



Pfizer Pharmaceuticals Israel Ltd.
P.O.Box 12133
9 Shenkar St.
Herzliya Pituach, Israel 46725
Tel: 972-9-9700500 Fax: 972-9-9700501

נספח 1 :

הודעה על הפסקת שיווק לצמימות של התכשיר BENEFIX 250 IU/VIAL 120-55-30121-00

תאריך ההודעה : נובמבר 2024

בעל הרישום פיזר פרמצבטיקה ישראל בע"מ מודיע על **הפסקת שיווק לצמימות של** :

מספר רישום	120-55-30121-00
שם התכשיר בעברית	בנפיקס 250 יח'יל
שם התכשיר באנגלית	BENEFIX 250 IU/VIAL
צורת מינון	LYOPHILIZED POWDER FOR INJECTION
דרך מタン	IV
מרכיב פעיל	COAGULATION FACTOR IX RECOMBINANT-RFIX
חווק	250 IU/VIAL
התויה	Benefix is indicated for the control and prevention of hemorrhagic episodes in patients with hemophilia B (congenital factor IX deficiency or christmas disease), including control and prevention of bleeding in surgical settings, in previously treated patients (PTP) and previously untreated patients (PUP). Benefix is not indicated for the treatment of other factor deficiencies (e.g. factors II, VII, and X)' nor for the treatment of hemophilia A patients with inhibitors to factor VIII, nor for the reversal of coumarin-induced anticoagulation, nor for the treatment of bleeding due to low levels of liver-dependent coagulation factors.
תאריך תחילת הפסקת השיווק	מיידי
תאריך צפי לסיום הפסקת השיווק	NA
תאריך חוזה לשיווק (יש למלא משכצת זאת עם חורת התכשיר לשיווק בפועל)	NA
הכללה בסל הבריאותות: כן / לא	כן
סיבות הפסקת השיווק : סיבות תפעוליות / סיבות מסחריות	סיבות שיווקיות
גודלי אריזה (נא לרשום את כל הגודלים הרלוונטיים להודעה זאת)	1 VIAL
זミニות של גודל אריזה אחר או חוות אחר של התכשיר	BENEFIX 1000 IU BENEFIX 2000 IU