

מרץ 2016

רופא/ה, רוקח/ת נכבד/ה,

ניאופרם שמחה להודיעך על רישום והתחלת שיווק התכשירים

Lenvima[®] 4 mg & Lenvima[®] 10 mg

כמוסות קשיחות

לנווימה כלולה בסל שירותי הבריאות לשנת 2016 לטיפול בסרטן מתקדם מקומי או גרורתי של התירואיד מסוג DTC העמיד לטיפול ביוז רדיואקטיבי*.

החומר הפעיל וכמותו:

כל כמוסה של לנווימה 4 מ"ג מכילה: Lenvatinib (as mesilate) 4 mg

כל כמוסה של לנווימה 10 מ"ג מכילה: Lenvatinib (as mesilate) 10 mg

התוויה מאושרת:

LENVIMA is indicated for the treatment of adult patients with progressive, locally advanced or metastatic, differentiated (papillary/follicular/Hürthle cell) thyroid carcinoma (DTC), refractory to radioactive iodine (RAI).

בנוסף, ברצוננו להביא לידיעתך כי חברת ניאופרם בשיתוף פעולה ואישור של משרד הבריאות החלה ביישומה של **תוכנית לניהול סיכונים** עבור Lenvima[®]. מטרת התוכנית הינה להנגיש את המידע הבטיחותי החשוב ביותר למטופל, לרושם התרופה ולצוות המטפל.

התוכנית כוללת כרטיס בטיחות למטופל המצורף לחוברת מידע למטופל וחוברת מידע לצוות הרפואי. ניתן להזמין עותקים מודפסים של חומרי המידע על ידי פנייה לבעל הרישום בכתובת הדוא"ל: DrugSafety@Neopharmgroup.com, וכן ניתן להורידם ממאגר התרופות הראשי באתר משרד הבריאות.

העלונים נשלחו למשרד הבריאות לצורך העלאתם למאגר התרופות שבאתר משרד-הבריאות, וניתן לקבלם מודפסים על ידי פנייה לבעל הרישום: ניאופרם סיינטיפיק בע"מ, ת.ד. 7063 פתח-תקווה 49170, טל: 03-9373753.

בברכה,

קרן מורנו

QPPV

לירן מימון

רוקחת ממונה

*בהתאם לתנאי ההכללה, כפי שאושרו ע"י משרד הבריאות