

עלון לצריכן לפי תקנות הרווחים (תקנירים) התשמ"ו - 1986
התרופה משוקת על פי מרשם רופא בלבד

אנהרטו™

אבקה להכנת תמיסה מרוכזת להכנת תמיסה לעירוי עור ורידי

כל בקבוקון מכיל:

טראסטוזומאב דרוצטקאן 100 מ"ג Trastuzumab Deruxtecan 100 mg

לחומרים בלתי פעילים בתכשיר – أنا ראה סעיף 6 "מידע נוסף".

קרא בעיון את העلون עד סופו בטרם תשתמש בתרופה. עלון זה מכיל מידע תמציתי על התרופה. אם יש לך שאלות נוספות, פנה אל הרופא או אל הרווח.

תרופה זו נרשמה עבורה. אל תעביר אותה לאחרים. היא עלולה להזיק להם אפילו אם נראה לך כי מצבם הרפואי דומה.

בנוספ' לעalon, לתכשיר אנהרטו קיימים כרטיסים מידע בטיחותי למטופל. כרטיס זה מכיל מידע בטיחותי חשוב, שעלייך לדעת, לפני התחלת הטיפול ובמהלך הטיפול באנהרטו ולפערול על פיו. יש לעיין בכרטיסים מידע בטיחותי למטופל ובעלון לצריכן בטרם תחילת השימוש בתכשיר. יש לשמור את הכרטיסים לעיון נוסף במידת הצורך.

1. למה מיועדת התרופה?

• סרטן שד גוררתי מסוג HER2-חיובי

安娜רטו מיועד לטיפול במטופלים מבוגרים עם סרטן שד לא-נתיחה או גוררתי מסוג HER2-חיובי, אשר קיבלו טיפול קודם כנגד HER2 עברו:

• מחלתם בשלב הגוררתי

או

• מחלתם בשלב המוקדם לטיפול טרום-ניתוחי או משלים, ואשר מחלתם נשנתה במהלך 6 חודשים מסיום הטיפול עברו מחלתם המוקדמת

• סרטן שד גוררתי מסוג HER2-נגמור

安娜רטו מיועד לטיפול במטופלים מבוגרים עם סרטן שד לא-נתיחה או גוררתי מסוג HER2-נגמור (IHC 1+ or IHC 2+/ISH-2+), אשר קיבלו טיפול כימותרפי קודם בשלב הגוררתי או שמחלה נשנתה במהלך 6 חודשים מסיום הטיפול הכימותרפי המשלים.

• סרטן ריאות מסוג תאים לא קטנים (Non-Small Cell Lung Cancer – NSCLC) עם מוטציית HER2 לא נתיחה או גוררתי

安娜רטו מיועד לטיפול במטופלים מבוגרים עם סרטן ריאות מסוג תאים לא קטנים (NSCLC) לא נתיחה או גוררתי, אשר לגידולים שלהם יש מוטציות מפעילות HER2 (ERBB2), כפי שזוהה בבדיקה מאושרת, ואשר קיבלו טיפול סיסטמי קודם

• סרטן קיבה מקומי מתקדם או גוררתי

אנהרטו מירעט לטיפול במוגרים עם אדנוקרצינומה של הקיבה או מעבר ושת קיבת, עברו מחלת מתקדמת או גורחתית מסווג HER2-חיובי, אשר טיפולו בעברם עם טראסטוזומאב

קבוצת רפואיות
תרופה לטיפול בסרטן, נוגדן חד-שבטי מצומד לחומר כימותרפי

2. לפני השימוש בתרופה

אין לשימוש בתרופה אם:
• אתה רגש (אלרגי) לחומר הפעיל או לכל אחד מהמרכיבים הנוספים אשר מכילה התרופה (ראה סעיף 6).

ażhorot miyudot haengutot li'simros b'anherto

לפני הטיפולenganerto, ספר לרופא אם:

- יש לך בעיה ריאתית או בעיות בൺמה.
- הין סובל מסימנים או תסמינים של זיהום.
- יש לך או היoste לבעיות לב כלשהן.
- את מניקה או מתכנתה להיניק. לא ידוע אם אנהרטו עובר לחלב אם. אין להיניק במהלך הטיפולenganerto
ובמשך 7 חודשים לאחר נטילת המנה האחרונה.

