

עלון לצריכן לפי תקנות הרוקחים (תקנירים) התשמ"ג – 1986

התרופה משווקת על פי מרשם רופא בלבד

**סירזזה 10 מ"ג/מ"ל
תמיישה מרוכצת להכנת תמיישה לעירוי**

החומר הפעיל וكمותו: כל מ"ל של תמיישה מרוכצת מכיל 10 מ"ג רמווצירומאב (ramucirumab 10 mg).

חומרים בלתי פעילים ואלרגניים בתכשיר: ראה פרק 2 סעיף "מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה" פרק 6 "מידע נוסף".

קראו בעיון את העלון עד סופו בטרם תשתמש בתרופה. עלון זה מכיל מידע תמציתי על התרופה. אם יש לך שאלות נוספות, פנה אל הרופא או אל הרוקח. תרופה זו נרשמה לטיפול במחלתו. אל תעביר אותה לאחרים. היא עלולה להזיק להם אפילו אם נראה לך כי מצבם הרפואי דומה. סירזזה מיועדת לטיפול במבוגרים (מעל גיל 18) בלבד.

1. למה מיועדת התרופה?

סירזזה הינה תרופה לטיפול בסרטן:

- סירזזה ניתנת בשילוב עם פקליטקסול (paclitaxel), לטיפול בסרטן קיבה מתקדם (או סרטן של מקום החיבור בין הוושט לבין הקיבה) במבוגרים שמלחמת החימירה לאחר טיפול קודם כימיותרפיה (פלטינום ופלואורופירimidין).
- סירזזה ניתנת לטיפול יחיד לטיפול בסרטן קיבה מתקדם (או סרטן של מקום החיבור בין הוושט לבין הקיבה) במבוגרים שמלחמת החימירה לאחר טיפול קודם כימיותרפיה (פלטינום או פלאורופירimidין), ושבורם טיפול בסירזזה בשילוב עם פקליטקסול (paclitaxel) אינו מתאים.
- סירזזה ניתנת לטיפול בסרטן גורתי של המעי הגס והחלחולת במבוגרים, בהם המחלת התקדמתה, לאחר או תוך כדי טיפול באוקסילפלטין, בבטיזומב ופלואורופירimidין. הטיפול ניתן בשילוב עם תרופות נוספות הנקראות "FOLFIPIR chemotherapy" היכולות: 5-פלואורציל (5-fluorouracil), חומצה פולינית (irinotecan) וארינטוקן (folinic acid).
- סירזזה ניתנת בשילוב עם ארלוטיניב (erlotinib), טיפול קו ראשוני בחולים מבוגרים עם סרטן ריאות גורתי מסווג אדרנוקרצינומה של תאים שאינם קטנים כאשר בתאי הסרטן קיימים מוטציות בגין לקולטן של גורם גדילה אפידרמלי (epidermal growth factor receptor) אוירינטוקן (irinotecan).
- סירזזה ניתנת בשילוב עם דוסטקסול (docetaxel), לטיפול בסרטן ריאות, מסווג cell-small-cell-non מוקומי מתקדם או גורתי, במבוגרים בהם המחלת התקדמתה לאחר טיפול כימיותרפי מבוסס פלטינום.
- סירזזה ניתנת לטיפול יחיד לטיפול בסרטן כבד מתקדם או בסרטן כבד שאינו ניתן להסרה כירורגית במבוגרים שרמת החלבון לפחות פטופורטאיין (AFP) בסרום שלהם הינה ≤ 400 ננוגרם/מ"ל ושטוףלו בעבר בתרופה סורfenיב (sorafenib).

קבוצה רפואיית: תקנירים אנטि-ניאופלסטיים, מעכבי גורם גדילה וסקולרי אנדוטלייאלי (VEGF/VEGFR (Vascular Endothelial Growth Factor) inhibitors).

מהי סירזזה

סירזזה מכילה את החומר הפעיל רמווצירומאב (ramucirumab), שהוא נוגדן חד שנתי. זהו חלבון "יעודי" אשר מסוגל לzechות חלבון אחר הנמצא על כל הדם, המכונה קולטן ל-2 VEGF receptor ('2' VEGF receptor), ולהיקשר אליו. קולטן זה נדרש להתפתוחות של כל דם חדשים. הגידול הסרטני זוקק להתפתחותם של כל דם חדשים, על מנת לגדול. באמצעות ההקשרו לקולטן ל-2 VEGF וויסימטו, תרופה זו מנתקת את אספקת הדם לתאי הסרטן.

