

עלון לצרcn לפi תknות הרוקחim (תknshim) התשמ"ו - 1986
התרופה משווקת על פi מרשם רופא בלבד

רבולוזיל® 25 מ"ג

רבולוזיל® 75 מ"ג

אבקה להכנת תמיisha להזרקה

חומר פעיל ומומתו:

רבולוזיל® 25 מ"ג: כל בקבוקון מכיל 25 מ"ג ליסופטרספט (luspatercept)

רבולוזיל® 75 מ"ג: כל בקבוקון מכיל 75 מ"ג ליסופטרספט (luspatercept)

לאחר הכנה, כל מ"ל תמיisha מכיל ליסופטרספט (luspatercept) 50 מ"ג

חומרים בלתי פעילים - ראה פרק 6 "מידע נוספת" וכן סעיף "מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה" בפרק 2.

קרא בעיון את העلون עד סוף בטרם תשתמש בתרופה. עלון זה מכיל מידע תמציתי על התרופה.
אם יש לך שאלות נוספות, פנה אל הרופא או אל הרקח.
תרופה זו נרשמה לטיפול עבורך. אל תעביר אותה לאחרים. היא עלולה להזיק להם אפילו אם נראה לך כי מצבם הרפואי דומה.

בנוסף לעalon, לתרופה רבולוזיל קיימים **כרטיסים למטופלת** (עbor נשים היכלות להרות). הcrcrtis מכיל מידע בטיחותי חשוב שעלייך לדעת לפני התחלת הטיפול ובמהלך הטיפול ברבולוזיל ולפערול על פיו. יש לעיין בכרטיס למטופלת (עbor נשים היכלות להרות) ובullen לצרcn בטרם תחילת השימוש בתכשיר. יש לשמר את הcrcrtis לעיון נוסף במידת הצורך.

1. **למה מיועדת התרופה?**

- רבולוזיל מותווית לטיפול במבוגרים עם אנדמי התלויה בעירוי דם בשל תסמונות מיאלודיספלסיטיות (MDS) בסיכון נמוך מאוד, נמוך או בינוני.
- רבולוזיל מותווית לטיפול במבוגרים עם אנדמי הקשורה עם בטא תלסמייה התלויה או שאינה תלואה בעירוי דם.

קבוצה רפואייתית: תרופות אנטי אנדמיות

تسمונות מיאלודיספלסיטיות (MDS)

تسمונות מיאלודיספלסיטיות (MDS) הן מקבץ של הרבה הפרעות שונות בדם ובמוח העצם.

- תאי דם אדומים הופכים ללא תקין ואין מתפתחים כראוי.
- חולים עלולים לסבול ממספר סימנים וتسمיניות הכוללים ספירת תאי דם אדומים נמוכה (אנמיה) ועלולים להזדקק לעירויים של תאי דם אדומים.

בطا תלסמייה

בطا תלסמייה היא בעיה בدم אשר מועברת בתורשה.

- היא משפיעה על ייצור המוגלובין.
- חולים עלולים לשבול מספר סימנים ותסמינים הכללים ספירת תאי דם אדומים נמוכה (אנמיה) ועלולים להזדקק לעירויים של תאי דם אדומים.

כיצד פועלת התרופה

רבולזיל משפרת את יכולת הגוף שלך לייצר תאי דם אדומים. תאי דם אדומים מכילים המוגלובין, חלבון הנושא חמצן בכל חלק הגוף. ככל שהגוף שלך מייצר יותר תאי דם אדומים, רמת המוגלובין עולה.

עבור מטופלי **MDS** ובطا תלסמייה **הזקנים לעירוי** דם באופן קבוע

הטיפול ברבולזיל יכול למונע או להפחית את הצורך בעירוי תאי דם אדומים.

- **עירוי** תאי דם אדומים עלולים לגרום לרמות גבשות לא תקין של ברזל בדם ובאים שונים בגוף. הדבר עלול להזדקק לארוך זמן.

עבור מטופלי **בطا תלסמייה שאינם זקנים לעירוי** דם באופן קבוע

הטיפול ברבולזיל יכול לשפר את מצב האנמיה על ידי העלאת רמת המוגלובין.

