

רופא/ה, רוקח/ת נכבד/ה,

ברצוננו להביא לידיעתך כי בעל הרישום חברת ניאופרם סיינטיפיק בע"מ, באישור ובשיתוף משרד הבריאות עדכנו את תוכנית ניהול הסיכונים עבור התכשיר IMNOVID.

מטרת התוכנית הינה הנגשת המידע הבטיחותי החשוב ביותר למטופל, לרושם התכשיר ולצוות המטפל וכן להבטיח כי לא יתרחש היריון במהלך הטיפול בתרופה ועד חודש לאחר סיום הטיפול על ידי ניפוק מבוקר של התכשיר. חומרי העזר מכילים מידע בטיחותי חשוב, שעל הרופא, הרוקח ועל המטופל להכיר, לפני תחילת הטיפול בתכשיר ובמהלכו, ולפעול בהתאם.

עותקים מודפסים חולקו לרופאים הרלוונטיים על ידי נציגי החברה. על הרופא לתת למטופל את חומרי התוכנית במעמד מתן המרשם הראשון. יש להנחות את המטופלים לעיין במדריך ובעלון לצרכן בטרם תחילת השימוש בתכשיר.

ניתן להזמין עותקים מודפסים של חומרי המידע באמצעות פניה ליחידת בטיחות המטופלים או לבעל הרישום בכתובת:  
חברת ניאופרם בע"מ, ת.ד. 7063, פתח תקוה 4917001  
בטלפון: 03-9373796  
בדוא"ל: [rmp@neopharmgroup.com](mailto:rmp@neopharmgroup.com)

כמו כן, החומרים זמינים במאגר התרופות הראשי באתר משרד הבריאות ובאתר המחלקה לניהול סיכונים ומידע תרופתי בכתובות שלהלן:

[https://www.gov.il/he/Departments/DynamicCollectors/patient-safety-information?skip=0&safety\\_information\\_lang=1](https://www.gov.il/he/Departments/DynamicCollectors/patient-safety-information?skip=0&safety_information_lang=1)

בברכה,

לירון מוסי

QPPV, קבוצת ניאופרם