



## כרטיס מידע בטיחות

מומלץ למטופלים ב- LENVIMA® לשאת עימם כרטיס זה

LENVIMA® היא תרופה המכילה את החומר הפעיל  
lenvatinib.

היא משמשת לטיפול במבוגרים עם סרטן של בלוטת התריס  
אשר נמצא בתהליך התקדמות או בשלב מתקדם, כאשר הטיפול  
ביוז רדיואקטיבי אינו סייע בבלימת המחלה.

שם המטופל/ת: \_\_\_\_\_

כתובת: \_\_\_\_\_

פרטי קרוב משפחה (שם, קרבה, מס' טלפון): \_\_\_\_\_

שם הרופא: \_\_\_\_\_

פרטי הקשר עם מטפל רפואי (לדוג' אחות) במצבי חירום: \_\_\_\_\_

תאריך תחילת הטיפול: \_\_\_\_\_

## בזמן הטיפול ב- LENVIMA® יש צורך במעקב וניטור של:

- ◀ לחץ דם
- ◀ תפקודי כליות וכבד
- ◀ תפקוד הלב
- ◀ רמות מלחים בדם
- ◀ רמת TSH - הורמון ממריץ של בלוטת התריס בדם

לכן, הרופא יפנה וינחה אותך לביצוע בדיקות מסוימות לשם  
מעקב אחר פרמטרים אלו.



# מידע בטיחותי חשוב למטופל בלנווימה (LENVIMA®)

חברת זו נותנת מענה למרבית השאלות הנפוצות הנשאלות על  
LENVIMA®.

אם יש לך צורך במידע נוסף או אם ברצונך לדון בדרך טיפולית  
זאת באופן מפורט יותר, אנא פנה/י לצוות הרפואי המטפל בך.

## סימוכין

Dadu R, Cabanillas ME. Optimizing therapy for radioactive iodine-refractory differentiated thyroid cancer: current state of the art and future directions. Minerva Endocrinol. 2012;37(4):335-356.

Radioactive iodine therapy for thyroid cancer: outpatient treatment. Memorial Sloan Kettering Cancer Center website. <http://www.mskcc.org/cancer-care/patient-education/resources/radioactive-iodine-therapy-thyroid-outpatient-treatment>.



## אם הבחנתם באחת מתופעות הלוואי מבין הבאות, עליכם לפנות מיד לרופא, ייתכן שיהיה צורך בטיפול רפואי דחוף:

- ✦ חוסר תחושה או חולשה בצד אחד של הגוף, כאב ראש חזק, פרכוס, בלבול, קושי בדיבור, שינויים בראייה או סחרחורת - כל אלו יכולים להיות סימנים לשבץ מוחי, דימום מוחי, או השפעה על המוח כתוצאה מעלייה חמורה בלחץ הדם.
- ✦ כאב או לחץ בחזה, כאב בזרועות, בגב, בצוואר או בלסת, קוצר נשימה, קצב לב (דופק) מהיר או לא סדיר, שיעול, שפתיים או אצבעות כחלחלות, תחושת עייפות יתר - כל אלו יכולים להיות סימנים לבעיה בלב או לקריש דם בריאות.
- ✦ כאב חזק בבטן - עלול להיגרם עקב חור בדופן המעיין או עקב פיסטולה (חור במעיין היוצר מעבר דמוי צינור אל חלק אחר של הגוף או לעור).
- ✦ צואה שחורה, דמוית זפת או דמית או שיעול דמי - כל אלו יכולים להיות סימנים לדימום פנימי.
- ✦ שלשולים, בחילות או הקאות - אלו תופעות לוואי נפוצות מאוד שעלולות להיות חמורות אם הן גורמות להתייבשות, אשר עשויות לגרום לאי-ספיקת כליות. הרופא שלך יכול לרשום לך תרופה שתפחית את תופעות הלוואי אלו.