ילדים ומתבגרים:

לא קיים מידע לגבי בטיחות ויעילות השימוש בתכשיר זה בילדים ומתבגרים.

אינטראקטיות/תגובה בין תרופתיות:

אם אתה לוקח, או אם תקח לאחרונה, תרופות אחרות כולל תרופות ללא מרשם ותוספי תזונה, ספר עליך לרופא או לרוקח.

הרין, הנקה ופוריות:

הרין

לא מומלץ ליטול אנהרטו אם הין בהריון או עשוי להיכנס להריון, כיוון שאנהרטו עלול לגרום ל统领. יש לידע את הרופא מיד אם נכנסת להריון או את חושבת שיתכן ונכנסת להריון במהלך או לפני הטיפולenganerto. במידה ואת אישה בגיל הפוריות, הרופא עשוי לבצע בדיקת הרין לפני התחלת הטיפולanganerto.

הנקה

אין להניך במהלך הטיפולanganerto ובמשך שבעה חודשים לאחר המנה האחרונה של אנהרטו. לא ידוע האם אנהרטו עובר לחלב אם. שוחחי עם הרופא המתפל על כך.

אמצעי מניעה

יש לשימוש באמצעות מניעה יעילים במהלך הטיפולanganerto. מומלץ כי נשים בגיל הפוריות ישתמשו באמצעות מנעה יעילים במהלך הטיפולanganerto ובמשך שבעה חודשים לאחר המנה האחרונה של אנהרטו.

מומלץ כי גברים עם בניו זוג בגיל הפוריות ישתמשו באמצעות מנעה יעילים במהלך הטיפולanganerto ובמשך ארבעה חודשים לאחר המנה האחרונה של אנהרטו.

פוריות

מומלץ כי גברים המטופליםenganerto עם בניו זוג בגיל הפוריות ימנעו מכונסה להריון במהלך הטיפולanganerto ארבעה חודשים לאחר קבלת מנת הטיפול האחרונה. השימושenganerto יכול לפגוע בפוריותם של גברים המטופלים בתרופה, מומלץ להתייעץ עם הרופא לגבי נושא זה.

ניהוג ושימוש במכונות:

לא סביר שאנהרטו יפגע ביכולתך לנוהג או להפעיל מכונות. יש לנוקוט משנה זהירות במידה אתה חש עייף, מסוחרר, או סובל מכאב ראש.

3. **כיצד תשתמש 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.
אהנרטו ניתן לך בעירוי תוך ורידי ע"י איש צוות רפואי.
אהנרטו ניתן אחת לשולשנה שבועות (מחזור טיפול של 21 ימים).
הרופא המטפל יחליט על כמות הטיפולים המתאימה עבורך.
לפניהם עירוי, הרופא המטפל יתן לך תרופות כדי לסייע למניעת בחילות והקאות.
ייתכן כי איש הצוות הרפואי יאט או יפסיק את העירוי באופן זמני אם אתה מפתח תופעות לוואי הקשורות לעירוי. ייתכן כי הטיפול יופסק לצמיתות, אם אתה מפתח תופעות לוואי חמורות במהלך העירוי.

אין לעבר על המנה המומלצת.

אם נטלה בטיעות מינון גבוהה יותר או אם בטיעות בעליל מטה תרופה, פנה מיד לרופא או לחדר מין של בית חולים, והבא את אריזת התרופה איתך.

אם שכחת ליטול את התרופה:
אם שכחת תור למטען של העירוי, יש ליזור קשר עם איש הצוות הרפואי בהקדם האפשרי על מנת לקבוע תור חלופי.
אין להמתין לתור הקבוע הבא.

אם אתה מפסיק את נטילת התרופה:
אין לשונות את המינון או להפסיק את הטיפול ללא התייעצות עם הרופא המטפל.
יש להתמיד בטיפול כפי שהומלץ על ידי הרופא.
אם יש לך שאלות נוספות בנוגע לשימוש בתרופה, היועץ ברופא או ברוקח.

4. **תופעות לוואי**

כמו בכל תרופה, השימוש באנהרטו עלול לגרום לתופעות לוואי בחלק מהמשתמשים. אל תיבהל במקרה רשות תופעות לוואי. ייתכן ולא תסבול מכך אחת מהן.

