

ברוקינסה 80 מ"ג - BRUKINSA 80 MG-

ZANUBRUTINIB Capsules

הודעה על שינוי בעל הרישום בישראל

צוות רפואי נכבד,

חברת בי-וואן מדיסינז ישראל בע"מ, מבקשת לעדכן בדבר מעבר בעלות הרישום התכשיר שבנדון לחברת בי-וואן מדיסינז ישראל בע"מ.

התוויות מאושרות:

- BRUKINSA is indicated for the treatment of adult patients with mantle cell lymphoma (MCL) who have received at least one prior therapy.
- BRUKINSA is indicated for the treatment of adult patients with Waldenström's macroglobulinaemia (WM).
- BRUKINSA is indicated for the treatment of adult patients with relapsed or refractory marginal zone lymphoma (MZL) who have received at least one anti-CD20-based regimen.
- BRUKINSA is indicated for the treatment of adult patients with chronic lymphocytic leukemia (CLL) or small lymphocytic lymphoma (SLL).
- BRUKINSA is indicated for the treatment of adult patients with relapsed or refractory follicular lymphoma (FL), in combination with obinutuzumab, after two or more lines of systemic therapy.

ברצוננו להדגיש כי לא חל כל שינוי בתכשיר עצמו, באיכותו או בזמינותו.

- התכשיר יופץ ע"י חברת נובולוג.
- העלונים מפורסמים במאגר התרופות שבאתר משרד הבריאות <https://israeldrugs.health.gov.il/#/byDrug> וניתן לקבלם מודפסים על ידי פנייה לבעל הרישום – חברת בי-וואן מדיסינז ישראל בע"מ, מדינת היהודים 89, הרצליה.
- לדווח על תופעות לוואי למשרד הבריאות יש להכנס לקישור הבא: <https://sideeffects.health.gov.il>. בנוסף ניתן לדווח לחברת בי-וואן באמצעות דף הבית של חברת בי-וואן: www.beonemed.com.

בברכה,

חברת בי-וואן מדיסינז ישראל בע"מ