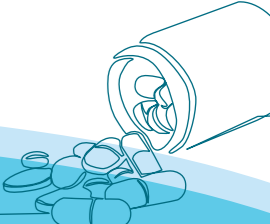




**tic**

- 4                   Bayer | [Adempas – Riociguat](#)
- 6                   Sanofi | [Alirocumab \(Praluent\)](#)
- 8                   Sanofi | [SYDNEY](#)
- 10                  Bristol Myers Squibb | [Camzyos \(Mavacamten\)](#)
- 12                  Sanofi | [Fabrazyme \(agalsidase beta 35 mg\)](#)
- 14                  Astrazeneca | [FORXIGA](#)
- 16                  Bayer | [Kerendia-Finerenone](#)
- 18                  Novartis | [Leqvio 284 mg](#)
- 20                  Boehringer Ingelheim | [Jardiance](#)
- 24                  Medison | [Repatha \(Evolocumab\)](#)
- 26                  Medison | [Lojuxta \(Lomitapide\)](#)
- 28                  Novo nordisk | [Semaglutide as Ozempic Or Rybelsus](#)
- 30                  Novo nordisk | [Semaglutide as Wegovy](#)
- 32                  Neopharm Israel | [Vazkepa® \(Icosapent-ethyl\)](#)
- 34                  Pfizer | [VYNDAMAX \(tafamidis\) 61 mg](#)





## Adempas – Riociguat

### הכללה חדשה בסל התרופות 2024

לחולים ביתר לחץ-דם ריאתי עורקי (pulmonary arterial hypertension PAH) בדרגת תפקוד II או III לפי ה-WHO, בסיכון בינוני-נמוך, שמייצו טיפול משולב בתרופות משפחת ERA ו-iPDE5.

בהתוויה: לטיפול ביתר לחץ דם ריאתי עורקי מסוימים כגון יתר לחץ דם ריאתי עורקי אידיאופטי, יתר לחץ-דם ריאתי עורקי תורשתי יותר לחץ-דם ריאתי עורקי הנגרם כתוצאה מהיבור. ניתן לטיפול Adempas לטיפול יחיד או בשילוב עם תרופות אחרות המטפלות ביתר לחץ דם ריאתי עורקי.

כמו-כן, Adempas מאשר ומוכל בסל התרופות לחולים ביתר לחץ-דם ריאתי משנה לאירועים קריישיים-תסחפיים כרוניים (CTEPH) Chronic Thromboembolic Pulmonary Hypertension

בהתוויה: לטיפול ב- CTEPH במטופלים שמחלתם אינה מתאימה לטיפול באמצעות התערבות Cirurgic Peace או שמחלתם לא הגיבה או חזרה לאחר התערבות הכירורגית.

### היעילות הצפיה לפि הספרות

במחקר REPLACE אשר בבחן את יעילות המעבר לטיפול ב-iPDE5 Adempas – במטופלי PAH בהשוויה להמשן טיפול ב-iPDE5 במטופלים עם II FC WHO/III נצפה שיפור מובהק בזרוע של Adempas בתוצאה היעילות העיקרי שכלל טיפול קליני ממשמעותי, ללא אירוע החמרה.

כמו-כן, נצפה שיפור בתוצאות היעילות השינויים: WMD<sup>6</sup>, ירידת ברמות NP-BNP-pro-NT וטיפול ב-FC ללא אירוע החמרה.

### תופעות הלואה

תופעות לוואי שכיחות מאודocabras, נפיחות בגופים (בצקת פריפריה), שלשול בחילה או הקאה. CABR, סחרחות, קשי עיכול (דיספסיה), נפיחות בגופים (בצקת פריפריה), שלשול בחילה או הקאה.

**תופעות לוואי שכיחות**  
דלקת בקיבה (גסטריטיס), דלקת במערכת העיכול (גסטרואנטראיטיס), ירידת בתאי דם אדומים (אנמיה) סימנים לכך: חיוורון, חולשה או קוצר נשימה. מודעות לדפיקות לב לא סדירות, חזקota או מהירות (פלפיטציות), לחץ דם נמוך (תת לחץ דם), דימום מהארך (גדש בארכ), כאב בקיבה, בעי או בבטן, צרבת (מחלת החזר קיבתי-ושטי), קושי בבליעה (דיספוגיה), עצירות, נפיחות (התנפחות בעינית).

**תופעות הלואה חמורות ביותר**  
שיעול דמי (לא שכיח), דימום חריף מהריאות, שיכול לגרום לשיעול דמי, ונצפו מקרים שהסתוימו במותו (תופעת לוואי שאינה שכיחה העולה להשפעה לכל היתר על משתמש אחד מתוך 100).

- אין לטול בהרין אוenkja
- אין לטול בשילוב עם נוגדי PDE5
- אין לטול בפניה כבדית חמורה (Child Pugh C)
- אין לטול בשילוב עם ניטרטים או משפרי NO (nitric oxide donors)
- מטופלים את ל"ד סיסטולי נמוך מ-95 mmHg
- לא לשימוש עם תרופות נוספות משפחת SGc stimulators

### המנגנון הפרמקולוגי

SGc stimulation  
סטימולטור ישיר ל-SGc בלתי תלוי ברמות NO. גורם לצור cGMP על ידי שחזור המסלול אשר נמצא בחסר ו קישור ישיר לרצפטור.

### מאמרם רלוונטיים

REPLACE: Switching to riociguat versus maintenance therapy with phosphodiesterase-5 inhibitors in patients with pulmonary arterial hypertension (REPLACE): a multicentre, open-label, randomised controlled trial - PubMed (nih.gov) ; Lancet Respir Med 2021 Jun;9(6):573-584

### שירות תמיכה לרופאים ו/או למטפלים

לרופאים: מנהלת המוצר סיגלית פורטל 052-9404733  
למטפלים: יולה מאיר 052-8010733





## Alirocumab (Praluent)

**תופעות לוואי נדירות (rare) - תופעות שעשוות להופיע بعد מטופל 1 מתוך 1000:**

- בליטות אדומות ומרגדות או סרפדיט (urticaria).

**שכיחות לא ידועה: תופעות לוואי הבאות דוחה מז שיווקו של פראלואנט, אך שכיחותן לא ידועה:**

- מחלת דמוית שפעת.

■ קשי נשימה, או התנפחות של הפנים, השפתיים, הגרון או הלשון (אנגיואדמה).

### התווות נגד מוחלטות ויחסיות

רניותות לאחד ממרכיבי התרופה.

### המנגנון הפרטකולוגי

אלירוקומאב הינו נוגדן חד שבטי אנושי המשיע להורדת רמות הcolesterol בדם

### אישור סל הבריאות: התוויה המאושרת לקבלת דרכן של הבריאות

התרופה תיננת למונענית שניונית של אירועים קרדיוסקופוריים בחולים עם מחלת קרדיוסקופורית ידועה שחוו בעבר אוטם שריר הלב או שbez מוחן איסכמי לאםביול ורכבי ה-LDL שלהם מעל 100 מ"ג/דצ"ל, למרות טיפול מרבי בסרטניים בשילוב עם Ezetimibe, למשך חודשיים לפחות. ב. תחילת הטיפול בתרופה יעשה לפי מרשם של רופא מומחה בקרדיולוגיה או רופא מומחה בליפידים או רופא מומחה בנירולוגיה.

### שירותות תמיכה לרופאים

שירות הדרכה למטופל: 189-707-1

### התוויה המאושרת

לטיפול במבוגרים עם רמותコレsterol גבוהות בדם (הסובלים מהיפרcolesterolמיה ראשונית [משפחתייה הטרזינוגנית או לא משפחתי] או דיסליפידמיה מעורבת) בשילוב עם תזונה מותאמת.

לטיפול במבוגרים עם רמותコレsterol גבוהות בדם ועם מחלת קרדיוסקופורית על מנת להפחית את הסיכון הקרדיוסקופורי.

התוויה ניתנת: בשילוב עם תרופה מקבוצת הステטינים או בשילוב עם תרופה מקבוצת הステטינים ותרופות נוספות להורדת רמות שומנים בדם, במטופלים בהם המיןון המקסימלי הנstable של תרופה מקבוצת הステטינים אינו מוביל את רמות הcolesterol בדם לצורה מספקת או כטיפול יחיד (פראלואנט בלבד) או בשילוב עם תרופות נוספות להורדת רמות שומנים בדם במטופלים בהם תרופות מקבוצת הステטינים לא נסבלות או לא ניתן להשתמש בהן.