## למידע נוסף אודות LENVIMA®, ראה/י עלון לצרכן המצורף לאריזת התכשיר

### דיווח על תופעות לוואי

אם תחושה/י תופעות לוואי, דווח/י עליהן לרופא או לרוקח. זה כולל כל תופעת לוואי אפשרית, גם אם אינה מופיעה בחוברת זו. ניתן לדווח על תופעות לוואי גם ישירות, למערכת הדיווח הלאומית של משרד הבריאות באמצעות לחיצה על הקישור "דיווח על תופעות לוואי עקב טיפול תרופתי" שנמצא בדף הבית של אתר משרד הבריאות ([www.health.gov.il](http://www.health.gov.il)), ע"י כניסה לקישור המפנה לטופס המקוון לדיווח על תופעות לוואי:

<https://forms.gov.il/globaldata/getsequence/getsequence.aspx?formType=AdversEffectMedic@moh.gov.il>

או ליחידת בטיחות המטופלים בניהופרם -  
[drugsafety@neophamgroup.com](mailto:drugsafety@neophamgroup.com), טל. 03-9373750  
ע"י דיווח על תופעות לוואי, תוכלו לתרום מידע נוסף על בטיחות התרופה.

### בעל הרישום בישראל:

ניהופרם סיינטיפיק בע"מ, רח' השילוח 6, פתח תקווה, ישראל,  
טל: 03-9373737, 1-800-250-255



## כיצד פועלת LENVIMA®?

סרטן ממיון של בלוטת התריס - Differentiated Thyroid Cancer (DTC), לרבות סרטן פפילרי Papillary Carcinoma וסרטן פוליקולרי (זקיקי) Follicular Carcinoma (כולל תאי Hürthle), הוא סוג של סרטן בלוטת התריס המטופל בדרך כלל בIOD רדיואקטיבי (RAI). הIOD הרדיואקטיבי נאגר בתאי בלוטת התריס והורס את רקמת התירואיד ואת כל התאים האחרים של הבלוטה (כולל תאים סרטניים), שקולטים את הIOD. לעיתים, לא תוכל להמשיך לקבל IOD רדיואקטיבי. זה יכול לקרות אם:

- ❖ הגידולים אינם מסוגלים לקלוט IOD רדיואקטיבי
- ❖ הגידולים מסוגלים לקלוט IOD רדיואקטיבי אבל הסרטן הולך ומחמיר או
- ❖ קיבלת מינון כולל של IOD רדיואקטיבי העולה על 600 mCi (22 GBq)

התקדמות הסרטן היא כאשר הסרטן מחמיר או מתפשט עם הזמן. לפעמים, ההתקדמות עלולה להחמיר את התסמינים, ולפעמים ייתכן שלא תחוש בתסמינים חדשים או מחמירים.

LENVIMA® משמשת לטיפול במבוגרים עם סרטן של בלוטת התריס אשר נמצא בתהליך התקדמות או בשלב מתקדם, כאשר הטיפול בIOD רדיואקטיבי אינו סיע בבלימת המחלה.

LENVIMA® חוסמת את הפעילות של חלבונים המכונים קולטני טירוזין-קינאז (RTKs) אשר מעורבים בגדילת תאים ובהתפתחות של כלי דם חדשים, המזינים אותם. חלבונים אלו יכולים להימצא בכמות גדולה בתאים סרטניים ועל ידי חסימת פעילותם, LENVIMA® יכולה גם להאט את קצב גדילתם של התאים הסרטניים ולעזור במניעת אספקת הדם לה זקוק הסרטן.

## מהי LENVIMA®?

LENVIMA® היא תרופה המכילה את החומר הפעיל lenvatinib. היא משמשת לטיפול במבוגרים עם סרטן של בלוטת התריס אשר נמצא בתהליך התקדמות או בשלב מתקדם, כאשר הטיפול בIOD רדיואקטיבי אינו סיע בבלימת המחלה.

▼ תרופה זו מחייבת פיקוח/ניטור נוסף. הניטור יאפשר זיהוי מהיר של מידע בטיחותי חדש. תוכלי לסייע על ידי דיווח על כל תופעת לוואי שתחוה. בעמוד 13 תמצאי הנחיות לאופן הדיווח על תופעות לוואי.

## מה צריך לדעת לפני שנוטלים LENVIMA®?

### אין להשתמש ב LENVIMA® אם:

- ❖ הינך רגיש/ה (אלרגית) לחומר הפעיל lenvatinib או לאחד ממרכיבי התרופה האחרים (מפורט בעמוד 15).
- ❖ הינך מיניקה (ראה/י סעיף על אמצעי מניעה, היריון והנקה בעמוד הבא).

