



כ"ז בניסן, התשפ"ד
05/05/2024
סימוכין: 135129924

לכבוד: צוות רפואי

שלום רב,

הנדון: החזרה הדרגתית לשימוש של התכשיר Ferinject - למעט אצוות EB3320022 ו-EA3671022

ביום ה-5.4 משרד הבריאות הודיע על עצירת השימוש (HOLD) בתכשיר Ferinject עד לסיום בדיקה בעקבות מספר דיווחים על אירועים חריגים.

בבדיקה שבוצעה מול היצרן ומקורות מידע נוספים לא זוהתה בעיית איכות ולא זוהה סיגנל בטיחותי חריג לתכשיר. עם זאת, הבדיקה מול גורמי המקצוע עדיין לא הסתיימה עבור אצוות EB3320022 ו-EA3671022.

לאור זאת, בשלב זה, ניתן לחזור ולהשתמש בתכשיר Ferinject **למעט באצוות EB3320022 ו-EA3671022**. הנחיות לגבי שתי אצוות אלו יפורסמו בהמשך.

מצ"ב המלצות האיגוד הישראלי לאלרגיה ואימונולוגיה קלינית למזעור וניהול הסיכון לתגובות רגישות יתר במתן פרינג'יקט. מעבר לכך, יש להקפיד לפעול עפ"י ההנחיות המפורטות בעלוני התכשיר ולהמשיך ולדווח על תופעות לוואי לתכשיר למחלקה לניהול סיכונים ומידע תרופתי באגף הרוקחות בכתובת: [/https://sideeffects.health.gov.il](https://sideeffects.health.gov.il)
נא להעביר מידע זה לגורמים הרלוונטיים במוסדכם.

בברכה,

ד"ר עינת גורליק
מנהלת המח' לניהול סיכונים ומידע תרופתי

מגרי אלי מרום
ס' מנהל אגף הרוקחות

העתיקים:

ד"ר אסנת לוקסנבורג - מנהלת החטיבה לטכנולוגיות רפואיות, מידע ומחקר
ד"ר הגר מזרחי - ראש חטיבת רפואה
ד"ר עפרה אקסלרוד - מנהלת המכון לביקורת ותקינה
ד"ר הדר אלעד - ראש אגף רפואה קהילתית
ד"ר שרון אולשה - מנהלת המחלקה לבטיחות הטיפול
רוקחים מחוזיים