

עלון לצריכן לפי תקנות הרוקחים (תכשירים) התשמ"ו - 1986

התרופה משווקת על פי מרשם רופא בלבד

ג'מפרלי

תמיישה מרוכזת להכנת תמיישה לעירוי

כל 1 מ"ל מכיל:

דווסטראליימאב (dostarlimab) 50 מ"ג

(כל בקבוקון מכיל 10 מ"ל תמיישה מרוכזת להכנת תמיישה לעירוי, המכילה 500 מ"ג דווסטראליימאב.).

בנוסף לעلون, לתכשיר ג'מפרלי קיימים כרטיסים מידע לטיפול אשר יינתן לך על ידי הרופא. כרטיס זה מכיל מידע בטיחותי חשוב שעליך לדעת לפני התחלת הטיפול ובמהלך הטיפול בג'מפרלי ולפועל על פיו. יש לעיין בכרטיסים המידע לטיפול ובעлон לצריכן בטרם תחילת השימוש בתרופה. חשוב כי תשמור את כרטיסים המטופל לעיון נוסף במידה הצורך וכן תראה אותו לבן/בת הזוג או למטופלים.

לרשימת החומרים הבלתי פעילים ואלרגניים בתכשיר, ראה סעיף 2 – "מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה" וסעיף 6 – "מידע נוסף".

קרא בעיון את העلون עד סופו בטרם **תשתחמש בתרופה**. עלון זה מכיל מידע תמציתי על התרופה. אם יש לך שאלות נוספות, פנה אל הרופא או אל הרוקח.

תרופה זו נרשמה עבורה. אל תעביר אותה לאחרים. היא עלולה להזיק להם אפילו אם נראה לך כי מצבם הרפואי דומה.

1. למה מיעדת התרופה?

ג'מפרלי מותווית בשילוב עם קרבופולטין ופקליטקסל לטיפול בחולים מבוגרים עם סרטן שהתקדם לראשונה או חזר של רירית הרחם מסוג mismatch repair deficient (dMMR) ושהינם מועמדים לטיפול MSI-H (MSI-H) instability high.

ג'מפרלי מותווית לטיפול יחיד (מוונותרפיה) בחולים מבוגרים עם סרטן חוזר או מתקדם של רירית הרחם מסוג mismatch repair deficient (dMMR)/microsatellite instability high (MSI-H), אשר התקדם על או לאחר כימותרפיה מסווג פלטינום.

קבוצה תרפואית: תרופות אנטי-נאופלסטיות, נוגדים חד שבטיים, נוגדים מצומדי תרופה.

ג'מפרלי מכילה את החומר הפעיל דווסטראליימאב, שהינו נוגדן חד שבטי, סוג של חלבון שנועד להזות ולהיצמד לחומר מטרה ספציפי בגוף. ג'מפרלי עובדת על ידי כך שהיא עוזרת למערכת החיסון להילחם בסרטן.

ג'מפרלי' עשויה להינתן בשילוב עם תרופות אחרות נגד סרטן. חשוב שתקרא את העלונים לצריך של התרופות נגד סרטן הנוספות שאתה עשוי לקבל. אם יש לך שאלות כלשהן לגבי תרופות אלו, שאל את הרופא.

2. לפני השימוש בתרופה

אין להשתמש בתרופה אם:

- אתה רגיש (אלרגי) לדוטרילימאב או לכל אחד מהמרכיבים הנוספים אשר מכילה התרופה (מפורט בסעיף 6).

ازהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה לפני הטיפול בג'מפרלי, ספר לרופא אם יש לך:

- בעיות במערכת החיסון
- בעיות בריאות או נשימה
- בעיות בכבד או בצלות
- פריחה חמורה
- כל בעיה רפואית אחרת

תסמינים שאתה צריך לשים לב אליהם לג'מפרלי יכולות להיות תופעות לוואי חמורות, אשר יכולות לעתים להפוך למסכנות חיים ולהוביל למות. תופעות לוואי אלו עלולות להתחש בכל עת במהלך הטיפול, או אפילו לאחר סיום הטיפול. אתה עלול לחוות יותר מתופעת לוואי אחת בו זמן. אתה צריך להיות מודע לתסמינים אפשריים, כך שהרופא יוכל לתת לך טיפול לתופעות הלוואי במידת הצורך.

