

עלון לצריך לפי תקנות הרווקחים (תקשיירם) התשמ"ו - 1986
התרופה משווקת על פי מרשם רופא בלבד

**רבלווזיל® 25 מ"ג
רבלווזיל® 75 מ"ג**
אבקה להכנת תמייסה להזרקה

חומר פעיל וכמותו:

רבלווזיל® 25 מ"ג: כל בקבוקון מכליל 25 מ"ג לוסופטרספט (luspatercept)
רבלווזיל® 75 מ"ג: כל בקבוקון מכליל 75 מ"ג לוסופטרספט (luspatercept)
לאחר הכנה, כל מ"ל תמייסה מכליל לוסופטרספט (luspatercept) 50 מ"ג

חומרים בלתי פעילים - ראה פרק 6 "מידע נוספת" וכן סעיף "מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה" בפרק 2.

קרא בעיון את העلون עד סוף בטראם תשמש בתרופה. עלון זה מכיל מידע תמציתי על התרופה.
אם יש לך שאלות נוספות נספנות, פנה אל הרופא או אל הרוקח.
תרופה זו נרשמה לטיפול עבורך. אל תעביר אותה לאחרים. היא עלולה להזיק להם אפילו אם נראה לך כי מצבם הרפואי דומה.

בנוסף לעalon, לתרופה רבלווזיל קיימים כרטיסים למטופלת (עבור נשים היכולות להררות). הכרטיס מכיל מידע בטיחותי חשוב שעלייך לדעת לפני התחלת הטיפול ובמהלך הטיפול ולבסוף על פיו.
יש לעיין בכרטיסים למטופלת (עבור נשים היכולות להררות) ובalon לצריך בטראם תחילת השימוש בתכשיר. יש לשמור את הכרטיס לעיון נוסף במקרה הצורך.

1. למה מיועדת התרופה?

- רבלווזיל מותווית לטיפול במטופלים מבוגרים עם אנמיה התלויה בעירוי דם בשל תסמונות מיאלודיספלטיות (MDS) בסיכון נמוך מאוד, נמוך או בינוני, עם טבעת סידרובולסטית, אשר הגיבו בצורה לא מספקת או שאינם יכולים לקבל טיפול מבוסס אריתרופויאטי.
- רבלויזיל מותווית לטיפול במטופלים מבוגרים עם אנמיה התלויה בעירוי דם הקשורה עם בטא תלסמייה.

קבוצה רפואיית: תרופות אנטיאנמיות

تسمונות מיאלודיספלטיות (MDS)

تسمונות מיאלודיספלטיות (MDS) הן מקבץ של הרבה הפרעות שונות בדם ובמוח העצם.

- תא דם אדום הופכים ללא תקין ואינם מתפתחים כראוי.
- חולים עלולים לשוב מספר סימנים וتسمינים הכלולים ספירת תא דם אדום נמוכה (אנמיה) ועלולים להזדקק לעירויים של תא דם אדום.

בטא תלסמייה

בטא תלסמייה היא בעיה בدم אשר מועברת בתורשה.

- היא משפיעה על ייצור המוגלובין.
- חולים עלולים לשבול ממספר סימנים ותסמינים הכללים ספירת תאי דם אדומים נמוכה (אנמיה) ועלולים להזדקק לעירויים של תאי דם אדומים.

כיצד פועלת התרופה

רבולוזיל משפרת את יכולת הגוף שלך לייצר תאי דם אדומים. תאי דם אדומים מכילים המוגלובין, חלבון הנושא חמצן בכל חלק הגוף. ככל שהגוף שלך מייצר יותר תאי דם אדומים, רמות ההמוגלובין עלות.

הטיפול ברבולוזיל יכול למונע או להפחית את הצורך בעירוי תאי דם אדומים.

- עירוי תאי דם אדומים עלולים לגרום לרמות גבואה לא תקין של ברחל בדם ובאים אחרים שונים בגוף. הדבר עלול להזדקק לאורך זמן.

