

נספח 1:

הודעה על חזרה לשיווק

תאריך ההודעה: 07.05.2026

בעל הרישום **ניאופרם בע"מ** מודיע על חזרה לשיווק של:

172-81-37285-99	מספר רישום
סנוסי 150 מ"ג	שם התכשיר בעברית
Sunosi® 150 mg	שם התכשיר באנגלית
Film coated tablets	צורת מינון
Per os	דרך מתן
solriamfetol (as hydrochloride)	מרכיב פעיל
150 mg	חוזק
Sunosi is indicated to improve wakefulness and reduce excessive daytime sleepiness in adult patients with narcolepsy (with or without cataplexy). Sunosi is indicated to improve wakefulness and reduce excessive daytime sleepiness (EDS) in adult patients with obstructive sleep apnoea (OSA) whose EDS has not been satisfactorily treated by primary OSA therapy, such as continuous positive airway pressure (CPAP).	התוויה
15.03.2026	תאריך תחילת הפסקת השיווק
30.04.2026	תאריך צפי לסיום הפסקת השיווק
06.04.2026	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
28 טבליות מצופות	גודל/י אריזה
אין	זמינות של גודל אריזה אחר או חוזק אחר של התכשיר