### אזהרות ואמצעי זהירות

#### יש לשוחח עם הרופא לפני נטילת LENVIMA® אם הינך:

- ❖ סובלת מלחץ דם גבוה
- ❖ בגיל הפוריות ויכולה להרות (ראי סעיף על אמצעי מניעה, היריון והנקה בעמוד הבא)
- ❖ בעלת היסטוריה של בעיות לבביות או שבץ מוחי
- ❖ סובלת מבעיות בכבד או בכליות
- ❖ עברת לאחרונה ניתוח או הקרנות
- ❖ מעל גיל 75
- ❖ הינך משתייכת לקבוצה אתנית שאינה לבנה או אסייתית
- ❖ במשקל מתחת ל-60 ק"ג

#### לפני נטילת LENVIMA®, הרופא ישוחח עמך על:

- ❖ תופעות לוואי שהרופא יצטרך לנטר בבדיקות (לחץ דם גבוה, סימנים מוקדמים לנזק לכליות או לכבד, בעיות לבביות, וכן רמת מלחים [נמוכה] ואז רמת TSH - הורמון ממריץ בלוטת התריס [גבוהה] בדם)
- ❖ תופעות לוואי שעליך ליידע את הרופא עליהן מיד (תופעות הלוואי האפשריות מפורטות בעמוד 10).

עליך לדווח לרופא אם אחד מהנ"ל חל עליך. ייתכן שיהיה צורך בטיפול באמצעות תרופות נוספות, ליטול מינון נמוך יותר של LENVIMA®, או לנקוט בזהירות יתרה בשל סיכון מוגבר לתופעות לוואי.

אם דבר מהמפורט לעיל חל עליך (גם אם מדובר בחשד בלבד), עליך לומר זאת לרופא לפני נטילת LENVIMA®.

### ילדים ומתבגרים

LENVIMA® אינה מומלצת לטיפול בילדים ובמתבגרים. ההשפעות של LENVIMA® על אנשים שגילם צעיר מגיל 18 אינן ידועות.

### תרופות אחרות ו-LENVIMA®

דווחי לרופא או לרוקח אם הינך נוטלת, נטלת לאחרונה או עשויה ליטול בקרוב כל תרופה שהיא, כולל תרופות ללא מרשם ותוספי תזונה.

דווחי לרופא או לרוקח במיוחד אם אתה לוקחת:

- ❖ גלולות למניעת הריון - לא ידוע האם לנווימה מפחיתה את יעילותן של הגלולות (מפורט בסעיף הבא "אמצעי מניעה, היריון והנקה") וכן אם לנווימה מגבירה את הסיכון לאירועים תרומבואמבוליים (תסחיפים) בשילוב עם גלולות.
- ❖ תרופות שעוברות מטאבוליזם על ידי CYP3A4 עם חלון טיפולי צר, כגון: אסטמיזול, טרפנאדין, ציסאפריד, פימוזיד, קווינידין, בפרידיל או ארגוט אלקליוידים (ארגוטאמין, דהידרוארגוטאמין).

### אמצעי מניעה, היריון והנקה

❖ אם הינך בגיל הפוריות ויכולה להרות, עליך להשתמש באמצעי מניעה יעיל במיוחד במהלך הטיפול ב-LENVIMA® ולמשך חודש ימים לפחות לאחר סיום הטיפול.

❖ מכיוון שלא ידוע אם LENVIMA® עלולה לפגום בהשפעת הגלולה נגד היריון, אם את נוטלת גלולות כאמצעי מניעה, עליך להבטיח את עצמך בנוסף על ידי שימוש גם בשיטה חוסמת, כגון קובעון צווארי או קונדום, אם את פעילה מינית בתקופת הטיפול ב-LENVIMA®.

❖ אין ליטול LENVIMA® אם את מתכננת להיכנס להיריון במהלך תקופת הטיפול.

הסיבה לכך היא כי התרופה עלולה לגרום נזק חמור לעובר.

❖ אם הרית תוך כדי הטיפול ב-LENVIMA®, עליך ליידע את הרופא מיד. הרופא יסייע לך להחליט באם להמשיך בטיפול.

❖ אין להיניק בתקופת הטיפול ב-LENVIMA®. הסיבה לכך היא כי התרופה עלולה לגרום נזק חמור לתינוק.

