



מרץ 2016

שם התכשיר:

Fludara

חומר פעיל: Each vial contains 50 mg fludarabine phosphate

ההתוויה המאושרת הינה:

Palliative treatment of patients with CLL refractory to other therapy. Treatment of less malignant Non-Hodgkin lymphoma of stage 3 to 4 in patients who have not responded to standard therapy with at least one alkylating agent or in whom the disease progressed during or after standard therapy. Fludara is indicated for the initial treatment of patients with B- cell chronic lymphocytic leukaemia (CLL) or after first line therapy, in patients with sufficient bone marrow reserves.

First line treatment with Fludara should only be initiated in patients with advanced disease, Rai stages III/IV (Binet stage C), or Rai stages I/II (Binet stage A/B) where the patient has disease related symptoms or evidence of progressive disease.

חברת סאנופי אוונטיס ישראל בע"מ מבקשת להודיע על עדכון עלון לרופא במרץ 2016.

העלון בו מסומנים העדכונים מצורף להודעה זו.

מידע חדש מסומן בצהוב.

שינוי עריכה, מיקום או נוסח מסומנים בירוק.

העלון המעודכן נשלח לפרסום במאגר התרופות שבאתר משרד הבריאות וניתן לקבלו מודפס על ידי פנייה לבעל הרישום, סאנופי-אוונטיס ישראל בע"מ, רח' בני גאון 10 נתניה או בטלפון : 09-8633700.

מצורף הקישור לאתר משרד הבריאות.

<http://www.old.health.gov.il/pages/default.asp?maincat=11&catid=38&pageid=165>

בברכה,
אורית זוזוט
רוקחת ממונה

sanofi aventis Israel, 10 Beni Ga'on St. P.O.B 8090 Netanya 4250499 Israel

Tel: +972 9 8633700 Fax: +972 9 8851444