



מרץ 2018

רופא/ה, רוקח/ת נכבד/ה,

ברצוננו להודיעך על עדכון בעלון לרופא ולצרכן של **Enbrel** :

ETANERCEPT 25 MG/VIAL

Indicated for:

Rheumatoid arthritis

Enbrel is indicated for the treatment of active rheumatoid arthritis in adults when the response to disease-modifying antirheumatic drugs (DMARDs) including methotrexate (unless contraindicated) has been inadequate.

Enbrel can be used in combination with methotrexate in patients who do not respond adequately to methotrexate alone.

Reducing signs and symptoms and inhibiting the progression of structural damage in patients with moderately to severely active rheumatoid arthritis.

Enbrel, alone or in combination with methotrexate, has been shown to reduce the rate of progression of joint damage as measured by X-ray and to improve physical function.

Juvenile idiopathic arthritis

Treatment of polyarthritis (rheumatoid factor positive or negative) and extended oligoarthritis in children and adolescents from the age of 2 years who have had an inadequate response to, or who have proved intolerant of, methotrexate.

Treatment of psoriatic arthritis in adolescents from the age of 12 years who have had an inadequate response to, or who have proved intolerant of, methotrexate.

Treatment of enthesitis-related arthritis in adolescents from the age of 12 years who have had an inadequate response to, or who have proved intolerant of, conventional therapy.

Enbrel has not been studied in children aged less than 2 years.

Psoriatic arthritis

Treatment of active and progressive psoriatic arthritis in adults when the response to previous disease-modifying antirheumatic drug therapy has been inadequate. Enbrel has been shown to improve physical function in patients with psoriatic arthritis, and to reduce the rate of progression of peripheral joint damage as measured by X-ray in patients with polyarticular symmetrical subtypes of the disease.

Axial spondyloarthritis

Ankylosing spondylitis (AS)

Treatment of adults with severe active ankylosing spondylitis who have had an inadequate response to conventional therapy.

Non-radiographic axial spondyloarthritis

Treatment of adults with severe non-radiographic axial spondyloarthritis with objective signs of inflammation as indicated by elevated C-reactive protein (CRP) and/or magnetic resonance imaging (MRI) evidence, who have had an inadequate response to nonsteroidal anti-inflammatory drugs (NSAIDs).

Plaque psoriasis

Treatment of adults patients (18 years or older) with moderate to severe plaque psoriasis who are candidates for systemic therapy or phototherapy.

Paediatric plaque psoriasis

Treatment of chronic severe plaque psoriasis in children and adolescents from the age of 6 years who are inadequately controlled by, or are intolerant to, other systemic therapies or phototherapies.

להלן העדכונים העיקריים בעלון לרופא:

4.4 Special warnings and precautions for use

Congestive heart failure (Cardiac failure congestive)

Physicians should use caution when using Enbrel in patients who have congestive heart failure (CHF). There have been postmarketing reports of worsening of CHF, with and without identifiable precipitating factors, in patients taking Enbrel. There have also been rare (< 0.1%) reports of new onset CHF, including CHF in patients without known pre-existing cardiovascular disease. Some of these patients have been under 50 years of age. Two large clinical trials evaluating the use of Enbrel in the treatment of CHF were terminated early due to lack of efficacy. Although not conclusive, data from one of these trials suggest a possible tendency toward worsening CHF in those patients assigned to Enbrel treatment.

...

4.6 FERTILITY, PREGNANCY AND LACTATION

Pregnancy

Developmental toxicity studies performed in rats and rabbits have revealed no evidence of harm to the foetus or neonatal rat due to etanercept. A higher rate of major birth defects was observed in an observational study comparing pregnancies exposed to etanercept during the first trimester, with pregnancies not exposed to etanercept or other TNF-antagonists (adjusted odds ratio 2.4, 95% CI: 1.0-5.5). The types of major birth defects were consistent with those most commonly reported in the general population and no particular pattern of abnormalities was identified. No change in the rate of spontaneous abortion, stillbirth, or minor malformations was observed. Enbrel is not recommended during pregnancy.

...

4.8 UNDESIRABLE EFFECTS

Tabulated list of adverse reactions

The following list of adverse reactions is based on experience from clinical trials in adults and on postmarketing experience.