← קרא את המידע תחת "تسمינים של תופעות לוואי חמורות" בסעיף 4. שוחח עם הרופא או האחות אם יש לך שאלות או חששות.

ילדים ומתבגרים

תרופה זו אינה מיועדת לילדים ומתבגרים מתחת לגיל 18. לא קיימ מודיע לגבי בטיחות ויעילות השימוש בתרופה זאת ילדים ומתבגרים מתחת לגיל 18.

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

תרופות מסוימות יכולות להפריע להשפה של ג'מפרלי:

• תרופות המחייבות את מערכת החיסון שלך, למשל קורטיקוסטרואידים, כגון פרדניוזון.
← שוחח עם הרופא אם אתה לוקח אחד מ אלה.

עם זאת, ברגע שאתה מטופל עם ג'מפרלי, הרופא עשוי לתת לך קורטיקוסטרואידים כדי להפחית תופעות לוואי שעשוות להיות לך.

הירון והנקה

הירון

- אסור לזר ג'מפרלי אם את בהירון, אלא אם הרופא שילך המליץ על כך במפורש.
- אם את בהירון, חושבת שיתכן שתאת בהירון או אם מתכונת להרות, התייעצֵי עם הרופא לפני השימוש בתרופה זו.
- ג'מפרלי יכולת לגרום להשפעות מזיקות או מוות של תינוקך שטרם נולד.
- אם את אישה שיכולה להרות, עלייך להשתמש **באמצעי מנעה** יעיל במהלך הטיפול עם ג'מפרלי ובמשך לפחות 4 חודשים לאחר המנה האחורה.

הנקה

- אם את מניקה, התייעצֵי עם הרופא לפני שתרופה זו ניתנת לך.
- אסור לזר להניק במהלך הטיפול ובמשך לפחות 4 חודשים לאחר המנה האחורה של ג'מפרלי.
- לא ידוע האם החומר הפעיל של ג'מפרלי עובר לחלב האם.

נהייה ושימוש במכונות

לא סביר שתרופה זו תשפייע על יכולתך לנוהג או להשתמש במכונות. עם זאת, אם יש לך תופעות לוואי המשפיעות על יכולת הריכוז והtagובה שלך, עלייך להיות זהיר בעת נהייה או הפעלת מכונות.

מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה

ג'מפרלי מכילה נתרן

תרופה זו מכילה פחתה מ-1 ממול נתרן (23 מ"ג) לבקבוקון, אך ניתן לומר כי היא למעשה נטולת נתרן. עם זאת, לפני שג'מפרלי ניתנת לך, היא מעורבתת עם תמייסה שעשויה להכיל נתרן. שוחח עם הרופא אם אתה תחת דיאטה דלת מלחה.

3. כיצד השתמש בתרופה?

יש להשתמש בתכשיר תמיד בהתאם להוראות הרופא. עלייך לבדוק עם הרופא או הרוקח אם איןך בטוח בנוגע למינון ול貌ע הטיפול בתכשיר. המינון ו貌ע הטיפול יקבעו על ידי הרופא בלבד.

ג'מפרלי ניתן לך בבית החולים או מרפאה תחת השגחה של רופא המומחה טיפול בסרטן. כאשר ג'מפרלי ניתנת לך, המינון המומלץ של ג'מפרלי הוא 500 מ"ג כל 3 שבועות עבור 4 מנות, ולאחר מכן 1,000 מ"ג כל 6 שבועות עבור כל המנות לאחר מכן.