### מינה

**פראלואנט 75 מ"ג/מ"ל** – כל עט/مزרק מוכן לשימוש מכל 75 מ"ג של אלירוקומאב alirocumab 75 mg.

**פראלואנט 150 מ"ג/מ"ל** – קיים בשני נפחים – 1 מ"ל, 2 מ"ל.

כל עט/مزרק מוכן לשימוש בנפח של 1 מ"ל מכל 150 מ"ג של אלירוקומאב alirocumab 150 mg.

כל עט מוכן לשימוש בנפח של 2 מ"ל מכל 300 מ"ג של אלירוקומאב alirocumab 300 mg.

### היעילות הצפיה לכפי הספרות

הפחחת LDLc של 60%

### תופעות לוואי

אם אתה מפתח תגובה אלרגית חמורה, הפסיק את השימוש בפראלואנט ונפה לרופא מיד.

**נצחו לפעים (עד מטופל אחד מתוך 1000) תשובות אלרגיות חמורות הכלולות:**

רניותות יתר (קשי נשימה), nummular eczema,

כתמים אדומים על העור, לפעים עם שלפוחיות ודלקת כלי דם על רקע רניותות יתר hypersensitivity (vasculitis)

צורה מיוחדת של תגובת רניותות יתר עם סימפטומים כמו שלשול, עם פריחה או נקודות סגולות על העור.

**תופעות לוואי נספות: תופעות לוואי שכיחות (common) – תופעות שעשוות להופיע بعد מטופל 1 מתוך 10:**

אדומות, גרד, נפיחות, כאב/רניות במקום ההזרקה (תגובה מקומית במקום ההזרקה).

סימפטומים של דלקת בדרכי נשימה עלויות כמו כאבי גרון, נזלת, התעטשות.

גרד (פרוריטיס).



## SYDNEY

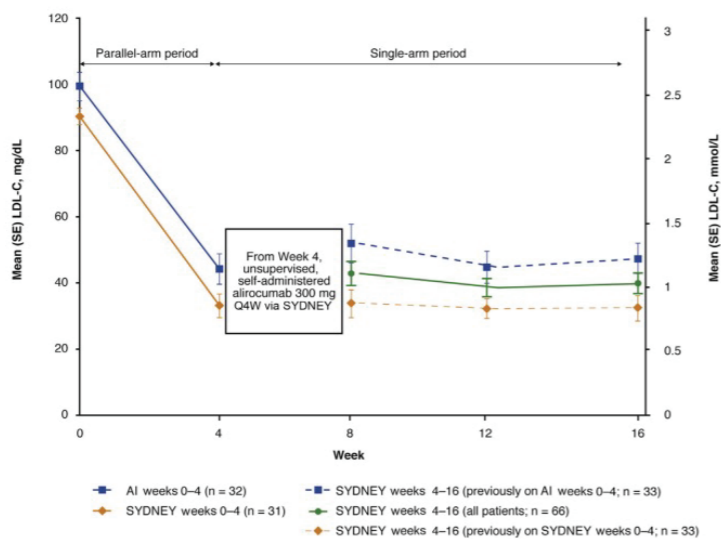


Figure 4. Mean (SE) LDL-C over time (modified intention-to-treat population). AI = autoinjector.

לסייעו מכשיר ה-SYDNEY מאפשר הזורקה חד חודשית בודדת של אלירוקומאב 300 מ"ג בנפח 2 מ"ל, מה שמספק הפלחות מושמעות של LDL-C ללא עינוי טכניות של מוצר חדש או ללא דאגות בטיחות חדשות בהשוואה למיכיר הקיים. הבינה המלאכותית 1 מ"ל המשוק כיום.

### המנגנון הפרמקולוגי

מוצר SYDNEY אשר מכיל 300 מ"ג/2 מ"ל להזרקה חודשית:

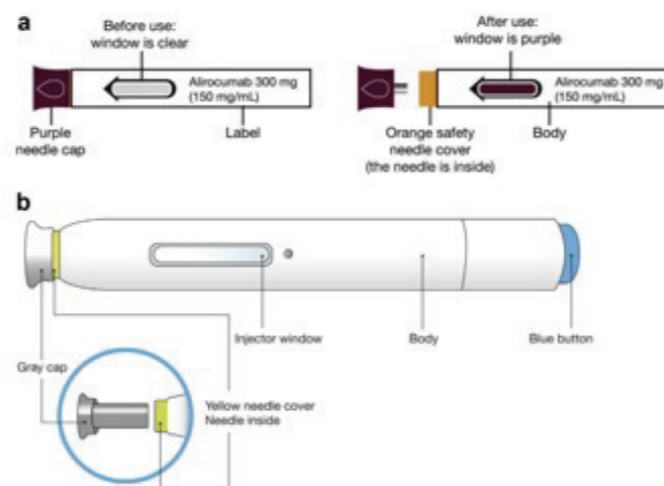


Figure 2. The 2-mL SYDNEY study device (A) and the autoinjector device (B).

The SYDNEY Device Study: A Multicenter, Randomized, Open-label Usability Study of a 2-mL Alirocumab Autoinjector Device

Clin Ther. 2020 Jan;42(1):94–107.e5. DOI: [10.1016/j.clinthera.2019.11.008](https://doi.org/10.1016/j.clinthera.2019.11.008)

אלירוקומאב הדנים ירידת מושמעות בערכי ה-C-LDL במינון של 300 מ"ג/חודש אשר ניתן כ-2 זריקות נפרדות של 150 מ"ג באמצעות מזرك אוטומטי של 1 מ"ל. לאחרונה פותח מזرك ה-SYDNEY בנפח 2 מ"ל המאפשר מתן מנה בודדת של 300 מ"ג של אלירוקומאב.

מחקר זה בא להעיר את המזرك החדש מבחינת התלונות הטכניות על המזрак (PTC), הפחתת LDL וטופעות הלוויאן. מדובר במחקר אקראי, open label הנעשה על רקע סטטיסטיים ונמשך 16 שבועות. בהזרקה הראשונה 35 מטופלים טופלו במזرك ה-300 החדש ו-34 מטופלים קיבלו 2 זריקות של 150 מ"ג. בהזרקות הבאות בשבועות 4, 8 ו-12 שתי הקבוצות הזריקות באופן עצמאי אלירוקומאב 300 מ"ג בעזרת מזرك ה-SYDNEY. נקודת הסיום העיקרי הייתה השיעור של SYDNEY הקשוריים למיכיר PTCs.

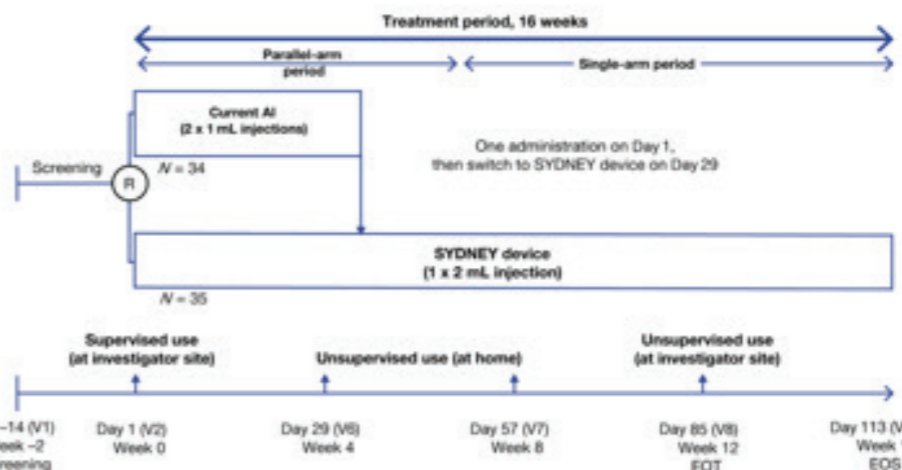


Figure 1. Study design. Blue arrow indicates alirocumab 300-mg SC administration. All administrations were self-injected, and training was given before day 1 self-injection. Supervised was defined as guidance provided, unsupervised as no guidance provided and patient was alone, and observed as no guidance provided and patient was on site. AI = autoinjector; EOS = end of study; EOT = end of treatment; R = randomization; V = visit.