2. לפני השימוש בתרופה

אין להשתמש בתרופה אם:

- אתה רגיש (אלרגי) לתחומר הפעיל רמוצירומאב או לכל אחד מהמרכיבים הנוספים אשר מכילה התרופה (מפורטים בפרק 6).
- בטופילים עם סרטן ריאות של תאים קטנים, כאשר צילום רנטגן הראה כי יש חור בגידול שבריאה או אם סרטן הריאות ממוקם קרוב ללב דם גדולים.
- התוויה של קו ראשוני בחולים מבוגרים עם סרטן ריאות גורומי מסווג אנדוקרזינומה של תאים שאינם קטנים, עם מוטציה בגין לקלוטן של גורם הגדרה האפדרמלי (EGFR), אין להשתמש בתרופה אם הסרטן התפשט למוח מאוחר ומטופלים אלו לא נכללו במחקר.

ازהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה

לפני השימוש בסירמזה, ספר לרופא או האחות אם אתה:

- סובל מצטב כלשהו המגביר את הסיכון לדימום. כמו כן, דוח לרופא אם אתה נוטל תרופות כלשהן העולות להגברת הסיכון לדימום, או תרופות המשפיעות על תפקוד קריישת הדם. במקרים מסווג זה, הרופא ינחה אותך לבצע בדיקות דם סדירות על מנת לנטר את הסיכון לדימום.
- סובל מסרטן כבד וסבלת בעבר מדימום מוגדים מוגדים בוושט או מלחץ דם גבוה בווריד שער הכביש, אשר מוביל דם מן המעי והטחול אל הכביש.
- סובל מסרטן ריאות וסבלת לאחרונה מדימום בריאה (היה לך שייעול עם דם אדום בהיר) או אם אתה לוקחת באופן קבוע תרופות אנטי דלקתיות לא סטרואידליות (NSAIDs) או תרופות שימושיות על יכולת קריישת הדם.
- סובל מלחץ דם גבוה. סירמזה עלולה להגברת שכיחות האירועים של יתר לחץ דם. אם אתה כבר סובל מלחץ דם גבוה, הרופא יודה כי לחץ הדם שלך יאוזן טרם תחילת הטיפול בסירמזה. הרופא יטר את לחץ הדם שלך ויתאים את התרופות לטיפול בלחץ הדם שלך, ונדרש במהלך הטיפול בסירמזה. יתכן כי יהיה צורך בהפסקת הטיפול לצמויות אם אין אפשרות לאזן את לחץ הדם כהלה.
- יש לך או הייתה לך מפרצת (הרחבת והחילשות של דופן כל' הדם) או קרע בדופן כל' הדם. עומד לעבור ניתוח מתוכנן, אם עברת ניתוח לאחרונה או אם אתה סובל מריפוי לך של פצע לאחר ניתוח.
- סירמזה עלולה להגברת הסיכון להפרעה בריפוי פצעים. אין לקבל סירמזה במשך 4 שבועות לפחות לפני מועד ניתוח מתוכנן והרופא יקבע מותח לחיש את הטיפול. אם אתה סובל מפצע שאינו מתרפא כהלה במהלך הטיפול, מתן סירמזה יופסק עד אשר הפצע יתרפא לחולוין.
- סובל מחלת כבד חריפה (שחמת) ומהפרעות הכרוכות בה, כגון הצטברות נזלים מוגברת בבטן (מיימת). הרופא ידוע עמרק בשאלת האם התועלת האפשרית מהטיפול עולה על הסיכון האפשריים עבורך. אם אתה סובל מסרטן כבד הרופא יעקוב אחריך לזרחי סימנים ותסמינים של בלבול ו/או חוסר התמצאות הקשורים לביעות כבד כרוניות ויפסיק את הטיפול בסירמזה אם תפוח סימנים ותסמינים אלה.
- סובל מבעיות חמורות בצליות. קיימים מעט נתונים אודוט השימוש בסירמזה בקרב חולמים הסובלים מליקוי חמור בתפקוד הכליאתי.

