות בטמפרטורת החדר (20°C עד 25°C). אולם, יש להתחיל את העירוי ביסקרטה תוך 30 דקות מסיום ההפעלה ומשם זמן העירוי הכולל של יסקרטה לא עולה על 30 דקות.

6. תכולות האריזה ומידע נוסף

מה יסקרטה מכילה

- החומר הפעיל הינו axicabtagene ciloleucel. כל שקיית עירוי יעודית לחולה, כולל תא T מורחפים לאחר התאמת גנטית מסווג CAR (chimeric antigen receptor) (נוגדי CD19) בנפח המוערך של כ-68 מ"ל למנת יעד של 2×10^6 anti-CD19 CAR-positive viable T cells/kg.
- המרכיבים האחרים (הבלתי פעילים) הם: Cryostor CS10 (המכיל DMSO), נתון כלורייד, אלבומין אנושי. ראה פרק 2 "מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה".

תרופה זו מכילה תא דם אנושיים מהנדסים גנטיים.

איך נראה יסקרטה ותכולות אריזה זו

יסקרטה הינה תרחיף שקוף עד אטום, לבן עד אדום המיעוד לעירוי, התרחיף מסופק בשקיית עירוי האריזה בנפרד בתוך קופסת מתכת. שקיית עירוי אחת מכילה בערך 68 מ"ל של תאים מורחפים.

יצן

Kite Pharma Inc. 2355 Utah Avenue
El Segundo, CA 90245
USA

בעל הרישום

gilidad siemens israel בע"מ

רחוב החרש 4

hood sharon 4524075

ישראל

המידע הבא מיועד לצוות רפואי מומחה בלבד:

זה חשוב שתזכיר את כל התוכן של הליך רפואי זה לפני מתן יסקרטה.

אמצעי זהירות שיש לנוקוט לפני התכשיר הרפואי

יש להוביל את יסקרטה בתוך המתקן הרפואי/המבנה בתוך מיכל סגור, חסין מפני שברים וחסין מפני נזילות.

תכשיר רפואי זה מכיל תא דם אנושיים. מומחי הרפואה שמתעניינים עם יסקרטה חייבים לנוקוט באמצע הזרחות המתאים (עטיפות כפפות והרכבת משקפי מגן) כדי להימנע מההעברה אפשרית של محلות מדבקות.

יש לחתא משטחי עבודה וחומרים אשר יתכן שבאו ב מגע עם יסקרטה בהתאם להנחיות מקומיות לטיפול בפסולת שמקורה בחומר מקור אנושי.

הכנה טרם המתן

- EDA שזהות המטופל (ת.ז.) תואמת את פרטי הזהות של המטופל על קוסטת יסקרטה.
- אין להסיר את שקיית המוצר של יסקרטה מקסטת הברזל, אם המידע שעל גבי התוויות הספציפית למטופל אינו תואם את פרטי המטופל שעומד לקבל את הטיפול.
- לאחר שוויידאת את זהות המטופל, הסר את שקיית המוצר של יסקרטה מקסטת הברזל.
- EDA שהמידע אודות המטופל על תוויות קוסטת הברזל תואם את המידע שעל תוויות השקיית.
- בוחן את שקיית המוצר לפגמים ובודק את שלמותה לפני הפרשתה. אם השקיית נפגעה באופן כלשהו, יש למלא אחר ההנחיות המקומיות לטיפול בפסולת שמקורה בחומר מקור אנושי (או ליצור קשר עם Kite באופן מיידי).