כאשר ג'מפרלי ניתנת בשילוב עם קרבופלטין ופקליטיקסל, המינון המומלץ של ג'מפרלי הוא 500 מ"ג כל 3 שבועות עבור 6 מנות, ולאחר מכן 1,000 מ"ג כל 6 שבועות עבור כל המנות לאחר מכן.

הרופא ייתן לך ג'מפרלי בטפטוף אל תוך הווריד (עירורי עור וריד) במשך כ-30 דקות. הרופא ייחליט כמה טיפולים אתה צריך.

אין לעבור על המנה המומלצת.

אם שכחת תור לקבלת ג'מפרלי

- ← צור קשר עם הרופא או בית החולים באופן מיידי על מנת לקבוע תור חדש.
- חשיבות מאד שלא תחמייך מנה של תרופה זו.

אם אתה מפסיק לקבל ג'מפרלי

הפסקת הטיפול עשויה להפסיק את השפעת התרופה. גם אם חל שיפור במצב בריאותך, אין להפסיק את הטיפול בג'מפרלי ללא התיעצות עם הרופא.

יש להתמיד בטיפול כפי שהומלץ על ידי הרופא.

אין ליטול תרופות בחושש! בדוק את התווית והמנה **בכל פעם** שהן נוטל תרופה. הרכב משקפיים אם הנר זוקק להם.
אם יש לך שאלות נוספות בנוגע לשימוש בתרופה, היועץ ברופא או ברוקח.

4. תופעות לוואי

כמו בכל תרופה, השימוש בג'מפרלי עשוי לגרום לתופעות לוואי בחלק מהמשתמשים. אל תיבהל במקרה רשותת תופעות הלואוי. ייתכן שלא תסבול אפילו אחת מהן.

חלק מתופעות הלואוי עלולות להיות חמורות, ואתה צריך לדעת מאיו תסמינים להיזהר.

תסמינים של תופעות לוואי חמורות

ג'מפרלי עלולה לגרום לתופעות לוואי חמורות. אם אתה מפתח תסמינים **עליך לידע את הרופא או האחות בהקדם האפשרי**. ייתכן שהרופא ייתן לך תרופות אחרות כדי למנוע סיבוכים חמורים יותר ולהפחית את התסמינים שלך. הרופא עשוי להחליט שאתה צריך להחמייך מנה של ג'מפרלי, או להפסיק את הטיפול לחלוتين.

מצבים	תסמינים אפשריים
דלקת של הריאות (פניאומוניטיס)	<ul style="list-style-type: none">• קוצר נשימה• כאב בחזה• שיעול חדש או החמרה של שיעול
דלקת של המעיים (קוליטיס, אנטריטיס, וסקוליטיס [דלקת כלி דם] במערכת העיכול)	<ul style="list-style-type: none">• שלשול או יותר יציאות מהרגיל• צואה שחורה, צפתית ודביקה; דם או ריר בצואה• כאב בטן חזק או רגשות בחילה, הקאה
דלקת של הוושט והקייבת (אסופגיטיס, גסטריטיס)	<ul style="list-style-type: none">• כאים בבליה• ירידת_BTHTיאבן• צריבה בחזה (חרבת)• כאב בחזה או בטן העליונה• בחילה, הקאה
דלקת של הכבד (צחבת)	<ul style="list-style-type: none">• בחילה, הקאה

