

רופא/ה, רוקח/ת נכבד/ה,

ברצוננו להביא לידיעתך כי חברת ניאופרם ישראל ובעל הרישום אלקסיון פארמה ישראל בע"מ, באישור ובשיתוף משרד הבריאות עדכנו את תוכנית ניהול הסיכונים עבור התכשיר Ultomiris.

מטרת התוכנית הינה הנגשת המידע הבטיחותי החשוב ביותר למטופל, לרושם התכשיר ולצוות המטפל. חומרי העזר מכילים מידע בטיחותי חשוב, שעל הרופא ועל המטופל להכיר, לפני תחילת הטיפול בתכשיר ובמהלכו, ולפעול בהתאם.

עותקים מודפסים יחולקו לרופאים הרלוונטיים על ידי נציגי החברה. על הרופא לתת למטופל את חומרי התוכנית במעמד מתן המרשם הראשון. לאחר מכן, החומרים יינתנו למטופל לבקשתו. יש להנחות את המטופלים לעיין במדריך, בכרטיס ובעלון לצרכן בטרם תחילת השימוש בתכשיר.

מהות עדכון התוכנית:

ביטול הניפוק המבוקר של התכשיר וקיומם של חומרי עזר לרופא ולמטופל/מטפל בלבד, הכוללים גם תזכורת שנתית לצוות הרפואי בנוגע לצורך במתן חיסון.

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

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

https://www.gov.il/he/Departments/DynamicCollectors/patient-safety-information?skip=0&safety_information_lang=1

בברכה,

לירון מוסי

QPPV, קבוצת ניאופרם