שוחח מיד עם הרופא או האחות אם אחד המצביעים הבאים מתקיים לגביך (או אם אין בטוח) **במהלך הטיפול בסירמזה או בכל עת לאחר מכן:**

- **חסימת עורקים עליינית קריש דם [איורוים פקקתיים - תסחיפיים (thromboembolic - עורקים)]**: סירמזה עלולה לגרום להיווצרות קריש דם בעורקים. קריש דם עורקים עלולים להוביל להפרעות חמורות, לרבות התקף לב או שbez מוח. תסמנני התקף לב עלולים לכלול כאב בחזה או תחושת כובד בחזה. תסמנני שbez מוח עולאים לכלול חוסר תחושה פתואמי או חולשה בذرוע, ברגל ובפנים, תחושת בלבול, קושי בדיבור או בהבנת אחרים, קושי לתאמון בהיליכה או איבוד שיווי משקל או קואורדינציה או סחרחות פתאומית. מתן סירמזה יופסק לצמויות אם תפוח קריש דם בעורקים.
- **נקב בדופן של מערכת העיכול (gastrointestinal perforation)**: סירמזה עלולה להגברת הסיכון להתפתחות נקב בדופן מערכת העיכול שלך. התסמינים כוללים כאב בטן חמוץ, הקאות, חום או צרמורות. מתן סירמזה יופסק לצמויות אם תפוח נקב בדופן מערכת העיכול.
- **דימום חמוץ**: סירמזה עלולה להגברת הסיכון לדימום חמוץ. התסמינים עלולים לכלול: עיפות קיצונית, חולשה, סחרחות או שינויים במצבה. מתן סירמזה יופסק לצמויות אם תסבול מדימום חמוץ.
- **תגובהות הקשורות לעירוי**: תגובה התגובה לעירוי עלולות להתרחש במהלך הטיפול מאחר שיש סירמזה ניתנת כעירוי תוך ורידי באמצעות טפטוף (ראה פרק 3). הרופא או האחות יבדקו אם הופיעו אצלך תופעות לוואי במהלך העירוי. התסמינים עלולים לכלול: מתח שריריים מוגבר, כאב גב, כאב ו/או לחץ בחזה, צרמורות, סומך, קשי נשימה, צפיפות, ותגובה עקיצה או נימול בכפות הידיים או בכפות הרגליים.

- במקרים חמורים, התסמינים עלולים לכלול מצוקה נשימית הנגרמת על ידי היצרות דרכי האויר, קצב לב מהיר יותר ותחושת עילפון. מתן סירenza יופסק לצמיות אם תסבול מתגובה חמורה הקשורה לעירוי.
- **מצב מוחי נדרך חמור הנגרא תסמנת אנטצלופתיה אחורית הפיכה ('Posterior reversible encephalopathy syndrome' או 'PRES'):** סירenza עשויה להగביר את הסיכון לפתח את המצב המוחי זהה. התסמינים עשויים לכלול: פרכוסים, כאב ראש, בחילה, הקאות, עיורון או רמה מופחתת של הכרה, עם או בלי לחץ דם גבוה. מתן סירenza יופסק אם אתה חווית מצב מוחי זהה.
 - **אי ספיקת לב:** סירenza, כאשר ניתנת בשילוב עם כימותרפיה או ארלוטיניב (erlotinib) עלולה להגביר את הסיכון לאי ספיקת לב. התסמינים עשויים לכלול חולשה ועיפות, נפיחות והצטברות נזלים בראיות, שעולמים לגרום לקוצר נשימה. התסמינים שלר יעירו ויתכן ותשקל השהייה של הטיפול בסירenza.
 - **шибורים חריגים דמוני צינור או מעברים חריגים בתוך הגוף (נצור (פיסטולה)):** סירenza עלולה להגביר את הסיכון להיווצרותшибורים חריגים דמוני צינור או מעברים חריגים בתוך הגוף בין איברים פנימיים לבין העור או רקמות אחרות. מתן סירenza יופסק לצמיות אם תפתח פיסטולה.
 - **בדיקה שנייה חריגה (הפרשת חלבון בשתן, פרוטאנוריה):** סירenza עלולה להגביר את הסיכון להתקפות או להחמרה ברמות חלבון חריגות בשתן. יתכן כי יהיה צורך בהפסקה זמנית של מתן סירenza עד אשר תחולירידה ברמות החלבון בשתן, ולאחר מכן הטיפול יחודש במינון נמוך יותר, או יופסק לצמיות אם רמת החלבון בשtan לא תרד במידה מספקת.
 - **דלקת של הפה (stomatitis):** סירenza, בשילוב עם כימותרפיה, עלולה להגביר את הסיכון להתקפות דלקת של הפה. התסמינים עלולים לכלול: תחושת שריפה בפה, התכיבות, שלפוחיות או נפיחות. הרופא ירשום לך טיפול על מנת להקל על התסמינים.
 - **חום או זיהום:** אתה עלול לפתוח חום של 38°C או יותר בזמן הטיפול (היות וירידה בכמות תא הדם הלבנים הינה תופעה נפוצה מאוד). התסמינים עלולים לכלול: העזה או סימנים אחרים של זיהום כמו כאב ראש, כאב בגפיים או תיאבן מופחת. זיהום (פסיס) עלול להיות חמור ויכול להוביל למorte.
 - **קשיישים עם סרטן ריאות:** הרופא יעריך בקפידה מהו הטיפול המתאים ביותר עבורך.