2. לפני השימוש בתרופה

אין להשתמש בתרופה אם:

- אתה רגש (אלרגי) ללויסופטרטפט או לכל אחד מהמרכיבים האחרים שמכילה התרופה (כמפורט בפרק 6).
- את בהירון (ראי סעיף "הירון").
- אתה זקוק לטיפול לצורך בקרה על מסה המיוצרת תאי דם מחוץ למוח העצם (extramedullary haemopoiesis masses, EMH masses)

اذירות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה

לפני הטיפול ברבולזיל, ספר לרופא אם:

- אתה מטופל עם **בطا תלסמייה**:

- **ועברת כריתת לחול.** יתכן שיש לך סיכון גבוה יותר לקריש דם. הרופא ישוחח איתך על גורמי סיכון אפשריים נוספים להעלות את הסיכון שלך - אלה כוללים:
 - טיפול הורמוני חלופי או
 - קריש דם קודם
- **אתה מטופל עם MDS:**
 - והיה לך שבח או בעיות לב או עם מחזור הדם. יתכן שיש לך סיכון גבוה יותר לקריש דם. יתכן שהרופא ישמש באמצעות מניעתים או תרופות להפחחת הסיכון שלך לקריש דם.
 - יש לך כאב גב חמור שאינו חולף, חסור תחושה או חולשה או אובדן תנועה רצונית ברגליים, בידים או בזרועות, אובדן שליטה על המעיים ושלפוחית השתן (בריחת שתן). אלו עלולים להיות תסמינים של מסה מיוצרת תאי דם מחוץ למוח העצם ולחץ על חוט השדרה.

- היה לך אי פעם לחץ דם גבוה - זאת מפני שבולזיל עלולה לגרום לעלייה בלחץ הדם. לחץ הדם שלך יידק לפני שתקבל רבלוזיל ולאורך הטיפול. אתה תקבל טיפול ברבלוזיל רק אם לחץ הדם שלך מואزن.
- יש לך מצב רפואי שיש לו השפעה על החזק והבריאות של העצמות שלך (אוסטיאופורוזיס). יתכן שיש לך סיכון לשברים בעצמות בקלות רבה יותר.

ילדים וمتבגרים

תרופה זו אינה מיועדת לילדים ולמתבגרים מתחת לגיל 18.

בדיקות ועקב

אתה תעבור בבדיקה דם לפני קבלת כל מנה של רבלוזיל. זאת כדי שהרופא צריך לוודא שרמת ההמוגלובין שלך מתאימה לקבלת הטיפול.

אם יש לך בעיות בכליות, יתכן שהרופא יבצע בדיקות נוספות.

אינטראקטיות/תגובה בין תרופתיות

אם אתה לוקחת, אם לקחת לאחרונה או שאתה עלול לקחת תרופות אחרות כולל תרופות ללא מרשם ותוספי תזונה, ספר על כך לרופא או לרוקח.

הירין, הנקה ופוריות

הירין

- אין להשתמש ברבלוזיל במהלך ההירון ובמשך 3 חודשים לפחות לפני תחילת ההירון. רבלוזיל עלולה לגרום נזק לעובר.
- הרופא יערוך בדיקת הירון לפני תחילת הטיפול וייתן לך כרטיס למטופלת.
- אם את חושבת שאולי את בהירון או שאת מתכוננת להירון, היועצץ ברופא לפני השימוש בתרופה.

הנקה

- אין להניך בעת השימוש בתרופה ובמשך 3 חודשים לפחות לאחר המנה الأخيرة. לא ידוע אם התרופה עוברת לחלב אם.

אמצעי מניעה

- יש להשתמש באמצעי מניעהיעיל במהלך הטיפול ברבלוזיל ובמשך 3 חודשים לפחות לאחר המנה الأخيرة.
- שוחחי עם הרופא על אמצעי מנעה הנכונים עבורך במהלך השימוש בתרופה זו.

פוריות

אם את אישה, תרופה זו עלולה לגרום לביעות בפוריות. היא עלולה להשפיע על יכולת שלך להרות. היועצץ ברופא לפני השימוש בה.

נהיגה ושימוש במכונות

לרבלוזיל עשויה להיות השפעה מועטה על יכולת הנהוג ולהפעיל מכונות. יכולת להגיב כאשר מביציאות פועלות אלו עשויה להיפגע מאוחר ואותה עלול להרגיש עיף, מסחרר או להתעלף במהלך השימוש ברבלוזיל. אם זה קורה אל תנזה או תשתמש בכלים או מכונות וצורך קשר עם הרופא מייד.