Within the organ system classes, adverse reactions are listed under headings of frequency (number of patients expected to experience the reaction), using the following categories: very common ($\geq 1/10$); common ($\geq 1/100$ to $< 1/10$); uncommon ($\geq 1/1,000$ to $< 1/100$); rare ($\geq 1/10,000$ to $< 1/1,000$); very rare ($< 1/10,000$); not known (cannot be estimated from the available data).

System Organ Class	Very Common $\geq 1/10$	Common $\geq 1/100$ to $< 1/10$	Uncommon $\geq 1/1,000$ to $< 1/100$	Rare $\geq 1/10,000$ to $< 1/1,000$	Very Rare $< 1/10,000$	Frequency Not Known (Cannot be Estimated from Available Data)
Infections and infestations	Infection (including upper respiratory tract infection, bronchitis, cystitis, skin infection)*		Serious infections (including pneumonia, cellulitis, arthritis bacterial, sepsis and parasitic infection)*	Tuberculosis, opportunistic infection (including invasive fungal, protozoal, bacterial, atypical mycobacterial, viral infections, and Legionella)*		Hepatitis B reactivation, listeria
Neoplasms benign, malignant and unspecified (including cysts and polyps)			Non-melanoma skin cancers* (see section 4.4)	Malignant melanoma (see section 4.4), lymphoma, leukaemia		Merkel cell carcinoma (see section 4.4)
Blood and lymphatic system disorders			Thrombocytopenia, anaemia, leukopenia, neutropenia	Pancytopenia*	Aplastic anaemia*	Histiocytosis haematophagic (macrophage activation syndrome)*
Nervous system				CNS demyelinating		

System Organ Class	Very Common ≥ 1/10	Common ≥ 1/100 to < 1/10	Uncommon ≥ 1/1,000 to < 1/100	Rare ≥ 1/10,000 to < 1/1,000	Very Rare < 1/10,000	Frequency Not Known (Cannot be Estimated from Available Data)
disorders				events suggestive of multiple sclerosis or localised demyelinating conditions, such as optic neuritis and transverse myelitis (see section 4.4), peripheral demyelinating events, including Guillain-Barré syndrome, chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy, demyelinating polyneuropathy, and multifocal motor neuropathy (see section 4.4), seizure		
Cardiac disorders			Worsening of cardiac failure congestive (see section 4.4)	New onset cardiac failure congestive (see section 4.4)		
Hepatobiliary disorders			Elevated liver enzymes*	Autoimmune hepatitis*		
Skin and subcutaneous tissue disorders		Pruritus, rash	Angioedema, psoriasis (including new onset or worsening and pustular, primarily palms and soles), urticaria, psoriasiform rash	Stevens-Johnson syndrome, cutaneous vasculitis (including hypersensitivity vasculitis), erythema multiforme	Toxic epidermal necrolysis	

*see Description of selected adverse reactions, below.

...

Description of selected adverse reactions

...

Serious infections

...

Opportunistic infections have been reported in association with Enbrel, including invasive fungal, parasitic (including protozoal), viral (including herpes zoster), bacterial (including *Listeria* and *Legionella*), and atypical mycobacterial infections. In a pooled data set of clinical trials, the overall incidence of opportunistic infections was 0.09% for the 15,402 subjects who received Enbrel. The exposure-adjusted rate was 0.06 events per 100 patient-years. In postmarketing experience, approximately half of all of the case reports of opportunistic infections worldwide were invasive fungal infections. The most commonly reported invasive fungal infections included *Candida*, *Pneumocystis*, *Aspergillus*, and *Histoplasma*. Invasive fungal infections accounted for more than half of the fatalities amongst patients who developed opportunistic infections. The majority of the reports with a fatal outcome were in patients with *Pneumocystis* pneumonia, unspecified systemic fungal infections, and aspergillosis (see section 4.4).

Elevated liver enzymes

In the double-blind periods of controlled clinical trials of etanercept across all indications, the frequency (incidence proportion) of adverse events of elevated liver enzymes in patients receiving etanercept without concomitant methotrexate was 0.54% (frequency uncommon). In the double-blind periods of controlled clinical trials that allowed concomitant treatment with etanercept and methotrexate, the frequency (incidence proportion) of adverse events of elevated liver enzymes was 4.18% (frequency common).