ילדים ומתבגרים

טיפול זה אינה מיועדת לילדים ומתבגרים מתחת לגיל 18 שנים.
לא קיים מידע לגבי בטיחות ויעילות השימוש בתreatment זאת ילדים ומתבגרים מתחת לגיל 18 שנים.

בדיקות ומעקב

כמהות החלבון בשtan שלר תיבדק באופן סדרי במהלך הטיפול. בהתאם לרמות החלבון שתimed, יתכן כי הטיפול בסירenza יופסק באופן זמני. לאחר שרמת החלבון בשtan תרד לרמה מסוימת, ניתן יהיה לחדש את הטיפול במינון נמוך יותר.

אינטראקטיות/תגובהות בין תרופתיות
אם אתה לוקח או אם לוקחת לאחרונה תרופות אחרות כולל תרופות ללא מרשם ותוספי תזונה, ספר על כך לרופא או לרוקח.

הירין, הנקה ופוריות

טרם תחילת הטיפול, עליך לדוח לרופא אם אתה הרה או מיניקה, חושבת שאתה עשוי להיות בהירין או אם את מתכוונת להרחות. עליך להימנע מכnicת להירין במהלך הטיפול זו ובמשך 3 חודשים לפחות לאחר קבלת המנה الأخيرة של סירenza. שוחחי עם הרופא אודות אמצעי המינעה הטוב ביותר עבורך.

אחר שסירenza מעכבת את התקפותם של כל דם חדשים, היא עלולה להפחית את הסיכון שלר להרחות או לשמר הירין. כמו כן, היא עלולה להזיק לעובר שלר. אין להשתמש בתreatment זו במהלך הירין. אם בכל זאת תחרי במהלך הטיפול בסירenza, יש לפנות מיד לרופא. הרופא ידוע ערך בשאלת האם התועלת מהטיפול עבורך, עליה על כל סיכון אפשרי עבורך או עבור העובר שלר.

הנקה

לא ידוע האם התreatment עברת לחלב אם ועלולה להשפיע על תינוק יונק. לפיכך, אין להניך במהלך הטיפול בסירenza ובמשך 3 חודשים לפחות לאחר קבלת המנה الأخيرة.

פוריות

אין נתונים על ההשפעה של סירenza על הפוריות בבני אדם. הפוריות בנשים עשוייה להיגע במהלך הטיפול עם סירenza בהתקבוס על מחקרים בעועל חיים.

גהיגת ושימוש במכונות
לסיירזה אין השפעה או יש השפעה זניחה על יכולת נהוג או להשתמש במכונות. אם אתה סובל מתקשיינים כלשהם המשפיעים על יכולת להתרץ ולהגיב, אין נהוג או להשתמש במכונות עד שתסמיינים אלה יחלפו.

מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה **סירזזה מכילה נתרן**

ఈ כשיר רפוא זה מכיל פחות מ-1 מילימול נתרן (23 מ"ג) בכל בקבוקן של 10 מ"ל, כך שלמעשה הוא נחשב "נטול נתרן".

ఈ כשיר רפוא זה מכיל כ-85 מ"ג נתרן (המרכיב העיקרי במלח בשולחן) בכל בקבוקן של 50 מ"ל. כמוות זו זהה לבערך 4% מכלמות הצריכה היומיית המקסימלית של נתרן המומלצת למבוגרים.