תוצאות המחקר הדגימו שההפלחת הממוצעת של LDL-C מנקודת ההתחלה (שבוע 4) הייתה 66.2% עם מזرك ה-SYDNEY ו-51.2% עם אלירוקומאב 150 מ"ג\*. הפלחת ה-C-LDL נשכה כל 16 שבועות ניסוי. מקורה יחיד של תלונת נרשמה בקבוצת ה-SYDNEY שוויכה למטופל ולא למיכיר עצמו.



## Camzyos (Mavacamten)

### לפני התחלת טיפול

יש להערך LVEF באמצעות בדיקת Echo. אין להתחיל טיפול במטופלים עם LVEF מתחת ל 55%. יש לבדוק האם המטופל מקבל או עתיד לקבל טיפול עם תכשירים המהווים מעכבים או מאקטיבים של CYP3A4 או CYP2C19. יש להתאים את הטיפול על פי ההוראות בעلون לרופא. יש לוודא בדיקת הרין שלילית וליעץ למטופלות להשתמש באמצעות מניעה במהלך הטיפול ובמשך 4 חודשים מעת הפסיקת השימוש. במקרה קמצ'וס. בנוסף, קמצ'וס עלול להויר את הייעילות של אמצעי מנעה הורומונליים. יש ליעץ למטופלים להשתמש באמצעות מנעה נספה שאיננו מושפע מCYP450 או להשתמש באמצעות מנעה שאיננו הורומונלי.

**הतכשיר רשום במשרד הבריאות וэмין בשב"ן של קו"ח מכבי והן במסגרת ביטוחים פרטיים. התכשיר טרם נכלל בסל הבריאות.**

- ### מקורות מידע
1. Camzyos prescribing information as was approved by Israeli MOH
  2. Olivotto et al. Mavacamten for treatment of symptomatic obstructive hypertrophic cardiomyopathy (EXPLORER-HCM): a randomized, double-blind, placebo-controlled, phase 3 trial. *The Lancet*, Volume 396, Issue 10253, September 2020, Pages 759-769.
  3. Rader et al. Mavacamten Treatment for Symptomatic Obstructive Hypertrophic Cardiomyopathy: Interim Results from the MAV-LTE study, EXPLORER- LTE cohort *JACC:HF* Volume 12, Issue 1, January 2024, Pages 164-177

Dear Physician, for further information please refer to Camzyos Israeli Prescribing Information and Patient Leaflet

Please see Camzyos PI at the link

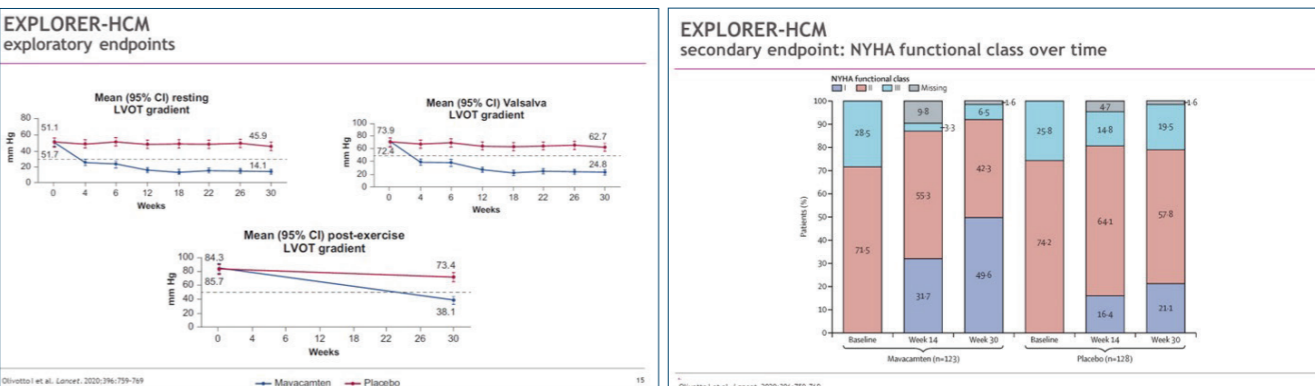
### התוויה המאושרת

CAMZYOS is indicated for the treatment of adults with symptomatic New York Heart Association (NYHA) class II-III obstructive hypertrophic cardiomyopathy (oHCM) to improve functional capacity and symptoms. מחלת HCM מאופיינת בבקשה לא תקינה ועודר גשרים צולבים של אקטין-מיוזין בשדרת הלב. הינו מרכיב אלוסטררי וברבסטורי של מיוזין קרדיאלי, שמחזיר את מזון הגשרים הצולבים ובכך מוריד את כיווץ היתר של שריר הלב. הטיפול עם קמצ'וס נראה שיפור משמעותי בתפקוד ודרגתי סימפטומיים, ירידת במפל DOTN, ירידת ברמות טרופוני ופרוגראם-proBNP-NT וירידה משמעותית בשיעור המטופלים שנזקקים ניתוח מייקוטומיה או אבלציה עם אלכוהול.

### מיפוי

המינון ההתחלתי המומלץ הינו 5 מ"ג קמצ'וס PO פעם ביום. יש להעיר את התגובה לטיפול באמצעות בדיקת Echo, כולל בדיקת מפל החוץ LVOT בווולסלבה ו-LVEF בשבוע 4, 8, 12 ולאחר מכן כל 12 שבועות. יש לוודא כי 50% LVEF. קיימות כפמולות במינון כימי של: 2.5, 5, 10 ו- 15 מ"ג לקפסולה.

במחקר<sup>2</sup> (מחקר פאזה III, כפול-סמיוט, מבוקר-פלצבו) נכללו מטופלים עם HCM סימפטומטי ומספר במוחא חדר שמאל של 50 מ"מ כספית ומעלה, עם מדד תסמיינים בדרגה III-II לפי סולם NYHA. המשתתפים חולקו באקראי ביחס 1:1 לטיפול עם מבקמן או פלאצבו במשך 30 שבועות.



### תופעות הלואה

ירידה חולפת ב-LVEF מתחת ל-50% טכיקרדיה חרדרית, פרפורה פרוזדורים



## Fabrazyme (agalsidase beta 35 mg)

### התויזות נגד מוחלטות ויחסיות

תגובה אלרגנית חמורה ומסכנת חיים (תגובה אנפילקטואידית) לחומר הפעיל או כל אחד מהחומרים הלא פעילים הבאים: מניטול, סודיום פוסfat חד בסיסי מונוהידראט, סודיום פוסfat דו בסיסי הפטהידראט.

### המנגנון הפרטකולוגי

הרעין העומד מאחורי טיפול אנזימטי חליי הוא שמירת רמת פעילות האנזים באופן כזה שתוכל לנוקוט את חומר האגירה ברקמות האיברים ולפיכך למנוע ולבלום את הירידה המתקדמת בתפקוד איברים אלו לפני הופעת נזק בלתי הפיך. לאחר החדרת העירוי, פברזים חודר ללייזוזם -abrico המטרה דרך היצמדות שיירי מאנז-6פוסfat, הקימים בו לרצפטורים הנמצאים על פני מברנת התא.

### אישור סל הבריאות

הבריאות: כולל בסל הבריאות מאז 2004.

### מאמרם ולונטיים

- Weidemann F., et al. Long-term Effects of Enzyme Replacement Therapy on Fabry Cardiomyopathy: Evidence for a Better Outcome With Early Treatment Circulation. 2009 Feb 3;119(4):524-9.

[Long-Term Effects of Enzyme Replacement Therapy on Fabry Cardiomyopathy | Circulation \(ahajournals.org\)](#)

- Banikazemi et al. Agalsidase-beta Therapy for Advanced Fabry Disease: A Randomized Trial Ann Intern Med. 2007 Jan 16;146(2):77-86.

[Agalsidase-Beta Therapy for Advanced Fabry Disease: A Randomized Trial: Annals of Internal Medicine: Vol 146, No 2 \(acpjournals.org\)](#)

### שירות תמיכה לרופאים ו/או למטופלים

medical.israel@sanofi.com

### התויזה לפि הספרות

Fabrazyme is indicated for long-term enzyme replacement therapy in patients with a confirmed diagnosis of Fabry disease ( $\alpha$ -galactosidase A deficiency).

The recommended dose of Fabrazyme is 1 mg/kg body weight administered once every 2 weeks as an intravenous infusion.

פברזים מותוו לשימוש לטיפול אנזימטי חליי ארוך טווח בחולים עם אבחנה מאושרת של מחלת פברן.

פברזים ניתן בעירוי תוך ורידתי במינון 1 מ"ג/ק"ג משקל גוף, פעם אחת כל שבועיים.