2. לפני השימוש בתרופה

אין להשתמש בתרופה אם:

- אתה רגיש (אלרגי) ללויספטרספט או לכל אחד מהמרכיבים האחרים שמכילה התרופה (כמפורט בפרק 6).
- את בהירין (ראי סעיף "הירין, הנקה ופוריות").
- אתהzekוק לטיפול לצורך שליטה על כמות ייצור תאי הדם מחוץ למח העצם (extramedullary haemopoiesis masses, EMH masses)

اذירות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה

לפני הטיפול ברבולוזיל, ספר לרופא אם:

- אתה מטופל עם בטא תלסמייה ועברת כריתת טחול. יתכן שיש לך סיכון גבוהה יותר לקריש דם. הרופא ישוחח איתך על גורמי סיכון אפשריים נוספים העולמים להעלות את הסיכון שלך - אלה כוללים:

- טיפול הורמוני חלופי או
- קריש דם קודם

- יתכן שהרופא ישתמש באמצעות מניעתיים או תרופות להפחחתת הסיכויים שלך לקריש דם. יש לך כאבגב חמוץ שאינו חולף, חוסר תחושה או חולשה או אובדן תנועה רצונית ברגליים, ידיים או בזרועות, אובדן שליטה על המעיים ושלפוחית השתן (בריחת שני). אלו עשויים להיות תסמינים של ייצור תאי דם מחוץ למח העצם וליחס על חוט השדרה היה לך אי פעם לחץ דם גבוהה - זאת מפני שרבולוזיל עלולה לגרום לעלייה בלחץ הדם. לחץ הדם שלך יבדק לפני שתתקבל רבולוזיל ולאורך הטיפול. אתה מקבל טיפול ברבולוזיל רק אם לחץ הדם שלך מאוזן.

ילדים ומתבגרים

תרופה זו אינה מיועדת לילדים ולמתבגרים מתחת לגיל 18.

בדיקות ו问问

אתה תעבור בבדיקה דם לפני קבלת כל מנה של רבלוזיל. זאת כיוון שהרופא צריך לוודא שרמת המוגולובין שלך מתאימה לקבלת הטיפול.

אם יש לך בעיות בצלות, יתכן שהרופא יבצע בדיקות נוספות.

אינטראקציות/תגובהות בין תרופתיות

אם אתה לוחץ, אם לוקחת לאחרונה או שאתה עלול לקחת תרופות אחרות כולל תרופות ללא מרשם ותוספי תזונה, ספר על כך לרופא או לרוקח.

היריון, הנקה ופוריות

היריון

- אין להשתמש ברבלוזיל במהלך ההריון ולפחות 3 חודשים לפני תחילת ההריון. רבלוזיל עלולה לגרום נזק לעובר.
- רופא יעורך בבדיקה היריון לפני תחילת הטיפול.
- אם את חושבת שאולי את בהריון או שאת מתכוננת היריון, היועצי ברופא לפני השימוש בתרופה.

הנקה

- אין להניך בעת השימוש בתרופה ובמשך 3 חודשים לאחר המנה الأخيرة. לא ידוע אם הטרופה עוברת לחלב אם.

אמצעי מניעה

- יש להשתמש באמצעי מניעהיעיל במהלך הטיפול ברבלוזיל ובמשך 3 חודשים לפחות לאחר המנה الأخيرة.

שוחחי עם הרופא על אמצעי מנעה הנכונים עבורך במהלך השימוש בתרופה זו.

פוריות

אם את אישת, תרופה זו עלולה לגרום לביעות בפוריות. היא עלולה להשפיע על יכולת שלך להרות. היועצי ברופא לפני השימוש בה.

נהיגה ושימוש במכונות

rabluzil עשוי להיות השפעה מועטה על יכולת הנהוג ולהפעיל מכונות. יכולת להגיב כאשר מבוצעות פעולות אלו עשוייה להיפגע מאוחר ואתה עלול להרגיש עייף, מסוכר או להתעלף במהלך השימוש ברבלוזיל. אם זה קורה אל ת נהג או תשתמש בכלים או מכונות וצורך קשר עם הרופא מייד.

מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה

תרופה זו מכילה נתרן פחות מ – 1 מילימול (23 מיליגרם) למנה ונחשבת "נטולת נתרן".

3. כיצד תשתמש בתרופה?

יש להשתמש בתרופה תמיד בהתאם להוראות הרופא.
עליך לבדוק עם הרופא או הרוקח אם איןך בטוח בנוגע למינון ואופן הטיפול בתרופה.

לפניהם שתתקבל את התרופה, הרופא יבצע בדיקות דם ויחליט אם אתה צריך רבלוזיל.
רבלוזיל ניתן בזריקה מתחת לעור (תת-עורית).

המינון ואופן הטיפול יקבעו על ידי הרופא בלבד. המינון המקביל בדרך כלל הוא:
המינה מבוססת על המשקל שלך - בקילוגרמים. הזריקות ניתנות על ידי רופא או אחות.

- המינה ההתחלתיות המומלצת היא 1.0 מ"ג לכל ק"ג משקל גופך.
- מנה זו צריכה להינתן כל 3 שבועות.
- הרופא יבודק את ההתקדמות שלך וייתכן שיישנה את המינון לפי הצורך.

הרופא ינטר את לחץ הדם שלך בזמן השימוש ברבלוזיל.

תסמנות מיאלודיספלסטיות
מינה מירבית אחת היא 1.75 מ"ג לכל ק"ג משקל גופך.

בטעות תלsumma
מינה מירבית אחת היא 1.25 מ"ג לכל ק"ג משקל גופך.

אין לעבר על המינה המומלצת.

אם הזרק בטיעות מינון גבוהה יותר או אם בטיעות בעליל מן התרופה, דבר מייד עם רופא או פנה מייד לבית חולים. קח איתך את אריזת התרופה ועלין זה.

אם שכחת מנה של התרופה
אם החמצת את הזריקה של רבלוזיל או אם התוור מתעכבר, אתה מקבל זריקה של רבלוזיל בהקדם האפשרי. לאחר מכן, המינה שלך תמשיך להיות כפי שנרשמה לך – במרווח של לפחות 3 שבועות בין המנות.

יש להתמיד בטיפול כפי שהומלץ על ידי הרופא.

גם אם חל שיפור במצב בריאותך, אין להפסיק הטיפול בתרופה ללא התייעצות עם הרופא.

אין ליטול תרופות בחושך! בדוק התווית והמינה **בכל פעם** שהינך נוטל תרופה. **הרכב משקפיים** אם הינך **זקוק** להם.

אם יש לך שאלות נוספות בנוגע לשימוש בתרופה, היועץ ברופא או ברוקח.

4. תופעות לוואי

כמו בכל תרופה, השימוש בתרופה רבלוזיל עלול לגרום לתופעות לוואי בחלק מהמשתמשים. אל תיבהל למקרא רשותת תופעות הלואן. יתכן שלא תסבול מכך אחת מהן.

תופעות לוואי רציניות

ספר לרופא או לרופך מייד אם הבחנת בתופעות הבאות:

- קושי בהליכה או דיבור, סחרחות, אובדן שיווי משקל וקואורדינציה, חוסר תחושה או שיתוק בפנים, בריגל או זרוע (לעתים קרובות בצד אחד של הגוף), ראייה מטושטשת. כל אלה עלולים להיות תסמינים של שbez
- נפיחות עם כאבים ותחושת לחץ ברגל או ביד (קריש'ם)
- כאב גב חמוץ שאינו חולף, חוסר תחושה או חולשה או אובדן תנועה רצונית ברגלים, בידים או בזרועות, אובדן שליטה על המעיים ושלפוחית השתן (בריחת שתן). אלו עשויים להיות תסמינים של יצור תא דם מחוץ לעצם ולחץ על חוט השדרה.
- נפיחות באיזור שמסביב לעיניים, הפנים, שפתים, פה, לשון או גרון
- תגבות אלרגיות
- פריחות