3. כיצד משתמש בתרופה?

טיפול אנטיבי סרטני זה ינתן לך על ידי רופא או אחיות.

מינון ואופן השימוש

המינון ואופן הטיפול יקבעו על ידי הרופא בלבד.

הכמות הנכונה של סירזזה הדרושה לטיפול במחלה תחוسب על ידי הרופא או הרוקח של בית החולים בהתחם למשקל גוףך.

מספר העירויים אותם תקבל תלוי באופן תגובהך לטיפול. הרופא ישוחח איתך על כך.
אין לעבור על המנה המומלצת.

טיפול תרופתי מקדים

יתכן כי תקבל תרופה נוספת על מנת להפחית את הסיכון לתגובה הקשורה לעירוי, לפני טיפול סירזזה. אם תסבול מתגובה הקשורה לעירוי במהלך הטיפול בסירזזה, תקבל טיפול תרופתי מקדים בכל העירויים העתידיים.

התאמות מינון

במהלך כל עירוי, הרופא או האחות ידקנו האם אתה מפתח תופעות לוואי.
אם תסבול מתגובה הקשורה לעירוי במהלך הטיפול, משך זמן העירוי יוארך עבור יתרת עירוי זה ובכל העירויים העתידיים.

דרך ואופן המtan

סירזזה היא תמייסה מרוכצת להכנת תמייסה לעירוי (מכונה גם "טרכיז סטריל"). רוקח של בית החולים, אחיות או רופא ימלאו את תכולת הבקבוקן בתמיסת סודיום קלוריד 9 מ"ג/מ"ל (0.9%) לפני השימוש. תרופה זו ניתנת בעירוי באמצעות טפטוף במשך פרק זמן של כ- 60 דקות.

הטיפול בסירזזה יופסק באופן בזמן:

- תפתח לחץ דם גבוה, עד אשר הוא יאוזן באמצעות תרופה נגד יתר לחץ דם
- תפתח הפרעות בריפוי פצעיים, עד אשר הפצע יתרפא
- תעבור ניטוח מתוכנן, ארבעה שבועות לפני הניתוח

הטיפול בסירזזה יופסק לצמיהות אם:

- תפתח קריש דם בעורקים
- תפתח נקב בדופן מערכת העיכול שלך
- תסבול מדימום חמוץ
- תסבול מתגובה חמורה הקשורה לעירוי
- תפתח לחץ דם גבוה שלא ניתן לאיזזן על ידי טיפול תרופתי
- תפיריש חלבון בשתן בכמות העולה על רמה מסוימת, או אם תפתח מחלת כליות חמורה (תסמונת נפרוטית (nephrotic syndrome))
- תפתח חיבורים חריגים דמו"י צינור או מעברים חריגים בתוך הגוף בין איברים פנימיים לבין העור או רקמות אחרות (פיסטוליה)
- תפתח בלבול /או חוסר התמצאות הקשורים לביעות כבד כרוניות
- תתרחש ירידת בתפקוד הכלליות (במסגרת אי ספיקת כבד)

בעת קבלת סירמזה בשילוב עם פקליטקסול או דוסטקסול
 פקליטקסול ודוסטקסול ניתנים אף הם בטפטוף לתוכה הוריד (עירי תור וריד) במשך פרק זמן של כ- 60 דקות. אם תקבל פקליטקסול או דוסטקסול באותו היום בו תקבל סירמזה, סירמזה יינתן לך קודם.

הכמות הדרישה של פקליטקסול או דוסטקסול תלויה בשטח פני הגוף שלך. הרופא או הרוקח של בית החולים יחשב את שטח פני הגוף שלך באמצעות מדידת הגובה והמשקל שלך וייחסב את המינון המתאים עבורך. טרם מתן כל עירוי פקליטקסול, תעבור בדיקות דם על מנת לוודא כי ספירות הדם שלך גבוחות מספיק וכי תפקוד הכלב שלך תקין.
 קרא את העלון לצריך של פקליטקסול או דוסטקסול למידע נוסף ומפורט יותר.

