

תאריך: 26.08.2026 בעל הרישום טבע ישראל בע"מ מודיע על הפסקת שיווק דחופה של:

143 29 31990 00	מספר רישום
טבעגרסטים	שם התכשיר בעברית
TEVAGRASTIM	שם התכשיר באנגלית
תמיסה להזרקה/אינפוזיה	צורת מינון
תוך-וריד, תת-עורי	דרך מתן
FILGRASTIM	מרכיב פעיל
MG/ML 0.8	חוזק
Reduction in duration of neutropenia & incidence of febrile neutropenia in patients treated with established cytotoxic chemotherapy for malignancy & Reduction in the duration of neutropenia in patients undergoing myeloablative therapy followed bone marrow transplantation. The safety and efficacy of Tevagrastim are similar in adults and children. Tevagrastim is indicated for the mobilisation of peripheral blood progenitor cells in normal donors (allogeneic PBPC). In patients children or adults with severe congenital neutropenia cyclic or idiopathic neutropenia with absolute neutrophil count (ANC) less than or equal to 0.5 x 1000000000 /l & history of severe or recurrent infections long term administration of Tevagrastim indicated to increase neutrophil count & reduce the incidence and duration of infection-related events. Tevagrastim is indicated for treatment persistent neutropenia (ANC less or equal to 1.0 x 10000000000 /l) in patients with advanced HIV infection in order to reduce risk of bacterial infection	התוויה
מייד	תאריך תחילת הפסקת השיווק
סוף נובמבר 2026	תאריך צפי לסיום הפסקת השיווק
	תאריך חזרה לשיווק (יש למלא משבצת זאת עם חזרת התכשיר לשיווק בפועל)
כן	הכללה בסל הבריאות: כן / לא
תפעולית	סיבת הפסקת השיווק: סיבות תפעוליות / סיבות מסחריות
48MIU/0.8 ML	גודל/י אריזה (נא לרשום את כל הגדלים הרלוונטיים להודעה זאת)
TEVAGRASTIM 30MIU/0.5ML	זמינות של גודל אריזה אחר או חוזק אחר של התכשיר

בברכה,

חגי קליין – רוקח ממונה

טבע ישראל בע"מ