הפרשה

- הכנס את שקיית העירוי לתוך שקיית נוספת.
- הפרש את יסקרטה ב-37 מעלות צליז'וס בערך, בעזרת אמבט מים או שיטת הפרשה יבשה עד שלא נותרים גבישי קרח נראים לעין בשקיית העירוי. ערבעב בעדינות את תכולת השקיית כדי לפזר גושים של חומר תא. אם נותרים גושי חומר תא נראים לעין, המשך לערבעב את תכולת השקיית בעדינות. גושים קטנים של חומר תא יופרדו בעזרת תנועת הערבוב הידנית העדינה. אין לשטוף, להפחית את מהירות הסחרור /או להרחיף מחדש את יסקרטה במדיה חדשה לפני העירוי. ההפרשה לוקחת בערך בין 3 ל-5 דקות.
- לאחר ההפרשה, יסקרטה יציבה בטמפרטורת חדר (20-25 מעלות צליז'וס) במשך עד 3 שעות.
- יחד עם זאת, יש להתחיל במתן העירוי של התכשיר יסקרטה תוך 30 דקות מסיום ההפרשה.

אין לשימוש במסנן לדלדול לויוקוציטים.

מתן

- יש לחת את התכשיר במרכז רפואי מוסמך ע"י רופא (רופאים) עם ניסיון טיפול בממאריות המטולוגיות ואשר עברו הדרכה למתן וטיפול בחולים המטופלים ביסקרטה.
- יש לוודא שלפחות מנתה אחת של טוסיליזומאב (tocilizumab) וכן ציוד לזמן חרום זמינים לכל מטופל לפניו מתן העירוי ובמשך תקופת התטאושות. לבתי החולים צריכה להיות גישה למננה נוספת טוסיליזומאב בתוך 8 שעות מרגע מנתן כל מנת קודמתה.
- על זהות המטופל להיות תואמת למספר המטופל המופיע על גבי שקיית העירוי.
- מתן יסקרטה הינו לשימוש אוטולוגי בלבד.
- מתן יסקרטה חייב להיות בעירוי תוך ורידי, תוך שימוש בצינור תוך ורידי נטול לטקס ולא מסנן לדלדול לויוקוציטים, בתוך 30 דקות, באמצעות כוח הכבידה או באמצעות משאבה פריסטטית.
- יש לנער את שקיית העירוי של יסקרטה בעדינות על מנת למנוע היוצרות צברי תאים. יש לחת בעירוי את כל תוכן שקיית העירוי.
- יש לשימוש בתמיסה סטרילית של נתרן קלורייד להזרקה בריכוז 9 מ"ג/מ"ל (0.9%) (0.154 מילימול נתרן למ"ל) על מנת להתניע את הצינור טרם מתן העירוי, כמו גם לשטוף אותו בסיום העירוי. בסיום העירוי של כל הנפה של יסקרטה, יש לשטוף את שקיית העירוי עם 10 עד 30 מ"ל תמיסה להזרקה של נתרן קלורייד בריכוז 9 מ"ג/מ"ל (0.9%) ע"י back priming על מנת לוודא שמספר תאים רב ככל האפשר ניתן בעירוי למטופל.

חשיפה בטעות

במקרה של חשיפה בטעות יש לפעול בהתאם לנוהלים המקומיים לטיפול בפסולת שמקורה בחומר אנושי. יש לחתא את משטחי העבודה וכל חומר שייתכן שבא ב מגע עם יסקרטה, בחומר חיטוי מתאים.

אמצעי זהירות שיש לנוקוט בעת השמדת התכשיר הרפואי
יש לטפל ולזרוק את כל החומר הרפואי שלא השתמשו בו או פסולת אשר היו ב מגע עם יסקרטה (פסולת נזילת ומוצקה) כחומר פסולת מזוהם פוטנציאלי בהתאם להנחיות המקומיות לטיפול בפסולת שמקורה בחומר אנושי.

מספר רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות: 35695
לשם הפשטות ולהקלת הקיראה, עלון זה נוסח בלשון זכר. על אף זאת, התרופה מיועדת לבני שני המינים.

העלון נערך במרץ 2023 בהתאם להנחיות משרד הבריאות.
asmcata: EU PIL from October 2022& FL efficacy and safety USPI NOV 2022

IL-MAR23-EU-OCT22