קבלת סירמזה בשילוב עם פולפירי (FOLFIRI)
 כימותרפיית פולפירי ניתנת באינפוזיה תוך ורידית, לאחר סיום קבלת העירוי המכיל סירמזה. אנא קרא את העלון לצריך של כל אחת מהתרופות האחרות שהין חלק מהטיפול שלך כדי לבדוק אם הן מתאימות לך. אם אין לך בוטוח, שאל את הרופא, הרוקח או האחות אם קיימות סיבות לכך שאין יכול להשתמש בתרופות אלו.

קבלת סירמזה בשילוב עם ארלוטיניב
 אנא קרא את העלון לצריך של ארלוטיניב למידע על ארלוטיניב ולבירור האם הוא מתאים עבורך. אם אין לך בוטוח, פנה לרופא, לרוקח או לאחות אם קיימות סיבות לכך שאין יכול להשתמש באրלוטיניב.

אם נטלה בטיעות מינון גבוהה יותר
 אין מידע על מינון יתר, במקרה של מינון יתר ינתן טיפול תומך.

יש להתميد בטיפול כפי שהוא ממליץ על ידי הרופא.
 גם אם חל שיפור במצב בריאותך, אין להפסיק את הטיפול בתרופה ללא התיעצות עם הרופא.

אין לטעול תרופות בחושר! בדוק התווית והמנה בכל פעע שהינך לוקח תרופה. הרוכב משקפיים אם הינך זקוק להם.
 אם יש לך שאלות נוספות בנוגע לשימוש בתרופה, היועץ ברופא או ברוקח.

4. תופעות לוואי

כמו בכל תרופה, השימוש בסירמזה עלול לגרום לתופעות לוואי בחלק מהמשתמשים. אל תיבהל למקרא רשימת תופעות הלואו. יתכן כי לא תסבול אפילו אחת מהן.

דווח לרופא **באופן מיידי** אם תסבול מהתופעות הלואו החמורויות הבאות, שנצפו במהלך הטיפול בסירמזה (ראה גם פרק 2: **לפני השימוש בתרופה**):

תופעות לוואי שכיחות (עלולות להשפיע על עד משתמש 1 מתוך 10):

- נקב בדופן של מערכת העיכול: זהו נקב המתפתח בקיבה או בעורקים. התסמינים כוללים כאב בטן חמוץ, הקאות, חום או צמרמוות.
- **דימום חמוץ בעורקים:** התסמינים עלולים לכלול עיניות קיזוניות, חולשה, סחרחוורת או שינויים במצב הצואה. קריישי דם בעורקים: קריישי דם עורקים עלולים להוביל להתקף לב או לשbez מוח. תסמיני התקף לב עלולים לכלול כאב בחזה או תחושת כובד בחזה. תסמיני שbez מוח עלולים לכלול חוסר תחושה פתאומי או חולשה בזרוע, ברגל ובפנים, תחושת בלבול, קושי בדיבור או בהבנת אחרים, קושי פתאומי בהליכה או איבוד שיווי משקל או קווארדינציה או סחרחוורת פתאומית.

תופעות לוואי נדירות (עלולות להשפיע על עד משתמש 1 מתוך 1,000):

- **מצב מוחי הנקריא** תסמנתו אנכפלופתיה אחורית הפיכה (**posterior reversible encephalopathy syndrome**): התסמינים עשויים לכלול: פרוכוסים, כאב ראש, בחילה, הקאות, עיורון או רמה מופחתת של הכרה, עם או בלי לחץ דם גבוה.

דוח לרופא אם תסבול ממחלה מתועשת הלואי האחרות שלהן:

תופעות ללווי שיכחות מאד (עלולות להשפיע על יותר משמש 1 מתוך 10):

- תחושת עייפות או חולשה
- ספירות נמוכות של תא דם לבנים (תופעה העוללה להגבר את הסיכון לזמן)
- זיהומים
- שלשול
- נשירת שיער
- דימום מהאף
- דלקת בפה
- לחץ דם גבוה
- ירידת בתאי דם אדומים שיכולה לגרום לעור להיראות חיוור
- נפיחות בכפות הידיים, בכפות הרגליים וברגליים בשל אצירת נזלים
- ספירת טסיות נמוכה (תאי דם המסייעים בקרישת הדם)
- כאב בטן
- חלבון בשתן (בדיקה שתן חריגה)
- כאב ראש
- דלקת של מברנות ריריות, כגן דרכי העיכול או הנשימה