<ul style="list-style-type: none"> • אובדן תיאבון • כאב בצד הימני של הבطن (קיבה) • הצהבה של העור או של לובן העיניים • שטן בצלע כחה • דימום או חבורות בклות רבה יותר מהרגיל 	
<ul style="list-style-type: none"> • דפיקות לב מהירות • ירידה במשקל או עלייה במשקל • הזעה מוגברת • נשירת שיעור • תחששות קור • עצירות • כאב בטן • קול עמוק יותר • כאב שרירים • סחרחות או עילפון • כאב ראש שלא נעלם או כאב ראש חריג 	דלקת של בלוטות הורמוניים (בעיקר התannis, יותרת המוח, יותרת הכליה ולבלב)
<ul style="list-style-type: none"> • תחששות רعب או צימאון גדולה מהרגיל • צורך במתן שטן בתדריות גבוהה יותר, כולל בלילה • ירידה במשקל • בחילה, הקאה • כאב בטן • תחששות עיריפות • ישנות לא רגילה • קושי לחשוב צלול • נשימה המריחה מתוקה או פירוטית • נשימה عمוקה או מהירה 	סוכרת מסוג 1, כולל חמצת קטוטית סוכרתית (חומצה בدم המופקת מסוכרת)
<ul style="list-style-type: none"> • שינוי בכמות או בצלע השטן • נפיחות של הkersolym • אובדן תיאבון • דם בשטן 	דלקת של הכליות (נפריטיס)
<ul style="list-style-type: none"> • פריחה, גרד, עור יבש, קילוף או פצעים בעור • כיבים בפה, באף, בגרון או באזור איברי המין 	דלקת של העור
<ul style="list-style-type: none"> • קושי בנשימה • סחרחות או עילפון • חום • כאב בחזה ולחץ בחזה • תסמנינט דמויי שפעת 	דלקת של שריר הלב (מיוקרדייס)
<ul style="list-style-type: none"> • נוקשות בצוואר • כאב ראש • חום, צמרמות • הקאה • רגישות העיניים לאור 	דלקת של המוח ושל מערכת העצבים הסתומנת (מיואסטנית/מייאסטנית)

<ul style="list-style-type: none"> • חולשה של שרירי העיניים, צניחה עפupyים • יובש בעיניים וראיה מטושטשת • קשיים בבליעה, יובש בפה • דיבור לקוי • בלבול וישננות • סחרחות • תחושת דקירה או סיכות ומחטים בידים וברגליים • כאב שרירים • קושי ללבת או להרים חפצים • דופק/קצב לב או לחץدم חריגים 	<ul style="list-style-type: none"> - גרביס, תסמנות גיליין - ברה, דלקת המוח)
<ul style="list-style-type: none"> • כאב • חוסר תחושה • עקצוץ או חולשה בזרועות או ברגליים • בעיות בשלפוחית השתן או המעי כולל הצורך במثان שתן בתדירות גבוהה יותר, בריחת שתן , קושי במثان שתן ועכירות 	<ul style="list-style-type: none"> דלקת של עמוד השדרה (מיאליטיס)
<ul style="list-style-type: none"> • שינויים בראיה 	<ul style="list-style-type: none"> דלקת של העיניים
<ul style="list-style-type: none"> • כאבי שרירים או מפרקים חזקים או מתמשכים • חולשת שרירים חמורה • ידים או רגליים נפוחות או קרות • תחושת עייפות 	<ul style="list-style-type: none"> דלקת של איברים אחרים

tagobot ha-kshurot le-irori

מספר אנשים יכולים לחוות tagobot דמויות אלרגיה כאשר הם מקבלים עירוי. אלה מתפתחות לרוב בתוך מספר דקות או שניות, אך עשויות להתפתח עד 24 שעות לאחר הטיפול.

התסמינים כוללים:

- קוצר נשימה או צפיפות
- גרד או פריחה
- הסמקה
- סחרחות
- צמרמורות או רעד
- חום
- ירידת לחץ הדם (תחושת עילפון)

דוחית איבר מזק מושתל וסיבוכים אחרים, כולל מחלת שטל נגד המאכון (GvHD),
באנשים שקיבלו השתלה מה עצם (תאי גזע) המשמשת בתאי גזע מתורם (אלוגני).
סיבוכים אלה יכולים להיות חמורים ויכולים להוביל למורות. סיבוכים אלו עלולים לקרות
אם עברת השתלה לפני או לאחר שטופלת בג'מפרלי. הרופא שילך יעקב אחיריק לגבי
סיבוכים אלה.
← פנה מיד לטיפול רפואי אם אתה חושב שאולי יש לך TAGOBAH.