מידע חשוב על חלק המרכיבים של התרופה

תרופה זו מכילה נתרן פחות מ – 1 מילימול (23 מיליגרם) למנה ונחשבת "נטולת נתרן".

3. כיצד תשתמש בתרופה?

יש לשתמש בתרופה תמיד בהתאם להוראות הרופא. עליך לבדוק עם הרופא או הרוקח אם איןך בטוח בנוגע למינון ואופן הטיפול בתרופה.

לפנוי שתתקבל את התרופה, הרופא יבצע בדיקות דם ויחליט אם אתה צריך רבלוזיל. רבלוזיל תינגן בזריקה מתחת לעור (תת-עורית).

המינון ואופן הטיפול יקבעו על ידי הרופא בלבד. המינון המקביל בדרך כלל הוא: המנה מבוססת על המשקל שלך - בקילוגרמים. הזריקות ינתנו על ידי רופא או אחות.

- המנה ההתחלתי המומלצת היא 1.0 מ"ג לכל ק"ג משקל גוף.
- מנה זו צריכה להינתן כל 3 שבועות.
- הרופא יבדוק את ההתקדמות שלך וייתכן שיישנה את המינון לפי הצורך.

הרופא ינטר את לחץ הדם שלך בזמן השימוש ברבלוזיל.

תסמננות מיאלודיספלסטיות

מנה מירבית אחת היא 1.75 מ"ג לכל ק"ג משקל גוף.

בטעות תלsumma

מנה מירבית אחת היא 1.25 מ"ג לכל ק"ג משקל גוף.

אין לעבר על המנה המומלצת.

אם הזרק בטיעות מינון גבוהה יותר או אם בטיעות בלבד מן התרופה, דבר מייד עם רופא או פנה מייד לבית חולים. קח איתך את אריזת התרופה וullen זה.

אם שכחת מנה של התרופה

אם החמצת את הזרקה של רבלוזיל או אם התוור מתעכבר, אתה מקבל זריקה של רבלוזיל בהקדם האפשרי. לאחר מכן, המנה שלך תמשיך להיות כפי שנרשמה לך – במרווח של לפחות 3 שבועות בין המנות.

יש להתמיד בטיפול כפי שהומלץ על ידי הרופא.

גם אם חל שיפור במצב בריאותך, אין להפסיק הטיפול בתרופה ללא התייעצות עם הרופא.
אין ליטול תרופות בחושך! בדוק התווית והמנה **בכל פעם** שהינך נוטל תרופה. הרכב משקפיים
אם הינך זקוק להם.

אם יש לך שאלות נוספות בנוגע לשימוש בתרופה, היועץ ברופא או ברוקח.

4. תופעות לוואי

כמו בכל תרופה, השימוש בתרופה רבלוזיל עלול לגרום לתופעות לוואי בחלוקת מהמשתמשים. אל תיבהל
למקרה רשותת תופעות הלואן. יתכן שלא תסבול מכך אף אחת מהם.

תופעות לוואי רציניות

ספר לרופא או לרוקח מיד אם הבחנת בתופעות הבאות:

- קושי בהליכה או דיבור, סחרחות, אובדן שיווי משקל וקואורדינציה, חוסר תחושה או שיתוק
בפנימ, בריגל או זרוע (לעתים קרובות בצד אחד של הגוף), ראייה מטושטשת. כל אלה עלולים
להיות תסמינים של לחץ
- נפיחות עם כאבים ותחושת לחץ ברגל או ביד (קרישי דם)
- כאב גב חמוץ שאינו חולף, חוסר תחושה או אובדן תנועה רצונית ברגלים, בידים
או בזרועות, אובדן שליטה על המעיים ושלפוחית השתן (בריחת שתן). אלו עלולים להיות
تسمינים של מסה מייצרת תא דם מחוץ למוח העצב וללחץ על חוט השדרה
- נפיחות באיזור שמסביב לעיניים, הפנים, שפטים, פה, לשון או גרון
- תגבות אלרגיות
- פריחות

תופעות לוואי אחרות כוללות:

תופעות לוואי שכיחות מאוד (very common) תופעות שימושיות ביותר משתמש אחד מעשרה:

- שיעול
- קושי בנשימה או קוצר נשימה
- נפיחות ברגלים או בידים (בצקת היקפית)
- לחץ דם גבוה המופיע ללא תסמינים או הקשור עם כאב ראש
- דיזום בדרכי הנשימה העליונות
- שפעת או תסמינים דמיי שפעת
- סחרחות, כאב ראש
- שלשול, בחילה
- כאבי בטן
- כאבי גב, מפרקים או עצמות
- הרגש עייפות או חולשה
- קושי להירדם או לישון
- שינויים בתוצאות בדיקות דם (עליה באנדזימי כבד, עליה ברמות קרייאטינין בדם). אלה עלולים
 להיות סימנים של בעיות בכבד ובכליות

- התכווציות, סחרחות, דופק לא סדיר, בלבול. אלו עלולים להיות תסמינים של עודף או חוסר במינרלים מסוימים בגוף שלך (הפרעות אלקטרוליטיות)

תופעות לוואי שכיחות (common) תופעות שימושים מתוך 10-1 מטופלים 100:

- זיהום בchnerה
- התעלפות, תחושת סחרור, תחושת בלבול
- תיאבון מופחת
- חוסר נוחות בבטן
- שברים בעצמות שנגרמו עקב טראומה
- כאבי שרירים
- כאב בחזה
- חולשת שרירים
- כתמים נקודתיים עגולים אדומים/סגולים
- חברות הנגימות בקלוות, דימום מהאף או מהחניכיים
- כאבי ראש חזקים הצד אחד של הראש
- דפיקות לב מהירות (טכיקרדיה)
- אדמומיות, צריבה וכאב באזורי ההזרקה (תגובה באזורי ההזרקה) או נפיחות, גרד בעור (אריתמה במקום ההזרקה)
- פגיעה בתפקוד קליני
- הדעת יתר
- רמה גבוהה של חומצת שתן (חומצה אורית) בدم (מופייע בבדיקות)
- חוסר בנזילים בגוף (התיבשות)
- זיהום בדרכי השתן
- שתן עם קצף. זה עשוי להיות סימן לנוכחות חלבון רבה בשתן (פרוטאונוריה ואלבומינוריה)
- קוצר נשימה בזמן פעילות גופנית או בשכיבה. עשוי להיות סימן לאיסופיקת לב
- חרדה
- עצבנות

אם הופעה תופעת לוואי, אם אחת מתופעות הלואוי מחמירה או כאשר אתה סובל מתופעת לוואי שלא צינה בעלון, עליך להתייעץ עם הרופא.

ניתן לדוח על תופעות לוואי למשרד הבריאות באמצעות לחיצה על הקישור "דיווח על תופעות לוואי" עקב טיפול רפואי" שנמצא בדף הבית של משרד הבריאות (www.health.gov.il) המפנה לטופס המくん לדוח על תופעות לוואי, או ע"י כניסה לקישור: <https://sideeffects.health.gov.il>.

5. איך לאחסן את התרופה?

- מנע הרעללה! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמר במקומות סגור מחוץ להישג ידם וטוויה ראייתם של ילדים /או תינוקות ועל ידי כך תמנע הרעללה. אל תגרום להתקאה ללא הוראה מפורשת מהרופא.
- אין להשתמש בתרופה אחרי תאריך התפוגה (exp. date) המופיע על גבי הבקבוקן ואריזת הקרטון. תאריך התפוגה מתיחס ליום האחרון של אותו חודש.

תנאי אחסון:

- יש לאחסן את הקבוקון הסגור במקיר (C°-8°C-2). אין להקפי. יש לאחסן באזלת הkarton המקורית על מנת להגן מפני מאור.
- לאחר פתיחה ראשונה והכנה, יש להשתמש ברבלוזיל מייד. אם לא נעשה שימוש מיד, כאשר התרופה נשמרת באזלת המקורית התרופה המוכנה יכולה להישמר עד 8 שעות בטמפרטורת חדר (C° 25) או עד 24 שעות ב - 2°C-8°C.
- אין להקפי את התמייסה המוכנה.

6. מידע נוסף

- נוסף על המרכיב הפעיל התרופה מכילה גם:sucrose, tri-sodium citrate dihydrate, polysorbate 80, citric acid monohydrate, hydrochloric acid and sodium hydroxide.

כיצד נראה התרופה ומה תוכן האזלת
רבולוזיל היא אבקה בצבע לבן עד צבע קרם להכנת תמייסה להזרקה. אבקה של רבולוזיל מסופקת בקבוקוני זכוכית המכילים לוסופטרפט 25 מ"ג או 75 מ"ג.
כל אזלת מכילה בקבוק אחד.