### היעילות הצפוייה לפि הספרות

■ שיפור קליני משמעותי במבנה הלב נצפה בקרב חולים להם לא הייתה פיברוזיס במצב בייסלון במסגרת מחקר תכפיית שארך 3 שנים. (Weidemann F, et al. 2009)

■ נרמול עובי ומסת דופן חדר שמאל הودם בקרב חולים ללא פיברוזיס או היפרטרופיה לבבית מתונה במצב בייסלון לאחר 3 שנים טיפול בפברזים. (Weidemann F, et al. 2009)

■ פברזים הוויד את הסיכון לחות אורע לבבי, ככל-ית או מוחי-ב-1% בהשוואה לקבוצת הפלסבו (Banikazemi et al 2007).

■ במחקר עוקבה שבחנו סוגים ומינונים שונים של טיפול אנזימטי חליי, הוגם שטיפול בפברזים 1 מ"ג/ק"ג אחת לשבועיים הוביל לירידה בLVMI בקרב שיעור גבוה יותר מהחולים, הפחית את הירידה בתפקוד הכלילי' ואית תסמיini מחלת הפברן, בהשוואה לחולים שטופלו במינון נמוך יותר. (Arends M et al. 2018, Kramer J et al. 2018, Weidemann F et al. 2014)

### תופעות הלואה

■ 67% מהחוליםחו לפחות תופעת לוואי אחת הקשורה לעירוי. תדירות תופעות אלו כוחמת עם הזמן.

■ לפי הعلن לרופא, להלן רשימת תופעות הלואה השכיחות ביותר להופיע ביותר משליש ממשתמש 1 מתוך 10): צמרמות, חום, תחושת קור, בחילות, הקאות, כאב ראש ותחושות חריגות בעור כגון צריבה או עקצוץ.

■ תופעות לוואי שכיחות שמכפיעות ב-10-1 משמשים מתוך 100: כאב בchnerה, ישנות, תשישות, קושי בנשימה, קצב לב מגבר, סומק, חיוורון, כאב בטן, גרד, כאבגב, לחץ בגרון, הפרשת דמעות חרינה, פריחה, שחורת, תחושת חולשה, קצב לב נמוך, דפימות לב (פלפיטציות), ענטון, רדמת (תרגינה), ירידה ברגשות לבאב, גודש באף, איבוד הכרה (סינкопה), תחושת צריבה, שלשול, שימוש, צפכופים, אודם, אי נוחות בטן, סרפפת, כאבי שרירים, נפיחות פתאומית בפנים או בגרון, ירידה בלחץ דם, גלי חום, בצתקות בגפיים, אי נוחות בchnerה, תחושת חום, רותיגן, בצתקת בטנים, חום גבוה (היפוtermיה), אי נוחות בקיבה, החמרה קושי בנשימה, ירידה ברגשות הפה, עוינותות שרירים, מתה בשירים, נקשות שרים ועצמות.



## FORXIGA

פורסיגה כוללה בסל התרופות לחולי אי ספיקת לב על פni כל הספקטרום של מקטע הפליטה. בנוסף כוללה פורסיגה בסל לחולים עם מחלת כליות כרונית וחולים עם סוכרת סוג 2 כמפורט בטבלה:

בפברואר 2024 התעדכן העלון לרופא של FORXIGA.<sup>1</sup>  
פורסיגה 5 MD"ג ו-10 MD"ג Dapagliflozin טבליות מצופות.



פורסיגה ניתנת לטיפול בסוכרת סוג 2 במבוגרים מגיל 18 ומעלה, כאשר הסוכרת אינה מאוזנת מספיק, ובשילוב עם דיאטה ופעילות גופנית. טיפול יחיד במקרה של אי ספיקות למטרומי. בנוסף לתרופות אחרות לטיפול בסוכרת סוג 2.

אי ספיקת לב - פורסיגה ניתנת לטיפול במבוגרים באו ספיקת לב כרונית סימפטומטית.  
לפי<sup>2</sup> ESC 2023, פורסיגה מומלצת כקו טיפול ראשוני לאו ספיקת לב.

מחלת כליות כרונית - פורסיגה ניתנת לטיפול במבוגרים עם מחלת כליות כרונית.  
לפי<sup>2</sup> ESC 2023, פורסיגה מומלצת כקו טיפול ראשוני לטיפול במחלת כליות.

ההתוויה של FORXIGA (Dapagliflozin) לטיפול בחולים עם אי ספיקת לב (HF) כרונית סימפטומטית הורחבה לאחרונה לכל טווח מקטע הפליטה (LVEF) בהתבסס על תוצאות מחקר ה-<sup>3</sup> DELIVER שמצאו כי Dapagliflozin מפחיתה את הסיכון לאשפוז עקב HF או תמותה מוגרם קרדיו-סוקולרי בחולים עם E-HFmrEF ו-HFpEF.

התוצאות החשובות ממחקר ה- DELIVER ומהמהה-אנאליזה' שבדקה תוצאות מחולים מה- DELIVER ו גם מחקר ה-<sup>4</sup> DAPA-HF<sup>5</sup>.

קיילו התוצאות נרחבת בגדילין המעודכנים ESC 2023 באותה מטה-אנאליזה דפאגלאפלווזן נמצא כmphicha סיכון ל-MACE, אשפוזים עקב- HF ומות מוגרם CV בחולי אי ספיקת לב ללא תלות במקטע פליטה שלהם. מדובר בתרופה הראשונה שהוכיחה הפחתה של 14% בסיכון לתמותה קרדיו-סוקולרית והפחיתה של 10% בסיכון לתמותה מכל סיבה באוכלוסייה רחבה של חולים עם אי ספיקת לב, ללא תלות במקטע הפליטה.

ההתוויה של FORXIGA לטיפול בחולי מחלת כליות כרונית התבססה על מחקר ה<sup>6</sup> DAPA-CKD שהדנים הפחתה של 31% בסיכון להתקדרות כליותית או מות מוגרם קרדיורנאלית והפחיתה בסיכון לתמותה מכל סיבה ב-31%.

התוצאות החשובות הללו את כתבי הגידلين להמליך על טיפול ב- SGLT2 במטופלי HF או CKD כקו טיפול ראשוני עם חזק ראיות שהוביל לדירוג המליצה כ - 1A.

1 [https://mohpublic.z6.web.core.windows.net/IsraelDrugs/Rishum01\\_3\\_769977422.pdf](https://mohpublic.z6.web.core.windows.net/IsraelDrugs/Rishum01_3_769977422.pdf).

2.Bauersachs J, Soltani S. Herzinsuffizienz: Leitlinien-Update der ESC 2023 [Heart failure: update of the ESC 2023 guidelines]. Herz. 2024;49(1):19-21. doi:10.1007/s00059-023-05221-2

3.Solomon SD, McMurray JJV, Claggett B, et al. Dapagliflozin in Heart Failure with Mildly Reduced or Preserved Ejection Fraction. N Engl J Med. 2022;387(12):1089-1098. doi:10.1056/NEJMoa2206286

4.McMurray JJV, Solomon SD, Inzucchi SE, et al. Dapagliflozin in Patients with Heart Failure and Reduced Ejection Fraction. N Engl J Med. 2019;381(21):1995-2008. doi:10.1056/NEJMoa1913030

5.Heerspink HJL, Stefánsson BV, Correa-Rotter R, et al. Dapagliflozin in Patients with Chronic Kidney Disease. N Engl J Med. 2020;383(15):1436-1446. doi:10.1056/NEJMoa2024816

6.Jhund PS, Kondo T, Butt JH, et al. Dapagliflozin across the range of ejection fraction in patients with heart failure: a patient-level, pooled meta-analysis of DAPA-HF and DELIVER [published online ahead of print August 27, 2022]. Nat Med. 2022. doi:10.1038/s41591-022-01971-4





## Kerendia-Finerenone

### ההתווות נגד מוחלטות ויחסיות

רישיונות יתר לחומר הפעיל או לכל אחד ממרכיבי התרכופה

- מתן במקביל למעכבי CYP3A4 חזקים.
- אי ספיקת אדרנלין
- הנקה
- מחלת כבד חמורה (Child Pugh C)

