



הודעה על הפסקת שיווק זמנית של התכשיר

LEMTRADA

תאריך ההודעה: 24/09/2026

בעל הרישום סאנופי ישראל בע"מ מודיע על הפסקת שיווק זמנית של:

152-76-34028-00	מספר רישום
למטרדה	שם התכשיר בעברית
Lemtrada	שם התכשיר באנגלית
CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR INFUSION	צורת מינון
I.V.	דרך מתן
ALEMTUZUMAB	מרכיב פעיל
12 MG / 1.2 ML	חוזק
LEMTRADA is indicated as a single disease modifying therapy in adults with highly active relapsing remitting multiple sclerosis (RRMS) for the following patient groups: •Patients with highly active disease despite a full and adequate course of treatment with at least one disease modifying therapy (DMT) or •Patients with rapidly evolving severe relapsing remitting multiple sclerosis defined by 2 or more disabling relapses in one year, and with 1 or more Gadolinium enhancing lesions on brain MRI or a significant increase in T2 lesion load as compared to a previous recent MRI.	התוויה
27/09/2026	תאריך תחילת הפסקת השיווק
סוף אוקטובר	תאריך צפי לסיום הפסקת השיווק
NA	תאריך חזרה לשיווק (יש למלא משבצת זאת עם חזרת התכשיר לשיווק בפועל)
כן	הכללה בסל הבריאות: כן / לא
סיבות תפעוליות	סיבת הפסקת השיווק: סיבות תפעוליות / סיבות מסחריות
1 VIAL	גודל/י אריזה (נא לרשום את כל הגדלים הרלוונטיים להודעה זאת)
NA	זמינות של גודל אריזה אחר או חוזק אחר של התכשיר