### נהיגה והפעלת מכונות

LENVIMA® עלולה לגרום לתופעות לוואי אשר ישפיעו על כושר הנהיגה או על הכושר להפעיל מכונות. עליך להימנע מנהיגה או מהפעלת מכונות אם אתה חשה סחרחורת או עייפות.



## מתי יש ליטול LENVIMA®?

עליך ליטול תמיד את התרופה הזאת בדיוק כפי שהרופא הנחה אותך. אם יש לך ספק, אנא התייעץ עם הרופא או עם הרוקח.

### המינון המומלץ

|  |                    |  |
|--|--------------------|--|
| <br>שתי כמוסות של 10 מ"ג<br>וכמוסה אחת של 4 מ"ג | 24 מ"ג<br>פעם ביום | המינון הנהוג המומלץ  |
| <br>כמוסה אחת של 10 מ"ג<br>וכמוסה אחת של 4 מ"ג  | 14 מ"ג<br>פעם ביום | המינון המומלץ למי<br>שסובל מבעיות חמורות<br>בכבד או בכליות |

הרופא עשוי להפחית את המינון שלך אם חווית תופעות לוואי.

### נטילת התרופה

- ניתן ליטול את התרופה לפני או אחרי האוכל.
- יש לבלוע את הכמוסות בשלמותן עם מים.
- יש ליטול את התרופה בערך באותה שעה מדי יום.
- על מטפלים להימנע מחשיפה לתכולת הכמוסה ועל כן אין לפתוח את הכמוסות.

יש להתמיד בטיפול בטיפול כפי שהומלץ ע"י הרופא. גם אם חל שיפור במצב בריאותך, אין להפסיק הטיפול בתרופה ללא התייעצות עם הרופא.

### אם נטלת בטעות מינון LENVIMA® גבוה יותר

אם נטלת LENVIMA® במינון גבוה מהמומלץ, עליך לפנות מיד לרופא, לרוקח או לחדר מיון של בית חולים. עליך להביא את אריזת התרופה איתך.

### אם שכחת ליטול LENVIMA®

מה עליך לעשות אם שכחת ליטול את המנה שלך, תלוי במשך הזמן הנותר עד למועד נטילת המנה הבאה:

- אם נותרו לפחות 12 שעות עד לנטילת המנה הבאה: יש ליטול את המנה שנשכחה ברגע שנזכרת. את המנה הבאה אחריה, יש ליטול במועד הקבוע.
- אם נותרו פחות מ-12 שעות עד לנטילת המנה הבאה: יש לדלג על המנה שנשכחה. את המנה הבאה אחריה, יש ליטול במועד הקבוע.
- אין ליטול מנה כפולה (שתי מנות יחד) כדי לפצות על המנה שנשכחה.

## מהן תופעות הלוואי האפשריות של LENVIMA®?

כמו כל תרופה אחרת, גם תרופה זו עלולה לגרום לתופעות לוואי, גם אם לא כולם יחוו אותן. תופעות הלוואי שלהלן עשויות להופיע בעת השימוש בתרופה זו.

### אם הבחנתם באחת מתופעות הלוואי מבין הבאות, עליכם לפנות מיד לרופא, ייתכן שיהיה צורך בטיפול רפואי דחוף:

- ❖ חוסר תחושה או חולשה בצד אחד של הגוף, כאב ראש חזק, פרכוס, בלבול, קושי בדיבור, שינויים בראייה או סחרחורת - כל אלו יכולים להיות סימנים לשבץ מוחי, דימום מוחי, או השפעה על המוח כתוצאה מעלייה חמורה בלחץ הדם.
  - ❖ כאב או לחץ בחזה, כאב בזרועות, בגב, בצוואר או בלסת, קוצר נשימה, קצב לב (דופק) מהיר או לא סדיר, שיעול, שפתיים או אצבעות כחלחלות, תחושת עייפות יתר - כל אלו יכולים להיות סימנים לבעיה לבבית או לקריש דם בריאות.
  - ❖ כאב חזק בבטן - עלול להיגרם עקב חור בדופן המעיין או עקב פיסטולה (חור במעיין היוצר מעבר דמוי צינור אל חלק אחר של הגוף או לעור).
  - ❖ צואה שחורה, דמוית זפת או דמית או שיעול דמי - כל אלו יכולים להיות סימנים לדימום פנימי.
  - ❖ שלשולים, בחילות או הקאות- אלו תופעות לוואי נפוצות מאוד שעלולות להיות חמורות אם הן גורמות להתייבשות, אשר עשויות לגרום לאי-ספיקת כליות. הרופא שלך יכול לרשום לך תרופה שתפחית את תופעות הלוואי אלו.
- אם הבחנתם באחת מתופעות הלוואי מבין המפורטות לעיל, עליכם לפנות מיד לרופא.