### המנגנון הפרומקובולוגי

fineerenone היא מולקולה באלקטייט סלקטיבית מסוג (MRA) Nonsteroidal Mineral Corticoid Antagonist, הכולרת אנטגוניסט סלקטיבי לרצפטור המינרול-קורטיקואיד. רצפטור זה מאוקטב באופן טבעי על ידי אלדוסטרון וקורטיזול ואחראי על תיווך שיעתקוק גנים. fineerenone חוסם את הרצפטור ובכך מונע תיווך ספיגה חדש של נתרן וاكتיבציה יתר של רצפטור ה-MR בתאים אפייטיליאלים (כמו תא הכליה) ותאים לא אפייטיליאליים (כמו תא הלב וכלי הדם). לפירנונו סקלטיבות ופונקציית גבואה לרצפטור ה-MR והוא אינו אפנוי לאנדורוגנים, פרוגסטרון, אסטרוון ולrzצפטורים גלאוקורטיקואידיים. הקישור לרצפטור מפוזר באופן מאוזן בין תא הכליה לתא הלב (비יחס של 1:1) ועל פי מידע פורה קליני פירנונו אינו חידר למערכת העצבים המרכזית:

### כלולה במסגרת של הבריאות לפי הקריטריונים הבאים Kerendia

התרכופה ניתנת לטיפול במקרים של כליה כרונית הקשורה בסוכרת סוג 2 בשלב 3 ו- 4 עם יחס אלבומין / קראטינין בשתן של 300 מ"ג/גרם ומעלה – GFR<sub>e</sub> בין 25 ל- 60 מ"ל/דקה, בחולים העוניים על אחד מהלך:

1. בחולים המטופלים בממכבי SGLT2i ולא השינו את ערכי המערה של פרוטיאנוריה מעל 300 (בתוך ארבעה שבועות).
2. בחולים שלא יכולים לקבל טיפול ב- SGLT2i.

לענין זה החולים שלא יכולים לקבל טיפול ב- SGLT2i:

מטופלים הנושאים קטר שtan קבוע, *bladder outlet obstruction*, מטופלים שחוו אירוע של קטואצידוזיס, זיהומיים גנייטיים חמורים או חזרים למורות טיפול מניעתי, מטופלים עם מחלת כל' דם פריפרית חמורה הנמצאים בסיכון לכרייה

### מאמרם רלוונטיים

FIDELIO-DKD Trial | Bakris, George L et al. "Effect of Finerenone on Chronic Kidney Disease Outcomes in Type 2 Diabetes." *The New England journal of medicine* vol. 383,23 (2020): 2219-2229. doi:10.1056/NEJMoa2025845

FIGARO-DKD Trial | Pitt B, Filippatos G, Agarwal R, et al. Cardiovascular Events with Finerenone in Kidney Disease and Type 2 Diabetes. *N Engl J Med.* 2021;385(24):2252-2263. doi:10.1056/NEJMoa2110956

FIDELITY pooled analysis | Garwal, Rajiv et al. "Cardiovascular and kidney outcomes with finerenone in patients with type 2 diabetes and chronic kidney disease: the FIDELITY pooled analysis." *European heart journal* vol. 43,6 (2022): 474-484. doi:10.1093/eurheartj/ehab777

### שירותות תמחיה לרופאים

מירב בציה – מנהלת מוצר | מייל: Mayrav.batsia@bayer.com | נייד: 052-8010750

### ההתווות לפי הספרות + מינון

Kerendia is indicated to reduce the risk of sustained eGFR decline, end-stage kidney disease, cardiovascular death, nonfatal myocardial infarction, and hospitalization for heart failure in adult patients with chronic kidney disease (CKD) associated with type 2 diabetes (T2D).

טבליות פירנונו פותחו למタン פומי חד יומי. הן זמינים בשני מינונים של 10 מ"ג ו-20 מ"ג. המינון האופטימלי המומלץ (ווכן המקסימלי היומי) הוא 20 מ"ג פעמי יום.

### התאמות מינון נעשות על פי תפקוד קליתי כודלקמן:

המינון היומי הינו 20 מ"ג פעם ביום כאשר  $\text{eGFR} \geq \text{mL/min/1.73} \geq 2$ .

המינון היומי הינו 10 מ"ג פעם ביום כאשר  $\text{eGFR} \geq 25 \text{ to } 60 \text{ mL/min/1.73} \leq 2$ .

פירנונו אינו מומלץ בערכי  $\text{eGFR} < 25 \text{ mL/min/1.73}$ .

### היעילות הצפיה לפי הספרות

יעילות וביעילות פירנונו בחולים עם DKD בהפחמת אירועים קרדיו-רנליים נבדקה בשני מחקרים פאזה שלישית גדולים: FIDELIO-DKD ו- FIGARO DKD על סמך שני מחקרים אלו בוצעה אנליזה בשם FIDELITY שבchnerה את פרופיל הייעילות והבטיחות של פירנונו על פני טווח רחב של חומרת הכלויות הכרוניות ובקרב מספר משתפים רב שעמד על 26,026 חוליו T2D ו-DKD. התוצאות שנבדקו במטה אנליזה כללו:

1. זמן עד למות קרדיו-סקולרי, התקף לב אושבץ שאינם פתטאלים, או אשפוזים על רקע אי ספיקת לב.

2. זמן עד לכשל קליני\*, ירידה עקבית של  $\geq 57\% \text{ eGFR}$  מהבסיס לפחות 4 שבועות לפחות או מות קליני.

המצאים הראו כי טיפול בפירנונו כתוספת ל-C<sub>0</sub> מפחית ב-23% באופן משמעותי סטטיסטי את הסיכון להתקדרות קלינית לעומת פלצבו ( $P=0.0002$ ). בנוסף, פירנונו הפחתת ב-14% באופן משמעותי סטטיסטי את הסיכון לאיירוע קרדיו-סקולרי לעומת פלצבו ( $P=0.0018$ ) (19).

פרופיל הבטיחות הדגים כי קיימת סבירות גבוהה לטיפול בפירנונו עם פרופיל תופעות לוואי דומה לפלצבו. עם זאת, נצפה במחקריהם כי שכיחות היפרקלמיה בקבוצת פירנונו הייתה גבוהה יותר מקבוצת הפלצבו (תואם למנגנון התרכופה של עיכוב רצפטור ה-MR). לציין כי שכיחות של היפרקלמיה שהובילה לאשפוזים או הפסיקת טיפול הייתה בשיעורים נמוכים וכן לא דוחו מקרים של היפרקלמיה שגרמו למות.

### תופעות הלוואי

תופעות לוואי נפוצות מאוד: היפרקלמיה  
תופעות לוואי נפוצות: היפונתרמיה, לחץ דם נמוך, ירידה בקצב הסינון הגלומורלי, עליה קלה בחומצה אורית בدم





## Leqvio 284 mg

### התוויה רשומה ומינון

**מסגרת הכללה בסל הבריאות**

א. התרופה ניתנת לטיפול בהיפרcoleSTERolemia בחולים עם מחלת קרדיו-סקולרייט ידועה שחוו אותם שריר הלב או שבח מוח איסכמי לא אמボלי בשלוש השנים טרם הערכה וערכי ה-LDL שלהם מעל 100 מ"ג/דצ'ל, למרות טיפול מרבי בסטטינים בשילוב עם, Ezetimibe למשל חודשים לפחות. ב. תחילת הטיפול בתרופה תיעשה לפי מרשם של רופא מומחה בקרדיולוגיה או רופא מומחה בלפידים או רופא מומחה בנוירולוגיה<sup>5</sup>.

### מאמרם להמשך קריאה

#### Safety and Tolerability of Inclisiran for Treatment of Hypercholesterolemia in 7 Clinical Trials<sup>6</sup>

מצאים מחקר זה, שפורסם לאחרונה, מוכיחים כי טיפול ארוך טווח עם אינקליסירן נסבל היטב באוכלוסייה מגוונת, ללא סיגן בטיחות חדש, התומכים בבטיחות של אינקליסירן בחולים עם דיסליפידמיה. תופעות הלואאי היחידות הקשורות לאינקליסירן היו תופעות לוואי באטר ההזרקה (בעיקר קלות, אך אחת מהן לא הייתה חמורה או מתמשכת).

#### Inclisiran and cardiovascular events: a patient-level analysis of phase III trials<sup>7</sup>

במחקר שפורסם ע"י PROF' Ray ואחרים, הוצג פוטנציאלי של 25% הפחתה ב- MACE בטיפול באינקליסירן בהשוואה לפלאצבו (על טיפול בסטטינים במינון מקסימלי נסבל). תוצאות אלו מ- pooled analysis של מחקרי ORION 10, 9, ו- 11, הציגו MACE שהוגדר מראש במחקר הדגל על בסיס דיווח בטיחות של החוקרים. ממצאים אלה ממתינים לאישור מחקרי ה- CVOT הגדולים המתנהלים.