אהנרטו עלול לגרום לתופעות לוואי חמורות הכוללות:

- בעיות ריאתיות שלוליות להיות חמורות, מסכנות חיים או עלולות להוביל למוות.** אם אתה מפתח בעיות ריאתיות ייתכן והרופא ירשום לך קורטיקוסטרואידים. יש לידע את הרופא מיד אם מופיע אחד מהסימנים או התסמינים הבאים:
 - **טיפול**
 - **קושי בנשימה או קוצר נשימה**
 - **חרום**
 - **תסמינים נשימתיים חדשים אחרים או החמרה בתסמינים קיימים (לדוגמא לחץ בחזה, צפוך)**

- ספרה נמוכה של תאי דם לבוניים (נויטרופניה).** ספרה נמוכה של תאי דם לבנים הנה נפוצה בטיפול באנהרטו ויכולת לעתים להיות חמורה. הרופא שלך יבודק את ספירת תאי הדם הלבנים לפני התחלת הטיפול באנהרטו, ולפניהם כל מנה. יש לידע את הרופא מיד אם אתה מפתח תסמינים או סימנים של זיהום או אם יש לך חרום או צמרמות במהלך הטיפול עם אנהרטו.

- בעיות לב שלולות להשפיע על יכולת הלב לשאוב דם. הרופא יבדוק את תפקוד הלב שלו לפני התחלת הטיפול באנהרטו. יש לידע את הרופא מיד אם מופיע אחד מהסימנים או התסמינים הבאים:
 - הופעת או חזרה קצר נשימה
 - שיעול
 - תחושת עייפות
 - נפיחות בקרסולים או ברגליים
 - קצב לב לא סדר
 - עלייה פתאומית במשקל
 - סחרורת או תחושת סחרור
 - איבוד הכרה

הרופא יבודק אותו לתופעות אלו במהלך הטיפול עם אנהרטו. יתרון והרופא יוריד את המינון, ידחה טיפול או יפסיק את הטיפול באנהרטו לצמיהות אם הנך סובל מתופעה לוואי חמורות.

תופעות הלועאי השכיחות ביותר בעת נטילת אנהרטו לטיפול בסרטן שד גורומי וسرطان ריאת מסוג תאים לא קטנים עם מוטציית HER2 (Non-Small Cell Lung Cancer – NSCLC) כוללות:

- בחילה
- ספירה נמוכה של תאי דם לבנים
- ספירה נמוכה של תאי דם אדומים
- תחושת עייפות
- הקאות
- נשירת שיער
- עלייה בתפקודי כבד בבדיקות דם
- ספירת טסיות נמוכה
- עצירות
- ירידת בתאבון
- שלשול
- רמה נמוכה של אשלגן בדם
- זיהומיים בדרכי הנשימה
- כאב בשירים או בעצמות
- שיעול

תופעות הלועאי השכיחות ביותר בעת נטילת אנהרטו לטיפול באדנוקרצינומה של הקיבה או מעבר ושת קיבה מסוג HER2-חיובי, כוללות:

- ספירה נמוכה של תאי דם אדומים
- ספירה נמוכה של תאי דם לבנים
- ספירת טסיות נמוכה
- בחילה
- ירידת בתאבון
- עלייה בבדיקות לתפקודי כבד
- תחושת עייפות
- שלשול
- רמה נמוכה של אשלגן בדם
- הקאות
- עצירות
- חום
- נשירת שיער

אם הופעה תופעת לוואי, אםichert מטופעות הלואוי מחמירה, או כאשר אתה סובל מטופעת לוואי שלא צוינה בעלון, 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 (il) (www.health.gov.il) המפנה לטופס המוקון לדיווח על תופעות לוואי, או ע"י כניסה לקישור: <https://sideeffects.health.gov.il>

5. איך לאחסן את אנהרטרו?