תופעות לוואי הבאות דוחו עם ג'מפרלי בלבד.

תופעות לוואי שכיחות מאוד

אליה עלולות להופיע ב- יותר מ 1 מכל 10 אנשים:

- ירידה במספר תאי הדם האדומים (אנמיה)
 - ירידה בפעולות בלוטת התריס
 - שלשול, בחילה, הקאה
 - אדמנומיות או פריחה בעור, שלפוחיות בעור או במمبرנות הריריות, גרד בעור
 - כאב מפרקים
 - טמפרטורה גבוהה, חום
 - עלייה ברמת אנזימי הגוף בדם
- ← בדוק את הטבלה מעלה עבור תסמינים של תופעות לוואי חמורות אפשריות.

תופעות לוואי שכיחות

אליה עלולות להופיע ב- עד 1 מכל 10 אנשים:

- פעילות יתר של בלוטת התריס
 - ירידה בהפרשת הורמוני בלוטת יותרת הכליה (אי ספיקה של יותרת הכליה)
 - דלקת של הריאה
 - דלקת של רירית המעי (מעי הגס)
 - דלקת של הלבלב
 - דלקת של הקיבה
 - דלקת של הגוף
 - כאב שרירים
 - צמרמורת
 - TAGOVAH LEIRORI
 - TAGOBAT REGISHOT YITR LEIRORI
- ← בדוק את הטבלה מעלה עבור תסמינים של תופעות לוואי חמורות אפשריות.

תופעות לוואי שאינן שכיחות

אליה עלולות להופיע ב- עד 1 מכל 100 אנשים:

- דלקת של המוח
- הרס כדריות דם אדומות (אנמיה המוליטית אוטואימונית)
- דלקת של בלוטת יותרת המוח, בסיס המוח
- דלקת של בלוטת התריס
- סוכרת מסווג 1 או סיבוכים של סוכרת (קטואצידוזיס סוכרתית)
- דלקת של הוושט
- מצב בו שרירים נחלשים וקיים עייפות מהירה של שרירים (מיאסטניה גרביס)
- דלקת של המפרקים
- דלקת של שרירים
- דלקת בעין - בקשתיות (החלק הצבעוני של העין) ובגוף הריסני (האזור סביב הקשתית)
- דלקת של הכלויות

← בדוק את הטבלה מעלה עבור תסמינים של תופעות לוואי חמורות אפשריות.

תופעות לוואי נוספות שדווחו (ששכיחותן אינה ידועה):

- מחלת צ'ליאק (המאופיינת בתסמינים כגון כאבי בטן, שלשולים ונפיחות, לאחר צריכה מזונית המיכליים גלוטן)
- חוסר או ירידת אינזיממי עיקול המיצרים על ידי הלבלב (אי ספיקה אקסוקרינית של הלבלב).

תופעות הלואוי הבאות דווחו עם ג'מפרלי כאשר ניתן בשילוב עם קרבופלטין ופקליטקסל.

תופעות לוואי שכיחות מאוד

אליה עלולות להופיע ב- יותר מ 1 מכל 10 אנשים:

- תת פעילות של בלוטת התריס
- פריחה בעור
- עור יבש
- חום

• עליה ברמות אינזימי כבד בدم

← בדוק את הטבלה מעלה עבור תסמינים של תופעות לוואי חמורות אפשריות.

תופעות לוואי שכיחות

אליה עלולות להופיע ב- עד 1 מכל 10 אנשים:

- פעילות יתר של בלוטת התריס
- ירידת בהפרשת הורמוני בלוטת יותרת הכליה (אי ספיקה של יותרת הכליה)
- דלקת של הריאה
- דלקת של רירית המעי (מעי הגס)

← בדוק את הטבלה מעלה עבור תסמינים של תופעות לוואי חמורות אפשריות.