Leqvio is indicated in adults with primary hypercholesterolemia (heterozygous familial and non-familial or mixed dyslipidemia, as an adjunct to diet: a) in combination with a statin or statin with other lipid-lowering therapies in patients unable to reach LDL-C goals with the maximum tolerated dose of a statin, or b) alone or in combination with other lipid-lowering therapies in patients who are statin-intolerant, or for whom a statin is contraindicated.

המינון הרשמי הוא 284 מ"ג אינקליסירן בתמיסה להזרקה תת-עורית בזרקן מוקן לשימוש: הזרקה בהתחלה, לאחר 3 חודשים, ולאחר מכן כל 6 חודשים.

רופא נקבעה למידע נוסף יש לפנות לעלון לרופא ולצרך שנערך בהתאם להנחיות משרד הבריאות הישראלי

### היעילות הצפואה לפני הספרות

לקווין נקרה ב-3 מחקרים רישום שכלו מעלה מ-3500 מטופלים לארך 18 חודשים מחקרי הרישום 9, 10, ו- ORION-11 נצפתה הפחתה של 50% בהחפתת C-LDL מול כבוצת הפלצבו.<sup>2</sup>

מחקר 8-ORION, שהוצג בכנס ESC 2023, מספק נתוני בטיחות ויעילות ארוכות טווח לאינקליסירן, מעבר ל- 6 שנים כולל מחקרים הליבא. זהו מחקר הארוך בתוית גוליה ל- 3 שנים נוספת למחקר אוריאון 11, 3, 9, 10, ו- 11, וזהו המחקר הנadol ביותר שנערך לאינקליסירן שפורסם עד כה (3274 משתתפים). 78.4% מהחולים הגיעו לערכי המטרה כפי שהוגדרו מראש, עם הורדה של 49.4% בערך ה-C-LDL עם אינקליסירן בסוף המבחן. יעילות ובטיחות הטיפול עקבית עם תוצאות מחקרי הדגל, ללא סיגן בטיחות חדש.<sup>3</sup>

### תופעות הלואאי

תופעות הלואאי הן כאב באיזור ההזרקה (ב- 8.2% באינקליסירן לעומת 1.8% בפלצבו).<sup>1</sup>

התוויה נגד: רגשות לחומר הפעיל ולחומרים הלא פעילים בתרופה ממפורט בעلون לרופא.

ניתן להשתמש בלקווין גם באיספיקה קליתית קלה עד בינויית לא התאמת מינון.

### המנגנון הפרטקובולגי

לקווין פועלת במנגנון siRNA (small interfering RNA) הראשון והיחיד מסוגו לטיפול בהחפתת C-LDL. זהו RNA סינטטי דו-גדיי קטן, המצומד ל- GalNAc (triantennary N-Acetylgalactosamine carbohydrates). ה- GalNAc מסייע RISC (antisense) המחבר לקומפלקס PCSK9 mRNA-encoding silencing complexes (RNA-inducing silencing complexes) משפיע את חיתונו של PCSK9 mRNA וכך מונע תרגום של חלבון ה- PCSK9. ירידה ברמות ה- PCSK9 הtout כבדות מעלה את רמות הביצוי של הקולtan L- C-LDL על פני תא הכבד, ועל ידי כך מעלה קליטה של C-LCL מהזיר הדם לתוך תא הכבד. כתוצאה לכך ישנה ירידה ברמות ה- C-LDL בדם.<sup>4</sup>



### שירות תמייה למטופלים

ידוע כי התמדדה בטיפול בעלת חשיבות מכרעת להצלחת הטיפול ושMRIה על הנעה ליעדים במטרה למניעת תחלואה בעתיד. לכן אנו מזכירים: שירות תמייה וסיעו שמעמידה NOVARTIS עבור מטופלי Leqvio. השירות ניתן על ידי אחד ממוסמך/ת ובמידת הצורך גם על ידי דיאטנית קלינית לשיחות, לתמייה וההתמודדות עם המחלת\*. שירות תזכורת הכוללים - תזכורת למתן הזריקה לפני המועד הצפוי, חידוש מרשם, קביעת תור לרופא וביצוע בדיקות. התכוונית בהתאם להנחיות משרד הבריאות.

\* ניתן ע"י אנשי מקצוע שהוכרזו לכך בעלי רקע רפואי

### References:

1. Leqvio prescribing information as updated according to Ministry of Health regulation.
2. Wright RS, et al. J Am Coll Cardiol. 2021 Mar 9;77(9):1182-1193.
3. RS Wright, et al. ESC 2023. Oral presentation (Late-breaking science on pharmacology).
4. German CA, Shapiro MD. BioDrugs. 2020 Feb;34(1):1-19.
5. Wright RS, et al. J Am Coll Cardiol. 2023 Dec 12;82(24):2251-2261. 7. Ray KK, et al. Eur Heart J. 2023 Jan 7;44(2):129-138.
6. https://israeldrugs.health.gov.il/#!/medDetails/167%2093%2036715%2099





## Jardiance

ג'ארדיינס 10 מ"ג (Empagliflozin 10 mg)

ג'ארדיינס 25 מ"ג (Empagliflozin 25 mg)

### היעילות הצעפיה לפני הספורות

#### סיכום סוג 2

■ טיפול ב- Empagliflozin לעומת פלسبו הפחתה בצורה משמעותית את הסיכון להאיורות או החמרה של נפרופתיה ב- 39% (HR 0.61, 95% CI 0.53, 0.70)  $< 0.001$ .

■ טיפול ב- Empagliflozin לעומת פלسبו הפחתה בצורה משמעותית את הסיכון לאיורע MACE ב- 14% (HR 0.86, 95% CI 0.74, 0.99)  $< 0.04$ .

■ טיפול ב- Empagliflozin לעומת פלسبו הפחתה בצורה משמעותית את הסיכון לאיורע תמותה על רקע קדדיוסקולרי ב- 38% (HR 0.62, 95% CI 0.49, 0.77)  $< 0.001$ .

■ טיפול ב- Empagliflozin לעומת פלسبו הפחתה בצורה משמעותית את הסיכון לאיורע אישפוזים על רקע אי ספיקת לב ב- 35% (HR 0.65, 95% CI 0.50, 0.85)  $< 0.002$ .

#### אי ספיקת לב עם מקטע פליטה ירוד

■ טיפול ב- Empagliflozin לעומת פלسبו בחולי אי ספיקת לב עם מקטע פליטה ירוד (EF < 40%) הפחתה משמעותית את הסיכון לתוצאה הראשי המשולב של תמותה קדדיוסקולרית או אישפוזים על רקע אי ספיקת לב ב- 25% (HR 0.75, 95% CI 0.65, 0.86)  $< 0.001$ .

■ טיפול ב- Empagliflozin לעומת פלسبו בחולי אי ספיקת לב עם מקטע פליטה ירוד (EF < 40%) הפחתה משמעותית את הסיכון לתוצאה השניי הראשוני של אישפוזים על רקע אי ספיקת לב ב- 30% (איישפוז ריאלי) ואישפוזים חזוריים (HR 0.70, 95% CI 0.58, 0.85).

■ טיפול ב- empagliflozin לעומת פלسبו בחולי אי ספיקת לב עם מקטע פליטה ירוד (EF < 40%) הפחתה משמעותית את הסיכון לתוצאה השניי הראשוני השניי בשיפור של ה- eGFR מהביסליין. ההבדל בין הקבועות היה +1.73 mL/min/1.73m<sup>2</sup> כר שנה ( $< 0.001$ ).

#### אי ספיקת לב עם מקטע פליטה שמור

■ טיפול ב- Empagliflozin לעומת פלسبו בחולי אי ספיקת לב עם מקטע פליטה שמור (EF > 40%) הפחתה משמעותית את הסיכון לתוצאה הראשי המשולב של תמותה קדדיוסקולרית או אישפוזים על רקע אי ספיקת לב ב- 21% (HR 0.79, 95% CI 0.69, 0.90)  $< 0.001$ .

■ טיפול ב- Empagliflozin לעומת פלسبו בחולי אי ספיקת לב עם מקטע פליטה שמור (EF > 40%) הפחתה משמעותית את הסיכון לתוצאה השניי הראשוני השניי של אישפוזים על רקע אי ספיקת לב (איישפוז ריאלי ואישפוזים חזוריים) ב- 27% (HR 0.61, 95% CI 0.48, 0.73).

