



יוני 2024

שלום רב,

ברצוננו להביא לידיעתך כי חברת סאנופי ישראל בע"מ בשיתוף פעולה ואישור משרד הבריאות  
עדכנה תוכנית לניהול סיכונים מותאמת לישראל עבור התכשירים:

## SULIQUA 100/50 and SULIQUA 100/33

- עט הזרקה Suliqua 100/50 המכיל insulin glargine 100 U/ml ו- lixisenatide 50 micrograms/ml
- עט הזרקה Suliqua 100/33 המכיל insulin glargine 100 U/ml ו- lixisenatide 33 micrograms/ml

התוויה:

Suliqua is indicated for the treatment of adults with insufficiently controlled type 2 diabetes mellitus to improve glycaemic control as an adjunct to diet and exercise in addition to metformin with or without sodium-glucose co-transporter-2 (SGLT-2) inhibitors.

במסגרת הנ"ל עודכנו חומרי מידע לתוכנית ניהול סיכונים אשר כוללים:

- מדריך לצוות הרפואי
- כרטיס למטופל

**לתשומת ליבכם**, הכרטיס למטופל שעד לאחרונה היה מודבק על גבי האריזה החיצונית של התכשיר, מופיע כעת בסריקת קוד ה-QR שעל גבי האריזה.

במידה ואת/ה מעוניין/ת בקבלת עותקים מודפסים של חומרי מידע יש לפנות לחברת סאנופי ישראל בע"מ בטלפון 09-8633081.

החומרים זמינים במאגר התרופות הראשי באתר משרד הבריאות ובאתר המחלקה לניהול סיכונים ומידע תרופתי.

אנשי צוות רפואי מתבקשים לדווח על תופעות לוואי למשרד הבריאות. ניתן לעשות זאת באמצעות הקישור הבא: <https://sideeffects.health.gov.il>. בנוסף, ניתן לדווח לחברת סאנופי ישראל בע"מ בטלפון: 09-8633081.

בברכה,

חברת סאנופי ישראל בע"מ