

אוגוסט 2024

רופא/ה נכבד/ה,
רוקח/ת נכבד/ת,

**חברת TARO אינטרנשיונל בע"מ מבקשת להודיע על עדכוני בעלן לצרכו ובעלן לרופא של
התכשיר שבנדזון:**

Ilumya 100 mg/ml

אלומיה 100 מ"ג/מ"ל

התויה מאושרת:

Treatment of adults with moderate-to-severe plaque who are candidates for systemic therapy or phototherapy.

מרכיב פועל: Tildrakizumab 100 mg/ml

צורת המtan של התכשיר: solution for injection s.c

שינויים בעליונים מהווים החומרה מודגשים ברקע צהוב, תוספות מסומנות בצבע **אדום** והשماتות מסומנות בקן אופק. כמו כן, בעליונים בוצעו שינויים נוספים ה כוללים תוספת מידע, השמטה מידע ועדכוני נוסח שאינם מהווים החומרה.

העלון מפורסם במאגר התרופות באתר משרד הבריאות: <https://israeldrugs.health.gov.il>
ניתן לקבללו מודפס על ידי פניה לבעל הרישום: חברת TARO אינטרנשיונל בע"מ, רחוב הקיטור 14,
מפרץ חיפה 2624761 , טל. 04-8475700

להלן העדכונים העיקריים בעליון לרופא:

2. Qualitative and quantitative composition

[...]

Excipient with known effect:

Each pre-filled syringe of Ilumya 100 mg contains 0.5 mg of polysorbate 80.

[...]

4.4 Special warnings and precautions for use

[...]

Excipients

Ilumya contains 0.5 mg of polysorbate 80 in each pre-filled syringe of 100 mg, which is equivalent to 0.5 mg/ml. Polysorbate may cause allergic reactions.

4.8 Undesirable effects

[...]

Long-term Safety Description of selected adverse reaction

The safety profile of tildrakizumab observed during the long-term extensions periods of resurface 1 and resurface 2 was consistent with that of the double-blind periods.

5.1 Pharmacodynamic properties

[...]

Clinical efficacy and safety

[...]

In these studies, patients were randomised to either placebo or tildrakizumab (including 200 mg and 100 mg at 0, 4 and every twelve weeks thereafter [Q12W]), up to 52 or 64 weeks. In the active comparator study (reSURFACE 2), patients were also randomised to receive etanercept 50 mg twice weekly for 12 weeks, and weekly thereafter up to 28 weeks. Patients who did not respond to etanercept treatment (<75% reduction in PASI from baseline) were switched to tildrakizumab 200 mg Q12W up to 52 weeks, while patients who responded to etanercept were discontinued from the study.

Eligible patients who completed the double-blind periods of reSURFACE 1 and reSURFACE 2 with $\geq 50\%$ improvement in PASI from baseline could participate in open-label extension phases of these studies in order to evaluate the long-term safety and maintenance of efficacy of continuous tildrakizumab treatment. Patients entering the extension periods of reSURFACE 1 and reSURFACE 2 continued treatment at the same dose of tildrakizumab, 100 mg or 200 mg, that they were receiving at week 64 or 52, respectively. Up to 6 years of follow-up data are available.

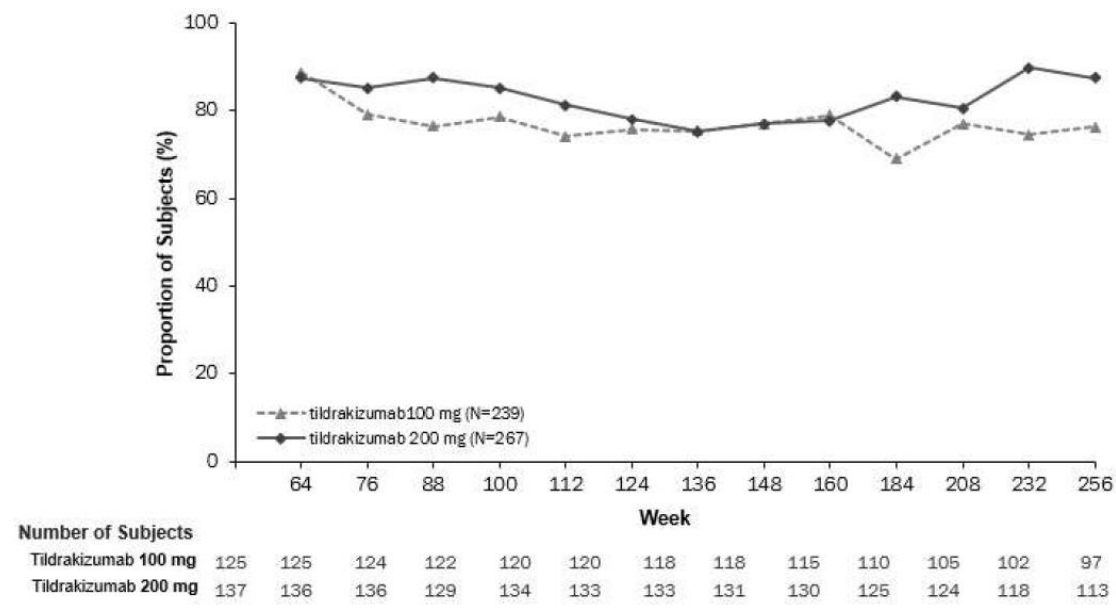
[...]