### התוויה רשותה ומינון

ג'ארדיינס 10 מ"ג ו- 25 מ"ג מיועדת:

לשיפור השליטה ברמת הסוכר בدم במבוגרים עם סוכרת מסוג 2 בנוסף לדיאטה ופעולות גופניות. להפחיתה הסיכון לתמותה מחלת לב וכלי דם בחולים מבוגרים הסובלים מסוכרת מסוג 2 ומחלת לב וכלי דם קיימת.

ג'ארדיינס 10 מ"ג מיועדת:

להפחיתה הסיכון לתמותה מחלת לב וכלי דם ואשפוז כחוצאהמאי ספיקת לב במבוגרים עם אי ספיקת לב. חדש 2024 - לשיפור השליטה לרידה מתמשכת בתפקוד הכליה, למחלת כליות סופנית (ESKD) לתמותה ממחלת לב וכלי דם ולאשפוז במבוגרים עם מחלת כליות קרונית.

חדש 2024 - לשיפור השליטה ברמת הסוכר בדם ילדים ובתבגרים מעל גיל 10 עם סוכרת מסוג 2 בנוסף לדיאטה ופעולות גופניות.

אישור סל הביריאות:

## ג'ארדיינס זמין למטופלים שלא בסל הביריאות 2024



למטופלים שאין להם סל הביריאות:

- ♦ דרכו הביריאני המשלימים של ג'ארדיינס זמין לרישום:

- ♦ סופרפרמים - במחיר מיוחד במתן מרשם רפואי



**טיפול לוואי לא שכיחות (מופיעות ב- 1 עד 10 משתמשים מתוך 1000):**  
■ ירידה בנפח הדם

#### התווויות נגד מוחלטות ויחסיות

- ג'ארדיינס אינה מומלצת למטופלים עם סוכרת סוג 1 או לטיפול בחמצת קטוטית של סוכרת (Diabetic ketoacidosis)
- ג'ארדיינס לא מומלצת לשימוש לשיפור השליטה ברמת הסוכר במטופלים עם סוכרת מסוג 2 וערכי הערכת קצב סינון פקיעת הכליה (eGFR) הקטנים מ-  $2 \text{mL/min} / 30 \text{ml}$
- ג'ארדיינס לא מומלצת במטופלים עם מחלת פוליציטיט של הכליה או במטופלים הנוטלים או שננלו לאחרונה סוגים מסוימים של טיפול המדכא את המערכת החיסונית על מנת לטפל במחלת הכליה.

#### המנגנון הפרטකולוגי

ג'ארדיינס (Empagliflozin) הינה מעכב פומי, ספציפי וסלקטיבי של נשא נתרן-גלאוקוז 2 (co-sodium-glucose transporter 2, SGLT2). ע"י עיקוב ה- SGLT2, ג'ארדיינס (hözofloz) מפחיתה את הספיגה מחדש של הגלאוקוז ב הכליה ומגבירה את הפרשה של הגלאוקוז בשתן. השפעה זו גורמת לירידה בעומס הנזול, לירידה בלחץ על החדרים בלבד ומפחיתה את הסיכון ל- cardiac decompensation אשר תורמים למנגנון המורכב שמחזק את הסיכון לתמותה קרדיווסקולרית.

#### מאמרם ולוונטיים

- [Empagliflozin, Cardiovascular Outcomes, and Mortality in Type 2 Diabetes](#) | New England Journal of Medicine, 2015
- [Cardiovascular and Renal Outcomes with Empagli-flozin in Heart Failure](#) | New England Journal of Medicine, 2020
- [Empagliflozin in Heart Failure with a Preserved Ejection Fraction](#) | New England Journal of Medicine, 2021
- [Empagliflozin in Patients with Chronic Kidney Disease](#) | New England Journal of Medicin, 2023

**טיפול ב – Empagliflozin לעומת חולי אי ספיקת לב עם מקטע פלייטה שמור ( $\text{EF} < 40\%$ ):**  
הפחית משמעותית את הסיכון לתוצאות כליות משלימות של מחלות כליות ב- 28% (HR: 0.72, CI: 0.64, 0.82).  
ההבדל בין הקבוצות היה  $+1.36 \text{ mL/min per year}$ .

#### אי ספיקת כלות

- טיפול ב- Empagliflozin לעומת חולי אי ספיקת כלות משלימות את הסיכון לתוצאות כליות הראשי המשולב של תמותה קרדיווסקולרית או התקדמות של מחלות כליות ב- 28% (HR: 0.72, CI: 0.64, 0.82).
- טיפול ב- Empagliflozin לעומת חולי אי ספיקת כלות משלימות את הסיכון לתוצאות כליות של אישפוז ריאון ואישפוזים חזוריים (HR: 0.78, CI: 0.75, 0.95).
- טיפול ב- Empagliflozin לעומת חולי אי ספיקת כלות משלימות את הסיכון לתוצאות כליות של שינוי בשיפורו של ה- eGFR מהבייסליין. ההבדל בין הקבוצות היה  $+1.37 \text{ mL/min per year}$ .

#### תופעות לוואי

**תופעות לוואי חמורות:**  
■ חמצת קטונית (שכיחות לא ידועה)  
■ התיבשות (תופעת לוואי שאינה שכיחה - מופיעה ב- 1 עד 10 משתמשים מתוך 1000)  
■ זיהום פטריטי בגרמי (זיהום חיטוי ב- Fournier's gangrene – זיהום חידקי נדרי אך מסכן חיים ברקמות התת עוריות באזורי הגנטיל (עד פי הטענה) (שכיחות לא ידועה)

- זיהומים חמורים בדרכי השתן (שכיחות לא ידועה)  
■ רמת סוכר נמוכה בدم (היפוגליקמיה) (מופיעות ביותר ממשתמש 1 מתוך 10)
- זיהום פטריטי בגרמי (זיהום בעש רת הפין בלבד או בעורת הפין והעורלה בקרב גברים לא נימולים) (תופעת לוואי שכיחה – מופיעה ב- 1 עד 10 משתמשים מתוך 100)
- כריזות (קטייעות) מעכבי SGLT2 עלולים להגבר את הסיכון לקטיעות גפיים תחתונות.  
■ תגבות אלרגיות חמורות (שכיחות לא ידועה) תופעות לוואי נספנות:

**תופעות לוואי שכיחות מודר (מופיעות ביותר ממשתמש 1 מתוך 10):**  
■ זיהומים בדרכי השתן בקרב נשים

- תופעות לוואי שכיחות (מופיעות ב- 1 עד 10 משתמשים מתוך 100):**
- זיהומים בדרכי השתן בקרב גברים
  - זיהומים בדרכי הנשימה העליונות
  - השתנה מרובה
  - שינויים בפרופיל השומניים בדם
  - כאבי מפרקים
  - בחילה
  - צמא





## Repatha (Evolocumab)

### אישור סל הבריאות

1. מנעה שניונית של אירועים קרדיווסקולריים בחולים עם מחלת קרדיווסקולרית ידועה וערçi ה-LDL שלהם מעל 100 מ"ג/דצ"ל, למROT טיפול מרבי בסטטינים בשילוב עם Ezetimibe, לשעך חדשניים לפחות. מרשם יינתן ע"י רופא קרדיאולוג או ליפידולוג או רופא מומחה בנוירולוגיה
2. טיפול בהיפרcolesterololemיה בחולה הסובל מ-HFH לאחר מיצוי טיפול של סטטינים עם Ezetimibe. מרשם יינתן ע"י רופא קרדיאולוג או ליפידולוג.

### מאמרם רלוונטיים

- FOURIER - Evolocumab and Clinical Outcomes in Patients with Cardiovascular Disease - Sabatine, Marc S., et al. "Evolocumab and clinical outcomes in patients with cardiovascular disease." New England journal of medicine 376.18 (2017): 1713-1722.
- FOURIER-OLE - Long-Term Evolocumab in Patients With Established Atherosclerotic Cardiovascular Disease
  - O'Donoghue, Michelle L., et al. "Long-term evolocumab in patients with established atherosclerotic cardiovascular disease." Circulation 146.15 (2022): 1109-1119.
- FOURIER-OLE analysis - Association Between Achieved Low-Density Lipoprotein Cholesterol Levels and Long-Term Cardiovascular and Safety Outcomes: An Analysis of FOURIER-OLE - Gaba, Prakriti, et al. "Association between achieved low-density lipoprotein cholesterol levels and long-term cardiovascular and safety outcomes: an analysis of FOURIER-OLE." Circulation 147.16 (2023): 1192-1203.