להלן העדכונים העיקריים בעלון לצרכן:

2. לפני השימוש בתרופה

מומלץ שלא להשתמש באנברל במהלך ההריון.

על נשים בגיל הפוריות להשתמש באמצעי מניעה בתקופת הטיפול באנברל® ובמשך שלושה שבועות לאחר סיום הטיפול.

אם את בהריון, חושבת שיתכן ואת בהריון או מתכננת להרות, פני לרופא שלך לקבלת יעוץ.

אם היה שימוש באנברל® במהלך ההריון, התינוק עלול להיות בסיכון מוגבר לזיהום. בנוסף, במחקר אחד נמצא כי כאשר האם

קיבלה אנברל במהלך ההריון נמצאו יותר מומים מולדים בהשוואה לאימהות שלא קיבלו אנברל או תרופות דומות (אנטגוניסטים ל-TNF), אך לא דווח על מומים מסוג מסוים.

טרם חיסון התינוק, חשוב ליידע את הרופא והצוות הרפואי שמטפלים בתינוק על כך שהיה שימוש באנברל® במהלך ההריון (מידע נוסף מופיע בסעיף "אזהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה-ילדים ומתבגרים").

אין להניק במהלך הטיפול באנברל® מפני שאנברל® עובר לחלב אם.

4. תופעות לוואי

כמו בכל תרופה, השימוש באנברל® עלול לגרום לתופעות לוואי בחלק מהמשתמשים. אל תיבהל למקרא רשימת תופעות הלוואי. ייתכן ואתה/ הילד לא תסבול/ יסבול מאף אחת מהן.

יש לפנות לרופא מיד אם אתה/הילד חש באחד מהתסמינים החמורים הבאים המעידים על תופעות לוואי נדירות שלעיתים עלולות להיות קטלניות:

- סימני **אי ספיקת לב** או **החמרה של אי ספיקת לב** כגון עייפות או קוצר נשימה בזמן פעילות, נפיחות בקרסוליים, תחושת מלאות בצוואר או בבטן, קוצר נשימה או שיעול בשעות הלילה, צבע כחלחל בציפורניים או בשפתיים.
- ...

תופעות לוואי נוספות

תופעות לוואי שכיחות (עשויות להופיע ב-עד 1 מכל 10 אנשים):

- פריחה
- ...

תופעות לוואי שאינן שכיחות (עשויות להופיע ב-עד 1 מכל 100 אנשים):

- החמרה של אי ספיקת לב גדשתית
- ספירה נמוכה של תאי דם אדומים
- ספירה נמוכה של תאי דם לבנים
- ספירה נמוכה של נויטרופילים (סוג של תאי דם לבנים)
- עליה בתפקודי כבד בבדיקות דם (במטופלים המטופלים גם עם מטוטרקסט, השכיחות של עליה בתפקודי כבד בבדיקות דם היא שכיחה).
- ...

תופעות לוואי נדירות (עשויות להופיע ב-עד 1 מכל 1,000 אנשים)

- לויקמיה (סרטן המשפיע על מערכת הדם ומח העצם)
- הופעה של אי ספיקת לב גדשתית
- ...

אם הופיעה תופעת לוואי, אם אחת מתופעות הלוואי מחמירה, או כאשר אתה סובל מתופעת לוואי שלא צוינה בעלון, עליך להתייעץ עם הרופא.

השינויים המודגשים ברקע צהוב מהווים החמרה. כמו כן, בוצעו שינויים נוספים הכוללים תוספת מידע, השמטת מידע ועדכוני נוסח שאינם מהווים החמרה. העלונים המעודכנים זמינים באתר משרד הבריאות.

<https://www.old.health.gov.il/units/pharmacy/trufot/index.asp?safa=h>

לחילופין, לקבלת עלון מלא מודפס ניתן לפנות לחברת פיזור פרמצבטיקה ישראל בע"מ, שנקר 9, ת.ד. 12133 הרצליה פיתוח, 46725.

בברכה,
אושרית עשת
רוקחת ממונה