תופעות ללווי שיכחות (עלולות להשפיע על עד משמש 1 מתוך 10):

- חום המלווה בספירה נמוכה של תא דם לבנים
- רמות נמוכות בדם של חלבון המכונה אלבומין
- תגבות הנילוות לעירוי
- פריחה
- אודם, נפיחות, חוסר תחושה/עקבוץ, או כאב /או קילוף עור בידים /או ברגליים (מכונה "تسمונת יד-רגל")
- צרידות
- דימום בריאות
- רמות נמוכות של נתרן בדם (היפונטרמיה), תופעה העוללה לגרום לעייפות ולבלבול או לעוינות שרירים
- חניים מדמות
- בלבול /או חוסר התמצאות בחולים עם בעיות כבד כרוניות
- חסימת מעיים; התסמנים עלולים לכלול עצירות וכאב בטן
- תת פעילות של בלוטת התריס שעוללה לגרום לעייפות או לעלייה במשקל (היפוטירואידיזם)
- צמיחה חריגה של כלי דם
- זיהום חמור (ספסיס)
- רמות נמוכות של אשлегן בדם (היפוקלמייה), תופעה העוללה לגרום לחולשת שרירים, לעוינות שרירים או لكצב לב חריג

תופעות ללווי שאין שיכחות (עלולות להשפיע על עד משמש 1 מתוך 100):

- מחלת לב בה שריר הלב אינו מזרים דם כראוי, הגורמת לקוצר נשימה ולנפיחות ברגליים ובכפות הרגליים.

תופעות ללווי נדירות (עלולות להשפיע על עד משמש 1 מתוך 1,000):

- קריישיות דם חריגה בכלי דם קטנים.

תופעות ללווי ששיכחות אינה ידועה (השיכחות אינה ניתנת להערכתה מתוך הנתונים הקיימים):

- הרחבה והחלשות של דופן כלי הדם או קרע בדופן כלי הדם (מפרצות וקרעים בעורקים).

סימזה עלולה לגרום לשינויים בבדיקות מעבדה. מתוך תופעות הלואי המפורטות לעיל, השינויים הם: ספירות נמוכות של תא דם לבנים; ספירות נמוכות של טסיות בדם; רמות נמוכות של אלבומין, אשлегן או נתרן בדם; נוכחות חלבון בשתן.

אם הופיעה תופעת ללווי, אם אתה מטופעת הלואי מחמירה או כאשר אתה סובל מטופעת ללווי שלא צוינה בעלון, עיר להתייעץ עם הרופא.

דיווח תופעות לוואי

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

5. איך לאחסן את התרופה?

מנع הרעליה! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמר במקום סגור מחוץ להישג ידם וטוויה ראייתם של ילדים ו/או תינוקות ועל ידי כך תמנע הרעליה. אין לגרים להקאה ללא הוראה מפורשת מרופא. אין להשתמש בתרופה אחרת תאריך התפוגה (exp. date) המופיע על גבי האזזה החיצונית ותוויות הבקבוקן. תאריך התפוגה מתיחס ליום האחרון של אותו חודש.

תנאי אחסון

יש לאחסן במקדר ($8^{\circ}\text{C} - 2^{\circ}\text{C}$).

אין להקפיא.

יש לשמר את הבקבוקן באזזה החיצונית על מנת להגן מפני אור.

אין להקפיא או לנער את תמיסת העירוי. אין להשתמש בתמיסה אם תבחן בחומר חלקי קלשו או בשינוי צבע.

אין להשילך תרופות לשפכים או לפסולת הביתית. התיעץ עם הרוקח כיצד יש להפטר מתרופות שאין לך צורך בהן יותר. אמצעים אלו יסייעו בשמירה על הסביבה.

6. מידע נוסף**נוסף על החומר הפעיל, התרופה מכילה גם:**

Glycine, sodium chloride, L-Histidine Monohydrochloride, L-Histidine, Polysorbate 80 and water for injection.

(ראה בפרק 2 "מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה").

כיצד נראית התרופה ומה תוכן האזזה:

התמיסה המרכזת להכנת תמיסה לעירוי (או תרכיז סטריל) היא תמיסה שקופה עד עצורה מעט וחסרת צבע עד בעל צבע צהוב בהיר בבקבוקן זכוכית עם פקק גומי.

