הודעה על החמרה (מידע בטיחות) בעלון לרופא (מעודכן 3102.50)

12/01/2014 :תאריך

שם תכשיר באנגלית: Enbrel 25 mg pre filled syringe

Enbrel 50 mg solution for injection

142-52-31949-00, 142-53-31950-00 : מספרי רישום שם בעל הרישום : ניאופרם בע"מ

טופס זה מיועד לפרוט ההחמרות בלבד!

וקש/ים:	פרטים על השינוי/ים המב	
טקסט חדש	טקסט נוכחי	פרק בעלון

Hepatitis B reactivation Hepatitis B virus reactivation 4.4 **Special** Reactivation of hepatitis B in Reactivation of hepatitis B virus warnings and patients who were previously (HBV) in patients who are precautions for use infected with the hepatitis B virus chronic carriers of this virus who (HBV) and had received are receiving TNF-antagonists, concomitant TNF-antagonists, including Enbrel, has been including Enbrel, has been reported. reported. Patients at risk for This includes reports of reactivation HBV infection should be of hepatitis B in patients who were evaluated for prior evidence of anti-HBc positive but HBsAg HBV infection before initiating negative. Patients should be tested Enbrel therapy. Caution should for HBV infection before initiating be exercised when administering treatment with Enbrel. For patients Enbrel to patients identified as who test positive for HBV infection, carriers of HBV. If Enbrel is consultation with a physician with used in carriers of HBV, the expertise in the treatment of hepatitis patients should be monitored for B is recommended. Caution should signs and symptoms of active be exercised when administering HBV infection, and, if Enbrel in patients previously necessary, appropriate treatment infected with HBV. These patients should be initiated. should be monitored for signs and symptoms of active HBV infection throughout therapy and for several weeks following termination of therapy. Adequate data from treating patients infected with HBV with anti-viral therapy in conjunction with TNF-antagonist therapy are not available. In patients who develop HBV infection, Enbrel should be stopped and effective anti-viral therapy with appropriate supportive treatment should be initiated. 4.6 Fertility, Etanercept crosses the placenta and pregnancy and has been detected in the serum of lactation infants born to female patients treated with Enbrel during pregnancy. The clinical impact of this is unknown, however, infants may be at increased risk of infection. Administration of live vaccines to infants for 16 weeks after the mother's last dose of Enbrel is generally not recommended.

Immune system disorders	:	Immune system disord	ers:	4.8	Undesirable effects
Allergic reactions	Common:	Allergic reactions	Common:		
(see Skin and		(see Skin and			
subcutaneous tissue		subcutaneous			
disorders),		tissue disorders),			
autoantibody		autoantibody			
formation*		formation*			
1	Uncommon:	Systemic	Uncommon:		
(including anti-		vasculitis			
neutrophilic		(including anti-			
cytoplasmic antibody		neutrophilic			
positive vasculitis)		cytoplasmic			
Serious	Rare:	antibody positive			
allergic/anaphylactic		vasculitis)			
reactions (including		Serious	Rare:		
angioedema,		allergic/anaphyla			
bronchospasm),		ctic reactions			
sarcoidosis		(including			
Macrophage activation	Not known:	angioedema,			
syndrome*, worsening		bronchospasm),			
of symptoms of		sarcoidosis			
dermatomyositis		Macrophage	Not known:		
		activation			
		syndrome*			

הודעה על החמרה (מידע בטיחות) בעלון לצרכן (מעודכן 3102.50)

12/01/2014 :תאריך

שם תכשיר באנגלית: Enbrel 25 mg pre filled syringe

Enbrel 50 mg solution for injection

142-52-31949-00, 142-53-31950-00: מספרי רישום

שם בעל הרישום: ניאופרם בע"מ

טופס זה מיועד לפרוט ההחמרות בלבד!

ם המבוקש/ים	פרטים על השינוי/י	
טקסט חדש	טקסט נוכחי	פרק בעלון
ספר לרופא אם אתה/הילד סובל או סבל/ת משחפת או אם אתה או הילד היית/היה במגע עם אדם שסובל <mark>או סבל</mark> משחפת.	ספר לרופא אם אתה/הילד סובל או סבל/ת משחפת או אם אתה או הילד היית/היה במגע עם אדם שסובל משחפת.	אזהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה
ספר לרופא אם לך/לילד יש הפטיטיס B או אם היה לך/לילד הפטיטיס B בעבר. לפני התחלת הטיפול באנברל הרופא יבדוק הימצאות של דלקת כבד נגיפית מסוג B (הפטיטיס B). הטיפול באנברל עלול לגרום לחזרה של המחלה במטופלים שנדבקו בעבר בווירוס ההפטיטיס B. במקרה של חזרת המחלה, יש להפסיק את הטיפול באנברל.	לפני התחלת הטיפול באנברל הרופא יבדוק הימצאות של דלקת כבד נגיפית מסוג B (הפטיטיס B).	
הריון והנקה מומלץ שלא להיכנס להריון בתקופת הטיפול באנברל מפני שאין מידע על ההשפעות של אנברל בהריון. לכן, על נשים בגיל הפוריות להשתמש באמצעי מניעה בתקופת הטיפול באנברל ובמשך שלושה שבועות לאחר סיום הטיפול. במקרה של כניסה להריון, יש להיוועץ ברופא. אם היה שימוש באנברל במהלך ההריון, התינוק עלול להיות בסיכון מוגבר לזיהום. התינוק עלול להיות בסיכון מוגבר לזיהום.	הריון והנקה מומלץ שלא להיכנס להריון בתקופת הטיפול באנברל מפני שאין מידע על ההשפעות של אנברל בהריון. לכן, על נשים בגיל הפוריות להשתמש באמצעי מניעה בתקופת הטיפול באנברל ובמשך שלושה שבועות לאחר סיום הטיפול. במקרה ונכנסת להריון, יש להיוועץ ברופא. אין להניק במהלך הטיפול באנברל מפני שאנברל עובר לחלב אם.	
והצוות הרפואי שמטפלים בתינוק על כך שהיה שימוש באנברל במהלך הריון (מידע נוסף מופיע בסעיף ״אזהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה-ילדים ומתבגרים״). אין להניק במהלך הטיפול באנברל מפני שאנברל עובר לחלב אם.	מפני שאנברק עובו קווקב אט.	

תופעות לוואי	
ונובעוונ לוואי	מופיעות בשכיחות לא ידועה
	לוקמיה (סרטן הדם ומח העצם)
	סרטן עור מסוג markel cell פעילות מוגברת של תאי דם לבנים הקשורים
	macrophage activation syndrome) לדלקת
	חזרה של הפטיטיס B
	החמרה במצב הנקרא דרמטומיוזיטיס (דלקת שרירים וחולשה המלווה בפריחה עורית)
