



אוקטובר 2024

פיזר פרמצבטיקה ישראל בע"מ
רח' שנקר 9, ת.ד. 12133
הרצליה פיתוח, ישראל 46725
טל: 972-9-9700500 פקס: 972-9-9700501

רופא/ה, רוקח/ת נכבד/ה,

ברצוננו להביא לידיעתך כי חברת Pfizer, בשיתוף פעולה עם משרד הבריאות, עדכנה את התכנית לניהול סיכונים של תכשירי:

XELJANZ®

חומר פעיל:

Tofacitinib

מטרת התוכנית הינה להנגיש את המידע הבטיחותי החשוב ביותר לצוות הרפואי ולמטופל/ת. התוכנית כוללת חוברת מידע לצוות רפואי וכרטיס מידע בטיחותי למטופל/ת.

כחלק מעדכון החומרים, נוספו כלל ההתוויות וצורות המתן העדכניות:

- התוויות Juvenile idiopathic arthritis עבור XELJANZ 5 MG
- התוויות Psoriatic arthritis ו- Ankylosing spondylitis עבור XELJANZ XR 11 MG
- צורת מינון חדשה: קסלג'אנז 1 מ"ג/מ"ל, תמיסה למתן דרך הפה

כמו כן מידע הבטיחות התעדכן בהתאם לעדכון עלוני התכשירים.

עותקים מודפסים של החומרים המעודכנים יחולקו לרופאים הרלוונטיים (ראומטולוגים, ראומטולוגים ילדים וגסטרואנטרולוגים) על ידי נציגי החברה, בכפוף למצב הביטחוני.

לנוחיותכם, מצורפים להודעה זו חוברת המידע לצוות רפואי וכרטיס המידע הבטיחותי למטופל/ת בשלוש שפות.

למען הסר ספק, את החומרים העדכניים ביותר, אשר אושרו ע"י משרד הבריאות, ניתן למצוא במאגר התרופות שבאתר משרד הבריאות או באתר המחלקה לניהול סיכונים תחת מידע למטופל / לצוות המטפל.

בנוסף, ניתן לקבל עותקים מודפסים על ידי פנייה לחברת פיזר פרמצבטיקה ישראל בע"מ בטלפון 09-9700500.

ניתן לדווח על תופעות לוואי למשרד הבריאות באמצעות הפורטל לדיווח תופעות לוואי שנמצא בדף הבית של אתר משרד הבריאות: www.health.gov.il או ע"י כניסה לקישור: <https://sideeffects.health.gov.il> כמו כן, ניתן לדווח על תופעות לוואי גם לפיזר במייל: isr.aereporting@pfizer.com

בכבוד רב,

יעל צראף
רוקחת ממונה QPPV
רות מועלם