תופעות לוואי אחרות כוללות:

תופעות לוואי שכיחות מאוד (common) תופעות שמופיעות ביוטר משתמש אחד מעשרה:

- דלקת בחזה
- שיעול
- קושי בנשימה או קוצר נשימה
- לחץ דם גבוה המופיע ללא תסמינים או הקשור עם כאב ראש
- זיהום בדרכי השתן
- זיהום בדרכי הנשימה העליונות
- שפעת או תסמינים דמווי שפעת
- סחרחות, כאב ראש
- שלישי, בחילה
- כאבי גב, מפרקים או עצמות
- הרגש עייפות או חולשה
- שינויים בתוצאות בדיקות דם (עליה באנדזימי כבד, עליה ברמות קרייאטינין בדם). אלה עלולים להיות סימנים של בעיות בכבד ובכליות

תופעות לוואי שכיחות (common) תופעות שמופיעות ב-10-1 משתמשים מתוך 100:

- התעלפות, תחושת סחרור
- דימום מהארך
- אדמומיות, צריבה וכאב באזורי ההזרקה (תגבות באזורי ההזרקה) או נפיחות, גרד בעור (אריתמה במקום ההזרקה)
- רמות גבוהות של חומצה אוראית בדם (מופיע בבדיקות)
- כאבי בטן
- קושי להירדם או לישון
- חרדה

אם הופעה תופעת לוואי, אם אחת מתופעות הלוואי מחייבת או כאשר אתה סובל מתופעת לוואי
שלא צינה בעлон, עליך להתייעץ עם הרופא.

ניתן לדוח על תופעות לוואי למשרד הבריאות באמצעות לחיצה על הקישור "דיווח על תופעות לוואי"
עקב טיפול רפואי". שנמצא בדף הבית של משרד הבריאות (www.health.gov.il) המפנה
לטופס המקoon לדוח על תופעות לוואי, או ע"י כניסה לקישור: <https://sideeffects.health.gov.il>.

5. איך לאחסן את התרופה?

- מנع הרעללה! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמר במקום סגור מחוץ להישג ידם וטוויה ראייתם של ילדים ו/או תינוקות ועל ידי כך תמנע הרעללה. אל תגרום להתקאה ללא הוראה מפורשת מהרופא.
- אין להשתמש בתרופה אחרי תאריך התפוגה (exp. date) המופיע על גבי הבקבוקן ואירועת הקרטון. תאריך התפוגה מתיחס ליום האחרון של אותו חודש.

תנאי אחסון:

- יש לאחסן את הבקבוקן הסגור במקיר (C°-8°C-2°). אין להקפי. יש לאחסן באירועת הקרטון המקורי על מנת להגן מאו.
- לאחר פתיחה ראשונה והכנה, יש להשתמש ברבלוזיל מייד. אם לא נעשה שימוש מייד, כאשר התרופה נשמרת באירועה המקורי התרופה המוכנה יכולה להישמר עד 8 שעות בטמפרטורת חדר (C° ≤ 25°C) או עד 24 שעות ב- C°-8°C-2°.
- אין להקפי את התמייסה המוכנה.

6. מידע נוסף

- נוסף על המרכיב הפעיל התרופה מכילה גם:
sucrose, tri-sodium citrate dihydrate, polysorbate 80, citric acid monohydrate,
hydrochloric acid and sodium hydroxide.

כיצד נראית התרופה ומה תוכן האירועה
רבולוזיל היא אבקה בצבע לבן עד צבע קרם להכנת תמייסה להזרקה. אבקה של רבלוזיל מסופקת
בבקבוקוני זכוכית המכילים לוסופטרטט 25 מ"ג או 75 מ"ג.
כל אירוע מכילה בקבוקן אחד.