- מנע הרעללה! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמר במקום סגור מחוץ להישג ידם וטוויה ראייתם של ילדים /או תינוקות ועל ידי כך תמנע הרעללה. אל תגרום להקאה ללא הוראה מפורשת מהרופא!
- אין להשתמש בתרופה אחרי תאריך התפוגה (exp. date) המופיע על גבי האזיה. תאריך התפוגה מתיחס ליום האחרון של אותו חדש. בכל מקרה של ספק, עליך להיזועץ ברוקח שיספיק לך את התרופה.
- אין לאחסן תרופות שונות באותה ארייה.
- יש לאחסן במקרר C 8°C-2, בקרטון המקורי על מנת להגן מפני אור עד זמן ההכנה. אין להקפי. אין לנער.
- לאחר ההכנה: אם לא נעשה שימוש מיד, ניתן לאחסן את התמיסה המוכנה בבקבוקן המקורי במקרר עד 24 שעות מרצע ההכנה, מוגן מאור 2°C-8°C

6. מידע נוסף

נוסף על המרכיב הפעיל התרופה מכילה גם:

Sucrose, L-Histidine hydrochloride monohydrate, L-Histidine, Polysorbate 80

כיצד נראה התרופה ומה תוכן האזיה
אבלקה בצבע לבן עד צהבהב.

יצרן: דאי'צ'י סאנקיו אירופה בע"מ, פאפנוהופן, גרמניה

בעל הרישום והיבואן: אסתראהזנייקה (ישראל) בע"מ, רח' עתירי ידע 1, כפר סבא 4464301

מס' רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי של משרד הבריאות: 00-36545-74-167

לשם הפשטות ולהקלת הקရיה, עלון זה נוסח בלשון זכר. על אף זאת, התרופה מיועדת לבני שני המינים.

נערך באפריל 2023 בהתאם להנחיות משרד הבריאות.

The following information is intended for healthcare professionals only:

Preparation and Administration

In order to prevent medication errors, check the vial labels to ensure that the drug being prepared and administered is ENHERTU (trastuzumab deruxtecan) and not trastuzumab or ado-trastuzumab emtansine.

Reconstitute and further dilute ENHERTU prior to intravenous infusion. Use appropriate aseptic technique.

ENHERTU (trastuzumab deruxtecan) is a cytotoxic drug. Follow applicable special handling and disposal procedures.¹

Reconstitution

- Reconstitute immediately before dilution.
- More than one vial may be needed for a full dose. Calculate the dose (mg), the total volume of reconstituted ENHERTU solution required, and the number of vial(s) of ENHERTU needed.
- Reconstitute each 100 mg vial by using a sterile syringe to slowly inject 5 mL of Sterile Water for Injection, USP into each vial to obtain a final concentration of 20 mg/mL.
- Swirl the vial gently until completely dissolved. Do not shake.
- Parenteral drug products should be inspected visually for particulate matter and discoloration prior to administration, whenever solution and container permit. The solution should be clear and colorless to light yellow. Do not use if visible particles are observed or if the solution is cloudy or discolored.
- If not used immediately, store the reconstituted ENHERTU vials in a refrigerator at 2°C to 8°C for up to 24 hours from the time of reconstitution, protected from light. Do not freeze.
- The product does not contain a preservative. Discard unused ENHERTU after 24 hours refrigerated.

Dilution

- Dilute the calculated volume of reconstituted ENHERTU in an intravenous infusion bag containing 100 mL of 5% Dextrose Injection, USP. DO NOT use Sodium Chloride Injection, USP. ENHERTU is compatible with an infusion bag made of polyvinylchloride or polyolefin (copolymer of ethylene and polypropylene).
- Gently invert the infusion bag to thoroughly mix the solution. Do not shake.
- Cover the infusion bag to protect from light.

- If not used immediately, store at room temperature for up to 4 hours including preparation and infusion, or in a refrigerator at 2°C to 8°C for up to 24 hours, protected from light. Do not freeze.
- Discard any unused portion left in the vial.

Administration

- If the prepared infusion solution was stored refrigerated (2°C to 8°C), allow the solution to reach room temperature prior to administration. Cover the infusion bag to protect from light.
- Administer ENHERTU as an intravenous infusion only with an infusion set made of polyolefin or polybutadiene
- Administer ENHERTU with a 0.20 or 0.22 micron in-line polyethersulfone (PES) or polysulfone (PS) filter.
- Do NOT administer as an intravenous push or bolus.
- Cover the infusion bag to protect from light during administration.
- Do not mix ENHERTU with other drugs or administer other drugs through the same intravenous line.
- First infusion: Administer infusion over 90 minutes.
- Subsequent infusions: Administer over 30 minutes if prior infusions were well tolerated.