תופעות לוואי שאינן שכיחות

אליה עלולות להופיע ב- עד 1 מכל 100 אנשים:

- דלקת של בלוטת התריס
- סוכרת מסוג 1
- מצב בו שריריים נחלשים וקיימת עייפות מהירה של שריריהם (تسمונת מיאסטנית)
- דלקת של שריר הלב
- דלקת של הלבלב
- דלקת של הקיבה
- דלקת של כלי הדם בצינור המזון, בקיבה או במעי
- דלקת של העין
- דלקת של המפרקים
- דלקת של שריריהם
- דלקת בכל הגוף

← בדוק את הטבלה מעלה עבור תסמינים של תופעות לוואי חמורות אפשריות.

תופעות לוואי נוספות שדווחו (ששכיחותן אינה ידועה):

- מחלת צלייך (המאופיינת בתסמינים כגון כאבי בטן, שלשלולים ונפיחות, לאחר צריכה מזונית המכילים גלוטן)
- חוסר או ירידת אינזימי עיקול המיוצרים על ידי הלבלב (או ספיקה אקסוקרינית של הלבלב).

← פנה לרופא או לאחות בהקדם האפשרי אם אתה מפתח את אחד מהתסמינים הללו.

אם הופיעה תופעת לווואי, אם אחת מתופעות הלווואי מחמירה או כאשר אתה סובל מתופעת לווואי שלא צוינה בעלון, עליך להתייעץ עם הרופא.

דיווח על תופעות לווואי

ניתן לדוח על תופעות לווואי למשרד הבריאות באמצעות לחיצה על הקישור "דיווח על תופעות לווואי עקב טיפול רפואי" שנמצא בדף הבית של אתר משרד הבריאות (www.health.gov.il) המפנה לטופס המקורי לדוח על תופעות לווואי, או ע"י כניסה:

<https://sideeffects.health.gov.il/>

5. איך לאחסן את התרופה?

- ג'מפרלי תיננתן לך בבית החולים או במרפאה ואיש הצוות הרפואי יהיה אחראי על האחסון שלה.
- منع הרעליה! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמור במקום סגור מחוץ להישג ידם וטוחה ראייתם של ילדים /או תינוקות ועל ידי כר תמנע הרעליה. אל תגרום להתקאה ללא הוראה מפורשת מרופא.
- אין להשתמש בתרופה אחרי תאריך התפוגה (exp. date) המופיע על גבי הארזה. תאריך התפוגה מתיחס ליום האחרון של אותו חודש.
- יש לאחסן בקריר (בין 2°C ל- 8°C). אין להקפי. יש לאחסן באירוע המקורית על מנת להגן מאור.
- אם לא נעשה שימוש מיידי, ניתן לאחסן את העירוי המוכן עד 24 שעות בין 2°C ל- 8°C או 6 שעות בטמפרטורת החדר (עד 25°C) מרגע ההכנה/מיהול ועד סוף המתן.
- אין להשתמש אם תרופה זו מכילה חלקיים נראים לעין.
- אין לאחסן תרופה שאינה בשימוש לשימוש חוזר. יש להשליך כל תרופה או פסולת שאין בשימוש בהתאם לדרישות המקומיות. אמצעים אלה יסייעו בהגנה על הסביבה.

6. מידע נוסף

- נוסף על המרכיב הפעיל, התרופה מכילה גם:
L-arginine hydrochloride, trisodium citrate dihydrate, sodium chloride, citric acid monohydrate, polysorbate 80, water for injection
- כיצד נראה התרופה ומה תוכן הארזה:

ג'מפרלי היא תמייה שקופה עד מעט אוטומה, חסרת צבע עד צהובה, נקייה מחלקיים
נראים לעין.

