

30/04/2024

נספח 1: (יש למחוק את המיותר בכותרת)

הודעה על הפסקת שיווק זמנית / הפסקת שיווק לצמיתות / הארבת הפסקת שיווק / חזרה לשיווק של תבשיר

. בעל הרישום נובו נורדיסק בע"מ מודיע על הפסקת שיווק זמנית של: 30.04.2024 , בעל הרישום נובו נורדיסק בע"מ

155-64-34553-00	מספר רישום
סאקסנדה	שם התכשיר בעברית
Saxenda	שם התכשיר באנגלית
Solution for injection	נורת מינון
S.C	רך מתן
Liraglutide	זרכיב פעיל
6 mg/1 ml	ווזק
Adults	זתוויה
Saxenda is indicated as an adjunct to a	
reduced-calorie diet and increased physical	
activity for weight	
management in adult patients with an initial	
Body Mass Index (BMI) of	
• ≥ 30 kg/m ² (obesity), or	
• \geq 27 kg/m ² to < 30 kg/m ² (overweight) in the	
presence of at least one weight-related	
comorbidity such as	
dysglycaemia (pre-diabetes or type 2 diabetes	
mellitus), hypertension or dyslipidaemia, and	
who have failed a	
previous weight management intervention.	
Treatment with Saxenda should be	
discontinued after 12 weeks on the 3.0 mg/day	
dose if patients have not	
lost at least 5% of their initial body weight.	
Adolescents ②≥12 years)	
Saxenda can be used as an adjunct to a healthy	
nutrition and increased physical activity for weight	
management in adolescent patients from the	
age of 12 years and above with:	
age of 12 years and above with.	

 •obesity (BMI corresponding to ≥30 kg/m2 for adults by international cut-off points)* and •body weight above 60 kg. Treatment with Saxenda should be discontinued and re-evaluated if patients have not lost at least 4% of their BMI or BMI z score after 12 weeks on the 3.0 mg/day or maximum tolerated dose. Reevaluation should be performed periodically 	
29.07.2024	תאריך תחילת הפסקת השיווק
30.10.2024	תאריך צפי לסיום הפסקת השיווק
-	תאריך חזרה לשיווק (יש למלא משבצת זאת עם חזרת
	התכשיר לשיווק בפועל)
לא	הכללה בסל הבריאות: כן / לא
סיבות תפעוליות	סיבת הפסקת השיווק: סיבות תפעוליות / סיבות מסחריות
5 x 3 ML	גודל/י אריזה (נא לרשום את כל הגדלים הרלוונטיים להודעה זאת)
NA	זמינות של גודל אריזה אחר או חוזק אחר של התכשיר