### תופעות לוואי אחרות כוללות:

**שכיחות מאוד** (יכולות להשפיע על יותר מ-1 מתוך 10 מטופלים):

- ❖ לחץ דם גבוה או נמוך
- ❖ אובדן תיאבון או ירידה במשקל
- ❖ בחילות או הקאות, עצירות, שלשולים, כאבי בטן, הפרעות בעיכול
- ❖ תחושת עייפות יתר או חולשה
- ❖ צרידות
- ❖ נפיחויות ברגליים
- ❖ פריחה
- ❖ פה יבש, כואב או דלקתי, תחושת טעם מוזר בפה
- ❖ נפיחות ודלקת במפרקים ונוקשות שרירים, עצמות ומפרקים
- ❖ תחושת סחרחורת
- ❖ נשירת שיער
- ❖ דימום (לרוב דימום מהאף, אך ייתכן גם דימום ממקומות אחרים, כגון דם בשתן, חבורות או דימום מהחניכיים או מדופן המעיין)
- ❖ קשיי שינה
- ❖ שינויים בתוצאות בדיקות השתן: רמת החלבון (גבוהה) וזיהומים בדרכי השתן (השתנה תכופה וכאבים במתן שתן)
- ❖ כאבי שרירים, מפרקים, גב וכאב ראש
- ❖ אדמומיות, כאבים ונפיחות בעור הידיים והרגליים (תסמונת כפות הידיים והרגליים)
- ❖ שינויים בתוצאות בדיקות הדם: רמת האשלגן (נמוכה) ורמת הסידן (נמוכה)
- ❖ חבורות וקושי בריפוי פצעים - סימנים לרמה נמוכה של טסיות בדם
- ❖ כאבים בגפיים

## מהן תופעות הלוואי האפשריות של LENVIMA® (המשך)

**שכיחות** (יכולות להשפיע על עד 1 מתוך 10 מטופלים):

- ◀ אובדן נוזלים בגוף (התייבשות)
- ◀ דפיקות לב (פלפיטציות)
- ◀ עור יבש, מעובה ומגרד
- ◀ תחושת נפיחות או גזים במעי
- ◀ תת פעילות של בלוטת התריס
- ◀ בעיות לבביות או קרישי דם בריאות (קשיי נשימה, כאבים בחזה) או באיברים אחרים
- ◀ תחושת חולי, תחושה כללית רעה
- ◀ שבץ מוחי
- ◀ פיסטולה בפי הטבעת (תעלה קטנה הנוצרת בין פי הטבעת לבין העור שסביבה)
- ◀ שינויים בתוצאות בדיקות הדם: תפקודי כבד או כליות, רמת תאי דם לבנים (נמוכה), רמת נתרן ומגנזיום (נמוכה) ורמת הורמון ממריץ של בלוטת התריס (גבוהה), רמה גבוהה של שומנים (כולסטרול) בדם
- ◀ אי-ספיקת כליות

**אינן שכיחות** (יכולות להשפיע על עד 1 מתוך 100 מטופלים):

- ◀ זיהום כואב או גירוי באזור פי הטבעת
- ◀ מיני שבץ (אירוע איסכמי חולף)
- ◀ נזק לכבד
- ◀ כאב חזק בחלק השמאלי העליון של הבטן, שעלול להיות מלווה בחום, בצמרמורות, בבחילות ובהקאות, תסמינים אלה עלולים להצביע על אנטם הטחול
- ◀ תסמונת אנצפלופתיה אחורית הפיכה
- ◀ שיתוק חלקי של אחת מהגפיים

### דיווח על תופעות לוואי

אם תחושה/תופעות לוואי, דווחי עליהם לרופא או לרוקח. זה כולל כל תופעת לוואי אפשרית, גם אם אינה מופיעה בחוברת זו. ניתן לדווח על תופעות לוואי גם ישירות, למערכת הדיווח הלאומית של משרד הבריאות באמצעות לחיצה על הקישור "דיווח על תופעות לוואי עקב טיפול תרופתי" שנמצא בדף הבית של אתר משרד הבריאות ([www.health.gov.il](http://www.health.gov.il)), ע"י כניסה לקישור המפנה לטופס המקוון לדיווח על תופעות לוואי:

<https://forms.gov.il/globaldata/getsequence/getsequence.aspx?formType=AdversEffectMedic@moh.gov.il>

או ליחידת בטיחות המטופלים בניאופרם (פרטי התקשרות מופיעים בסוף החוברת).