סימזה זמינה באזיות של:

- 1 בקבוקן של 10 מ"ל

- 1 בקבוקן של 50 מ"ל

בעל הרישום: אליל לילי ישראל בע"מ, רח' השיזף 4, רעננה 4366411

יצן: אליל לילי בע"מ, אינדיאנפוליס, אינדיאנה, ארה"ב

נערך ביוני 2024.

מס' רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות: 00-34510-19-156

לשם הפניות ולהקלת הקראיה עלון זה נוסח בלשון ذכר. על אף זאת, התרופה מיועדת לבני שני המינים.

המידע הבא מיועד לצוות הרפואית בלבד:

אין לנער את הבקבוקון.

הcn את התמיסה לעירוי בתנאים אספטיים על מנת להבטיח סטריליות של התמיסה המוכנה.

כל בקבוקון מיועד לשימוש חד פעמי בלבד. בchner את תכולת הבקבוקון וחפש אחר חלקיקים ושינוי צבע (התמיסה המרכזית להכנת Tamisah לעירוי צריכה להיות צלולה עד עכורה מעת וחסרת צבע עד בעלת צבע צחוב בהיר, ללא חלקיקים) לפני המשמש. אם ישנו חלקיקים או צבע שונה, השלים את הבקבוקון.

חשב את המנה והנפח של רמות'רומאוב הנדרשים להכנת tamisah לעירוי. הבקבוקונים מכילים 100 מ"ג או 500 מ"ג Tamisah רמות'רומאוב בריכוז של 10 מ"ג/מ"ל. השתמש רק בתמיסת סודיום קלורייד 9 מ"ג/מ"ל (0.9%) להזרקה בתור מדלן.

במקרה של שימוש בשקית עירוי מוכנה מראש

בהתקבוס על חישוב הנפח של רמות'רומאוב, הוציא את הנפח המקורי של Tamisah הסודיום קלורייד 9 מ"ג/מ"ל (0.9%) להזרקה משקית העירוי המוכנה מראש, בנפח 250 מ"ל. העבר באופן אספטי את הנפח המוחש של רמות'רומאוב לשקית העירוי. הנפח הסופי הכלול בשקית העירוי צריך להיות 250 מ"ל. יש להפוך את השקית בעדינות על מנת להבטיח ערבות. אין להקפיא או לנער את tamisah לעירוי. אין לדלן עם Tamisot אחרות או להזיף בו זמני אלקטROLיטים אחרים או מוצרים רפואיים אחרים.

במקרה של שימוש בשקית עירוי ריק

העבר באופן אספטי את הנפח המוחש של רמות'רומאוב לתוכה השקית העירוי ריקה. הוסיף כמות מספקת של Tamisah סודיום קלורייד 9 מ"ג/מ"ל להזרקה (0.9%) לשקית, ליצירת נפח כולל של 250 מ"ל. יש להפוך בעדינות את השקית על מנת להבטיח ערבות. אין להקפיא או לנער את tamisah לעירוי. אין לדלן עם Tamisot אחרות או להזיף בו זמני אלקטROLיטים אחרים או מוצרים רפואיים אחרים.

לאחר מיהול והכנה, יש להשתמש בתרופה מיד. אם לא נעשה שימוש מיידי, ניתן לאחסן את tamisah עד 24 שעות בטמפרטורה של 8°C – 2°C או עד 4 שעות בטמפרטורת החדר (מתחת ל-30°C).

לפני מתן תכשירים רפואיים לשימוש פראנטראלי, יש לבדוק אותם ויזואלית לזרמי נוכחות חלקיקים. אם זרמי חלקיקים בתמיסה לעירוי, השלים אותה.

השלר כל מנה עודפת של רמות'רומאוב שנותרה בקבוקון כדי שהתכשיר אינו מכיל חומר נשמר אנטימיקרובילי.

יש להשתמש במשאבת אינפוזיה לממתן התרופה. יש להשתמש בצנטר עירוי עם פילטר מסנן חלבונים בגודל 0.22 מיקרון עבור העירוי. בסוף העירוי יש לשטוף את הצנטר עם Tamisah סודיום קלורייד 9 מ"ג/מ"ל (0.9%) להזרקה.

כל תכשיר רפואי שלא נעשה בו שימוש או פסולת יש להשילר בהתאם לדרישות המקומיות.