בעל הרישום וכתובתו

בריסטול-מאיירס סקויב (ישראל) בע"מ,
רחוב אהרון ברט 18 ת.ד. 3361,
קריית אריה,
מספר תקווה 4951448

ישראל וכתובתו
Celgene Corporation
86 Morris Avenue,
Summit, New Jersey, 07901, USA

מספר רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות:

רבולוזיל® 25 מ"ג: 169-03-36646-00

רבולוזיל® 75 מ"ג: 169-04-36647-00

לשם הפשטות ולהקלת הקריאה עלון זה נוסח בלשון זכר. על אף זאת, התרופה מיועדת לבני שני המינים.

נערך באוקטובר 2024.

The following information is intended for healthcare professionals only
המידע הבא מיועד לצוות רפואי בלבד

Traceability

In order to improve the traceability of biological medicinal products, the name of the administered product should be clearly recorded.

It is recommended to record the batch number as well.

Incompatibilities

This medicinal product must not be mixed with other injectable medicinal products.

Storage of the product

Unopened vial

Store in a refrigerator (2°C – 8°C). Do not freeze. Store in the original carton in order to protect from light.

Reconstituted solution

When stored in the original carton, chemical and physical in-use stability of the reconstituted medicinal product has been demonstrated for up to 8 hours at room temperature ($\leq 25^{\circ}\text{C}$) or for up to 24 hours at 2°C – 8°C.

From a microbiological point of view, the medicinal product should be used immediately. If not used immediately, in-use storage times and conditions prior to use are the responsibility of the user and should not be longer than 24 hours at 2°C – 8°C.

Do not freeze the reconstituted solution.

Dose calculation

The total dose, according to the patient's weight (kg) can be calculated as follow:

Total dose (mg) = Dose level (mg/kg) x patient's weight (kg) every three weeks.

Reconstitution instructions

Reblozyl is supplied as a lyophilised powder to be reconstituted with water for injections (WFI). A syringe with appropriate graduations must be used for reconstitution to ensure accurate dosage. See Table 1.

Table 1: Reblozyl reconstitution table

Strength	Amount of WFI required for reconstitution	Post-reconstitution concentration (nominal value)
25 mg vial	0.68 mL	50 mg/mL (0.5 mL)
75 mg vial	1.6 mL	50 mg/mL (1.5 mL)

1. Remove the coloured cap from the vial and wipe the top with an alcohol wipe.
2. Add WFI into the vial by means of a syringe with appropriate graduations with a needle directing the flow onto the lyophilised powder. Allow to stand for one minute.
3. Discard the needle and syringe used for reconstitution. Do not use them for subcutaneous injection.
4. Gently swirl the vial in a circular motion for 30 seconds. Stop swirling and let the vial sit in an upright position for 30 seconds.
5. Inspect the vial for undissolved powder in the solution. If undissolved powder is observed, repeat step 4 until the powder is completely dissolved.
6. Invert the vial and gently swirl in an inverted position for 30 seconds. Bring the vial back to the upright position and let it sit for 30 seconds.

7. Repeat step 6 seven more times to ensure complete reconstitution of material on the sides of the vial.
8. Visually inspect the reconstituted solution prior to administration. When properly mixed, Reblozyl reconstituted solution is a colourless to slightly yellow, clear to slightly opalescent solution which is free of visible foreign particulate matter. Do not use if undissolved product or foreign particulate matter is observed.
9. If the reconstituted solution is not used immediately, see *Storage of the product* section above.

Method of administration

If the Reblozyl reconstituted solution has been refrigerated, remove from the refrigerator 15-30 minutes prior to injection to allow it to reach room temperature. This will allow for a more comfortable injection.

The recommended maximum volume of medicinal product per injection site is 1.2 mL. If more than 1.2 mL is required, the total volume of Reblozyl should be divided into separate similar volume injections and administered across separate sites using the same anatomical location but on opposite sides of the body.

Reconstitute the appropriate number of Reblozyl vials to achieve the desired dose.

Inject Reblozyl subcutaneously into the upper arm, thigh or abdomen.

If multiple injections are required, use a new syringe and needle for each subcutaneous injection. Discard any unused portion. Do not administer more than one dose from a vial.

Disposal

Dispose of any unused medicinal product or waste material in accordance with local requirements.