



**Hemlibra® (Emicizumab) 30 mg/ml & 150 mg/ml
Solution for injection**

רופא/ה יקר/ה, רוקח/ת יקר/ה,

חברת רוש פרמצבטיקה (ישראל) בע"מ שמחה להביא לידיעתך על רישום התוויה נוספת לתכשיר המליברה וכן על עדכון משטר המינון.
קעת המליברה רשומה לטיפול בחולי המופיליה A גם ללא מעכבים לפקטור VIII.

ההתוויה שאושרה על ידי משרד הבריאות הינה:

Hemlibra is indicated for routine prophylaxis to prevent bleeding or reduce the frequency of bleeding episodes in patients with hemophilia A (congenital factor VIII deficiency) with **or without** factor VIII inhibitors.

- המינון המעודכן של המליברה תלוי במשקל המטופלים ובהתאם להחלטת הרופא המטפל:
 - מנת העמסה: שבוע 1 עד 4: המינון הינו 3 מיליגרם לכל קילוגרם משקל גוף, בהזרקה אחת לשבוע.
 - מנת אחזקה: שבוע 5 ואילך: המינון הינו 1.5 מיליגרם לכל קילוגרם משקל גוף, בהזרקה אחת לשבוע, או 3 מיליגרם לכל קילוגרם משקל גוף, בהזרקה כל שבועיים, או 6 מיליגרם לכל קילוגרם משקל גוף, בהזרקה כל ארבעה שבועות.

כפועל יוצא של עדכון ההתוויה ומשטר המינון עודכנו העלוניו של התכשיר המליברה בסעיפים נוספים. למידע מלא יש לעיין בעלוניו המצורפים להודעה זו (מסומנים בשינויים).

עלוני התכשיר נשלחו לפרסום במאגר התרופות שבאתר משרד הבריאות, וניתן לקבלם מודפסים על-ידי פנייה לבעל הרישום: רוש פרמצבטיקה (ישראל) בע"מ, רחוב החרש 6, ת.ד. 6391, הוד השרון 4524079, טלפון 09-9737777. כתובתנו באינטרנט: www.roche.co.il.

ב ב ר כ ה,



בתאור צפרי-חג'ג'
מחלקת רישום



לביא עמי-עד
רוקח ממונה