- כל אריזת קרטון מכילה בקבוקון אחד.
- בעל הרישום: גלקסוסמיתקלין (ישראל) בע"מ, רח' בל 25, פתח תקווה.
- יצרן: גלקסוסמיתקלין טריאידיניג סרוויסס לימייד, דבלין, אירלנד.
- מספר רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות: 169-79-36883
- לשם הפשטות ולהקלת הקריאה, עלון זה נוסח בלשון זכר. על אף זאת, התרופה מיועדת לבני שני המינים.

עודכן באוגוסט 2024.

סימני המסחר הינם בבעלות או בזכיונות של קבוצת החברות של GSK.
© 2024 קבוצת החברות של GSK או הזכין שלה.

Jemperli PT V6A

The following information is intended for healthcare professionals only:

Preparation/dilution, storage and administration of the solution for infusion:

- Parenteral medicinal products should be inspected visually for particulate matter and discolouration prior to administration. JEMPERLI is a slightly opalescent colourless to yellow solution. Discard the vial if visible particles are observed.
- JEMPERLI is compatible with an IV bag made of polyvinyl chloride (PVC) with or without di(2-ethylhexyl) phthalate (DEHP), ethylene vinyl acetate, polyethylene (PE), polypropylene (PP) or polyolefin blend (PP+PE), and a syringe made from PP.
- For the 500 mg dose, withdraw 10 mL of JEMPERLI from a vial and transfer into an intravenous bag containing sodium chloride 9 mg/mL (0.9 %) solution for injection or glucose 50 mg/mL (5 %) solution for injection. The final concentration of the diluted solution should be between 2 mg/mL and 10 mg/mL. The total volume of the infusion solution must not exceed 250 mL. This may require withdrawing a volume of diluent from the IV bag prior to adding a volume of JEMPERLI into the IV bag.
 - For example, if preparing a 500 mg dose in a 250 mL diluent IV bag, to achieve a 2 mg/mL concentration would require withdrawing 10 mL of diluent from the 250 mL IV bag. Then, 10 mL of JEMPERLI would be withdrawn from the vial and transferred into the IV bag.
- For the 1,000 mg dose, withdraw 10 mL of JEMPERLI from each of two vials (withdraw 20 mL total) and transfer into an intravenous bag containing sodium chloride 9 mg/mL (0.9 %) solution for injection or glucose 50 mg/mL (5 %) solution for injection. The final concentration of the diluted solution should be between 4 mg/mL and 10 mg/mL. The total volume of the infusion solution must not exceed 250 mL. This may require withdrawing a volume of diluent from the IV bag prior to adding a volume of JEMPERLI into the IV bag.
 - For example, if preparing a 1000 mg dose in a 250 mL diluent IV bag, to achieve a 4 mg/mL concentration would require withdrawing 20 mL of diluent from the 250 mL IV bag. Then, 10 mL of JEMPERLI would be

withdrawn from each of two vials, totaling 20 mL, and transferred into the IV bag.

- Mix diluted solution by gentle inversion. Do not shake the final infusion bag.
Discard any unused portion left in the vial.
- Store in the original carton until time of preparation in order to protect from light. The prepared dose may be stored either:
 - At room temperature up to 25 °C for no more than 6 hours from the time of dilution until the end of infusion.
 - Under refrigeration at 2 °C – 8 °C for no more than 24 hours from time of dilution until end of infusion. If refrigerated, allow the diluted solution to come to room temperature prior to administration.
- JEMPERLI should be administered by intravenous infusion using an intravenous infusion pump over 30 minutes by a health care practitioner.
- Tubing should be made of PVC, platinum cured silicon or PP; fittings made from PVC or polycarbonate and needles made from stainless steel.
A 0.2 or 0.22 micron in-line polyethersulfone (PES) filter must be used during administration of JEMPERLI.
- JEMPERLI must not be administered as an intravenous push or bolus injection.
- Do not co-administer other medicinal products through the same infusion line.

Any unused medicinal product or waste material should be disposed of in accordance with local requirements.