בעל הרישום וכתובתו

בריסטול-מאיירס סקויב (ישראל) בע"מ,
רחוב אהרון ברט 18 ת.ד. 3361,
קריית אריה,
פתח תקווה 4951448

יצרן וכתובתו

Celgene Corporation
86 Morris Avenue,
Summit, New Jersey, 07901, USA

מספר רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות:
רבלוזיל® 25 מ"ג: 169-03-36646
רבלוזיל® 75 מ"ג: 169-04-36647

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

נערך ב- יולי 2023 בהתאם להנחיות משרד הבריאות.

**The following information is intended for healthcare professionals only
המידע הבא מיועד לצוות רפואי בלבד**

Traceability

In order to improve the traceability of biological medicinal products, the name of the administered product should be clearly recorded.
It is recommended to record the batch number as well.

Incompatibilities

This medicinal product must not be mixed with other injectable medicinal products.

Storage of the product

Unopened vial

Store in a refrigerator (2°C – 8°C). Do not freeze. Store in the original carton in order to protect from light.

Reconstituted solution

When stored in the original carton, chemical and physical in-use stability of the reconstituted medicinal product has been demonstrated for up to 8 hours at room temperature ($\leq 25^{\circ}\text{C}$) or for up to 24 hours at 2°C – 8°C.

From a microbiological point of view, the medicinal product should be used immediately. If not used immediately, in-use storage times and conditions prior to use are the responsibility of the user and should not be longer than 24 hours at 2°C – 8°C.

Do not freeze the reconstituted solution.

Dose calculation

The total dose, according to the patient's weight (kg) can be calculated as follow:

Total dose (mg) = Dose level (mg/kg) x patient's weight (kg) every three weeks.

Reconstitution instructions

Reblozyl is supplied as a lyophilised powder to be reconstituted with water for injections (WFI). A syringe with appropriate graduations must be used for reconstitution to ensure accurate dosage. See Table 1.

Table 1. Reblozyl reconstitution table

Strength	Amount of WFI required for reconstitution	Post-reconstitution concentration (nominal value)
25 mg vial	0.68 mL	50 mg/mL (0.5 mL)
75 mg vial	1.6 mL	50 mg/mL (1.5 mL)

1. Remove the coloured cap from the vial and wipe the top with an alcohol wipe.
2. Add WFI into the vial by means of a syringe with appropriate graduations with a needle directing the flow onto the lyophilised powder. Allow to stand for one minute.
3. Discard the needle and syringe used for reconstitution. Do not use them for subcutaneous injection.
4. Gently swirl the vial in a circular motion for 30 seconds. Stop swirling and let the vial sit in an upright position for 30 seconds.
5. Inspect the vial for undissolved powder in the solution. If undissolved powder is observed, repeat step 4 until the powder is completely dissolved.
6. Invert the vial and gently swirl in an inverted position for 30 seconds. Bring the vial back to the upright position and let it sit for 30 seconds.
7. Repeat step 6 seven more times to ensure complete reconstitution of material on the sides of the vial.
8. Visually inspect the reconstituted solution prior to administration. When properly mixed, Reblozyl reconstituted solution is a colourless to slightly yellow, clear to slightly opalescent solution which is free of visible foreign particulate matter. Do not use if undissolved product or foreign particulate matter is observed.
9. If the reconstituted solution is not used immediately, see *Storage of the product* section above.

Method of administration

If the Reblozyl reconstituted solution has been refrigerated, remove from the refrigerator 15-30 minutes prior to injection to allow it to reach room temperature. This will allow for a more comfortable injection.

The recommended maximum volume of medicinal product per injection site is 1.2 mL. If more than 1.2 mL is required, the total volume of Reblozyl should be divided into separate similar volume injections and administered across separate sites using the same anatomical location but on opposite sides of the body.

Reconstitute the appropriate number of Reblozyl vials to achieve the desired dose.

Inject Reblozyl subcutaneously into the upper arm, thigh or abdomen.

If multiple injections are required, use a new syringe and needle for each subcutaneous injection. Discard any unused portion. Do not administer more than one dose from a vial.

Disposal

Dispose of any unused medicinal product or waste material in accordance with local requirements.