על ידי דיווח על תופעות לוואי, תוכלו לתרום מידע נוסף על בטיחות התרופה.

## כיצד מאחסנים את LENVIMA®?

### יש להרחיק את התרופה מהישג ידם של ילדים.

- אין להשתמש בתרופה הזאת לאחר תאריך התפוגה שלה, המופיע על אריזת הקרטון שלה ועל כל אחת מהמגשיות הכלולות, אחרי תאריך ה- EXP (פקיעת תוקף). תאריך התפוגה מתייחס ליום האחרון של החודש המצוין.
- אין לאחסן בטמפרטורה העולה על 25°C. יש לשמור באריזת המגשית המקורית, כדי להגן מפני לחות.
- אין לזרוק תרופות מכל סוג שהוא לביוב או לאשפה הביתית. שאלו את הרוקח כיצד להשליך תרופות שאינן עוד בשימוש. אמצעים אלו יסייעו לשמירה על הסביבה.

## תכולת האריזה ומידע נוסף

### מה מכילה התרופה LENVIMA®

- החומר הפעיל בתרופה הוא lenvatinib. כל כמוסה קשיחה מכילה 4 או 10 מ"ג של lenvatinib (כמסילאט).
- המרכיבים האחרים הם:

Calcium Carbonate, Mannitol, Microcrystalline Cellulose (PH-102, PH-101), Hydroxypropylcellulose, Low-Substituted Hydroxypropyl Cellulose, Talc, Hypromellose, Titanium Dioxide (E171), Yellow Iron Oxide (E172), Red Iron Oxide (E172), Shellac, Black Iron Oxide (E172), Potassium Hydroxide, Propylene Glycol.

### כיצד נראית התרופה LENVIMA® ומהי תכולת האריזה

- כמוסת לנווימה 4 מ"ג: בעלת גוף בצבע צהבהב-אדום ומכסה בצבע צהבהב-אדום, אורכה כ- 14.3 מ"מ, על המכסה מופיע הסימון "E" בדיו שחור ועל הגוף מופיע הסימון "LENV 4 mg".
- כמוסת לנווימה 10 מ"ג: בעלת גוף בצבע צהוב ומכסה בצבע צהבהב-אדום, אורכה כ- 14.3 מ"מ, על המכסה מופיע הסימון "E" בדיו שחור ועל הגוף מופיע הסימון "LENV 10 mg".
- הכמוסות ארוזות במגשיות (בליסטרים) העשויות פוליאמיד / אלומיניום / פי.וי.סי., עם כיסוי העשוי רדיד אלומיניום שדרכו ניתן לדחוף כל כמוסה; אריזת הקרטון מכילה 30 כמוסות.



## לאן להפנות שאלות נוספות?

אם ברצונך לקבל מידע נוסף או במידה ומתעוררות שאלות נוספות או חששות הקשורות למידע המובא בחוברת זו, פנה/י אל הצוות הרפואי המטפל בך.

## שאלות שעדיין ברצוני לשאול:

[illegible]

## מעקב אחרי התורים שלי

[illegible]

**לקבלת כל מידע אודות LENVIMA® ,  
ראה/י עלון לצרכן המצורף לאריזה או פנה/י  
לניאופרם - יחידת בטיחות המטופלים:  
טל: 03-9264227 ; פקס: 03-9373750 ; 1-800-250-255  
דוא"ל: [DrugSafety@neopharmgroup.com](mailto:DrugSafety@neopharmgroup.com)**

125-MAR-2016



**בעל הרישום בישראל: ניאופרם סיינטיפיק בע"מ**  
**למידע נוסף: ניאופרם סיינטיפיק בע"מ,**  
רח' השילוח 6, פתח תקווה, ישראל  
טל: 03-9373737  
**תאריך הפקה: מרץ 2016**