Maintenance of response

[...]

Of the patients who completed the double-blind period, 506 (79%) in reSURFACE 1 and 730 (97%) in reSURFACE 2 entered the extension period. Across studies, at least 76% of patients who had a PASI 90 response at the end of double-blind period, maintained a PASI 90 response during the extension period, when tildrakizumab 100 mg or 200 mg treatment was continued during a period of 192 weeks (Figure 2 and Figure 3).

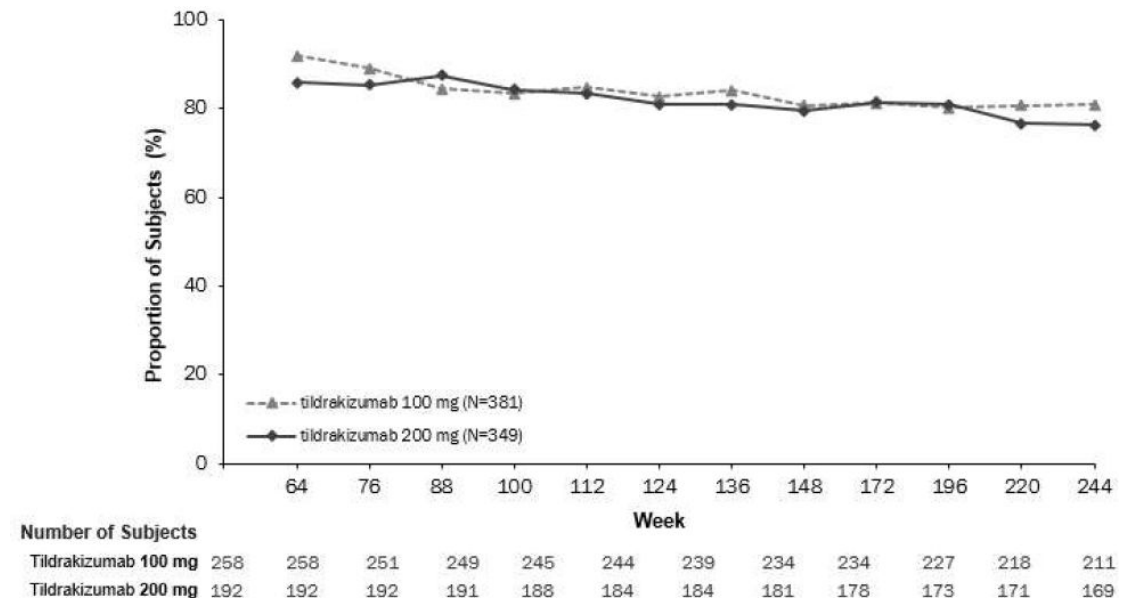
Figure 2. Percentage of patients who maintained a PASI 90 response by visit in the openlabel extension of reSURFACE 1 (Full Analysis Set, Extension Period*)



*Among PASI 90 responders at the end of the double-blind study period. No imputation of missing data.

Note: Visit week is nominal, as study participants had a window of up to approximately 12 weeks from week 64 to begin the extension.

Figure 3. Percentage of patients who maintained a PASI 90 response by visit in the openlabel extension of reSURFACE 2 (Full Analysis Set, Extension Period*)



*Among PASI 90 responders at the end of the double-blind study period. No imputation of missing data.

[...]

Immunogenicity

[...]

The development of neutralizing antibodies to tildrakizumab was associated with lower serum tildrakizumab concentrations.

להלן העדכונים העיקריים בעלון לצרכך:

2. לפני השימוש בתרופה

[...]

בכל פעם שאתה מקבל אריזה חדשה של אילומיה, חשוב לרשום את התאריך ומספר האצווה (מופיע על גבי האריזה אחרי Lot) ולשמור מידע זה במקום בטוח.

[...]

מיעד חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה

כל מזרק מוכן לשימוש של אילומיה 100 מ"ג מכיל 0.5 מ"ג של פוליסורבאט 80 אשר אקוויולנטית ל 0.5 מ"ג ב- 1 מ"ל.

התכשיר עלול לגרום לריגישות בחולים הרגישים לפוליסורבטים. ספר לרופא אם ידוע לך על אלרגיה כלשהי.

[...]

הוראות שימוש

[...]

11. הוצאה המזרק המשומש

[...]

- אם נותרו שריריות נזול או מעט דם, נקה את מקום ההזרקה בצמר גפן או פד גaza **תוך הפעלת מבליל הפעועל לחץ**. אם אתה חש צורך, תוכל להשתמש באגד מידבק לכיסוי מקום ההזרקה.