

نشرة للمستهلك بموجب أنظمة الصيدلة  
(مستحضرات) - 1986

يسوق الدواء بموجب وصفة طبيب فقط

## تابريكتا 150 ملغ

## تابريكتا 200 ملغ

### أقراص مطلية

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 ومولدات الحساسية في المستحضر: أنظر الفقرة 6 "معلومات إضافية".

إقرأ النشرة بتمعن حتى نهايتها قبل إستعمالك للدواء. تحتوي هذه النشرة على معلومات موجزة عن الدواء. إذا توفرت لديك أسئلة 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 إنتشر 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 (اليرجي) للمادة الفعالة أو لكل واحد من المركبات الإضافية التي يحتويها الدواء (أنظر الفقرة 6 "معلومات إضافية").

تحذيرات خاصة تتعلق بإستعمال الدواء قبل العلاج بـ تابريكتا إحكام الطبيب عن حالتك الطبية، بما في ذلك إذا:

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

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 وأنشاء العلاج بـ تابريكتا. بلغ الطبيب بشكل فوري إذا تطورت لديك أية علامات وأعراض لمشاكل في الكبد (أنظر الفقرة 4 "الأعراض الجانبية").

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

#### الأطفال والمرأهقون

تابريكتا غير مخصص للإستعمال لدى الأطفال والمرأهقين. لا تتوفر معلومات حول سلامة ونجاعة 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.

#### التدخلات/التفاعلات بين الأدوية

إذا كنت تتناول أو إذا تناولت مؤخراً أدوية أخرى بما في ذلك أدوية بدون وصفة طبية وإضافات غذائية، إحكام الطبيب 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: إيتاركونازول، كيتوكونازول، كلاريثروميسين، نيفازودون، لوبيناشير/ريتونافير] يزيد من تركيز كابماتينيب في الدم، الأمر الذي قد يزيد من شدة الأعراض الجانبية لـ تابريكتا. في مثل 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، كاربامازين، St. John's Wort (جذر سانت جونس، المعروف أيضاً باسم هيبيريكوم بيرفوراتوم)] يقلل من تركيز كابماتينيب في الدم. كذلك، إن إعطاء تابريكتا بالمشاركة مع منشط CYP3A معتمد [مثلاً: إيفاقيرينز، فينوباربิตال] 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 ركائز BCRP، سيوصيك الطبيب بخفض المقدار الدوائي من ركيزة BCRP أو Rck1A2.

#### ركائز MATE1 وـ MATE2K

إن الإعطاء المشترك مع تابريكتا يزيد من تركيز ركائز Rck1A2 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 MATE1 أو MATE2K، سيوصيك الطبيب بخفض المقدار الدوائي من ركيزة MATE1 أو MATE2K.

#### إستعمال الدواء والطعام

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

#### الحمل، الإرضاع والخصوصية

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

#### الحمل

يمكن أن يلحق تابريكتا الضرر بالجنين.

النساء القادرات على الحمل: إذا كان لا يمكن تجنب الإعطاء المشترك لـ تابريكتا مع ركائز MATE1 أو MATE2K، سيوصيك الطبيب بخفض المقدار الدوائي من ركيزة MATE1 أو MATE2K.

الرجال الذين لديهم زوجات قادرات على الحمل:

علىك إستعمال وسيلة ناجحة 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 تناسبك خلال هذه الفترة الزمنية.

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

الرجال الذين لديهم زوجات قادرات على الحمل:

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

#### الأعراض وإستعمال الماكولات

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

بلغي الطبيب إذا كنت مرضعة أو تخططين للإرضاع. 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 الاستيقاظ 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 المواطبة 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 أعراض جانبية لدى بعض المستعملين. لا تندesh من قائمة الأعراض الجانبية. من الجائز لأن تعاني أيّاً منها.

قد يسبب تابريكتا أعراضًا جانبية جديدة، 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 أية 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 الألزين أمينو ترانسفيراز و/أو أسيارتات أمينو ترانسفيراز و/أو بيليروبين). سيقوم الطبيب بإجراء فحوص الدم لفحص وظيفة الكبد قبل بدء العلاج وأثناء العلاج بـ تابريكتا. بلغ الطبيب بشكل فوري إذا تطورت لديك أية علامات وأعراض لمشاكل في الكبد، بما في ذلك:

- تحول لون الجلد أو بياض العينين 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
- إرتجاع
- إرهاق
- ضعف
- إنتفاخ في منطقة البطن

- مشاكل في البنكرياس. قد يتسبب تابريكتا في إرتفاع نسب الأميلاز وألليپاز في الدم مما قد يشير إلى مشاكل في البنكرياس لديك. سيقوم طبيبك بإجراء فحوص الدم لفحص وظيفة البنكرياس لديك قبل البدء في إستعمال تابريكتا. بلغ الطبيب بشكل فوري إذا كنت تقاسي من علامات وأعراض لمشاكل في البنكرياس، التي تشمل:

- ألم في الجزء العلوي من البطن الذي قد ينتشر إلى الظهر ويتفاقم أثناء تناول الطعام
- فقدان الوزن
- غثيان
- تقىؤ

- ردود فعل تحسسية. قد يسبب تابريكتا رد فعل تحسسي. يجب التوقف عن تناول تابريكتا وإنبالغ طبيك بشكل فوري إذا كنت تقاسي من علامات وأعراض لرد فعل تحسسي، التي تشمل:

- سخونة
- قشعريرة
- حكة
- طفح
- دوار أو شعور بالضعف
- غثيان
- تقىؤ

- 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 في العظم
- فقدان الشهية للطعام
- إرهاق وضعف
- صعوبة في التنفس
- إلتهاب الرئتين
- إرتفاع درجة حرارة الجسم
- تناقص في الوزن
- إمساك
- إسهال
- سعال
- طفح في الجلد
- دوار
- تغييرات في فحوص دم معينة:

الكيميات

- إنخفاض نسبة الألبومين
- إرتفاع نسبة الكرياتينين
- إرتفاع نسبة الفوسفاتاز الكلوي
- إرتفاع نسبة الأميلاز

هذه ليست كل الأعراض الجانبية المحتملة لـ تابريكتا. توجه إلى الطبيب لتلقي إرشادات إضافية عن أعراض جانبية. 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 للتبلغ 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 أيديي و المجال روبي الأطفال وأو الرضع، وذلك لتفادي إصابتهم بالتسوس.

- 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.

طلاء القرص (150 ملغ):

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

طلاء القرص (200 ملغ):

Hyromellose, 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: نوفاريس إسرائيل

م.ض.، ص.ب. 7126، تل أبيب.

تم إعدادها في نيسان 2023 بموجب تعليمات وزارة الصحة.

أرقام سجل الدواء في سجل الأدوية الحكومي في وزارة الصحة:

169-36653

169-36654

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

TAB APL APR23 V3