### שירות תמיכה לרופאים / או למטופלים

שירות אחיזות מלוטות "מקול הלב" – \*5634

### התוויה לפি הספרות + מינון

- רפאתה ניתנת במינון יחיד של 140 מ"ג, ללא צורך בטטרציה.
- **דיסליפידמיה משפחתית –** הומוזיגוטית והטרוזיגוטית מגיל 10.
- **מחלה ערשתית מבוססת של הלב וכלי הדם –** למבוגרים עם מחלת ערשתית מבוססת של הלב וכלי הדם, כדי להוריד את הסיכון לאירוע לבב וכלי הדם ע"י הורדת רמת הcolesterol. התרופה ניתנת כתוספת על מנת להוריד גורמי סיכון אחרים.

### היעילות הצפיה לפि הספרות

ירידה של 59% בערכى ה-LDL לערך ממוצע של 40mg/dl כבר תוך 7-4 ימים, ירידה של 19% בתחום קרדיווסקולרית, התחלת מוקדמת של רפאתה מורידה ב-23% תמותה מסיבות קרדיווסקולריות.

### תופעות לוואי

תופעות לוואי שכיחות: תופעות שMOVEDות ב-10-1 מתופלים מתוך 100:  
שפעת, תגובהות במקום ההזרקה, כמו חבלה, אודם, דימום, כאב או נפיחות, תגובהות אלרגיות כולל פריחה בעור.

### התוויה נגד מוחלטות ויחסיות

רנישות יתר ל- Evolocumab או לאחד מהרכיבים בתרופה.

### המנגנון הפרמקולוגי

רפאתה מכילה את החומר הפעיל אוולוקומב, נגדן חד שבטי. אוולוקומב תוכנן להיצמד לחומר שנקרא PCSK9 אשר משפיע על יכולת הקבד להכנס אלויו את הcolesterol. התרופה, על ידי היצמדות וניטרול ה- PCSK9, מעלה את כמות הcolesterol שנכנס לכבד וכן מורידה את רמת הcolesterol בדם.





## Lojuxta (Lomitapide)

### ההתויה לכפי הספרות + מינון

לוג'וקסטה מכילה את החומר הפעיל שנקרא לומיטאפיד הפעול על ידי חסימת הפעולה של "חלבן העברת טריגלizerדים מיקרוזומלי". חלבון זה ממוקם בכבד ובתאי המעי, שם הוא מעורב בהרכבת חומרים שומניים לחלקיקים גדולים יותר המשחררים לאחר מכן זרם הדם. על ידי חסימת חלבון זה, התרופה מורידה את רמת השומנים והcolesterol בדם.

לוג'וקסטה משמשת כתוספת לדיאטה דלת שומן ולטיפולים אחרים להפחחת שומנים בדם, בחולים עם היפרcolesterolמיה משפחתיות הומוזגניות (HHS) לשם הורדת:コレsterol LDL,コレsterol הכללי, אפוליפופטואין,コレsterol HDL-*non*.

### אישור סל הבריאות

התרופה ניתנת לטיפול בהיפרcolesterolמיה בחולה הסובל מ- HHS לאחר מצוי טיפול בסטטינים, מעכבי PCSK9 במינון מרבי במשך 3 חודשים.

### מאמרם רלוונטיים

Cuchel, Marina, et al. "Efficacy and safety of a microsomal triglyceride transfer protein inhibitor in patients with homozygous familial hypercholesterolaemia: a single-arm, open-label, phase 3 study." *The Lancet* 381.9860 (2013): 40-46.

### שירות תמייה לרופאים / או למטופלים

שירות אחיזות ודיענות מלאות "מקול הלב" – 5634\*

### היעילות הצפיה לכפי הספרות

הפחחת ערכי ה- LDL ב- 50% מתחת לטיפול במינון ממוצע של 40mg/d בנוסף לטיפול להפחחת לפידים.

### תופעות הלואן

#### תופעות לוואי חמורות

בדיקות דם חריגות לתפקוד כבד דווחו בתריות נבותה (עלולות להופיע עד 1 מתוך 10 אנשים). הסימנים והסתמנים של בעיות כבד כוללות: בחילות, הקאות, כאבי בטן, כאבי שרירים, חום, הצבתת עור או העיניים, עייפות יתר, הרגשה דמית שפעת.

תופעות לוואי נסכנות תופעות לוואי שכיחות מאוד (עלולות להופיע ביותר מ- 1 מתוך 10 אנשים)  
שלשול, בחילות והקאות, כאבי בטן, אי נוחות או נפיחות בטנית, ירידת בתיאבון, הפרעות עיכול, גדים, עצירות, ירידת משקל

### התויה נגד מחולות ויחסיות

- אתה רגיש (אלרגני) לchromer הפעיל (ломיטאפיד) או לכל אחד מהמרכיבים הננספים אשר מכילה התרופה
- יש לך בעיות בכבד או בדיקות בכבד חריגות שאין מסבירות
- יש לך בעיות במעיים או שיש לך בעיה בסכיגת המזון במעיים
- אתה נוטל יותר מ- 40 מ"ג סימבסטטין מדי יום (תרופה נוספת המשמשת להורדתコレsterol)
- אתה נוטל אחת מתרופות משפחתת מעכבת CYP 3A4
- את בהירין, מנסה להיכנס להירין או חושבת שאתה בהירין





## Semaglutide as Ozempic Or Rybelsus

### ההתוויה לפי הספרות + מינון

- [Once weekly semaglutide and cardiovascular outcomes in patients with type 2 diabetes and heart failure with reduced left ventricular ejection fraction; Rev Esp Cardiol, 16 JAN 2024](#)
- [Real world Use of Oral and Subcutaneous Semaglutide in Routine Clinical Practice in the UK: A Single-Centre, Retrospective Observational Study; Diabetes Therapy, 1 MARCH 2024](#)
- [Semaglutide and cardiovascular outcomes by baseline HbA1c in diabetes: the SUSTAIN 6 and PIONEER 6 trials; European Heart Journal 27 FEB 2024](#)
- [The effect of semaglutide on blood pressure in patients with type-2 diabetes: a systematic review and meta-analysis; 15 DEC 2023 Endocrine](#)

### שירות תמחית לרופאים ו/או למטופלים

למטופלים - 1-700-50-41-22

לרופאים - אפליקציית NovoCare for HCP

### היעילות הצפואה לפי הספרות

- Rybelsus/Ozempic - Rybelsus 3.6 mg + HbA1c 1.5% SC semaglutide 3.6 mg + HbA1c 1.5%
- Oral semaglutide - Rybelsus 3.7 mg + HbA1c 1.1% Oral semaglutide 3.7 mg + HbA1c 1.1%

### תופעות הלוגן

בחלות 15-19.9%, שלשול 10-13.3%, הנקות 6.4-8.4% מהמטופלים

### התוויות נגד מוחלטות ויחסיות

רניות לחומר פעל או לאחד הרכיבים הננספים

### המנגנון הפרטוקולובי

GLP1-RA

### אישור סל הביריאות: התוויה המאושרת לקבל דורך סל הביריאות

המולקולה בשתי הפורמלציות, נסעה השנה לסל הביריאות בהतוויה לטוכרת סוג 2, בהתאם למסגרת ההכללה בסל שתרופות משפחת האנלוגים ל-GLP1-RA





## Semaglutide as Wegovy

### Expected efficacy

Expected weight loss of between 15–18% of total body weight at 68 weeks of treatment

### Most frequent adverse events

In four phase 3a trials, 2,650 adult patients were exposed to Wegovy. The duration of the trials were 68 weeks. The most frequently reported adverse reactions were gastrointestinal disorders including nausea, diarrhoea, constipation and vomiting. Also, headache and fatigue. The above were defined as very common ( $\geq 1/10$ ).

For more information please refer to the Wegovy® SmPC approved by IL MoH.

**Contraindications:** Hypersensitivity to the active substance or to any of the excipients listed in section 6.1. of the Wegovy® SmPC approved by IL MoH

### Mechanisms of action

Semaglutide is a GLP-1 analogue with 94% sequence homology to human GLP-1. Semaglutide acts as a GLP-1 receptor agonist that selectively binds to and activates the GLP-1 receptor, the target for native GLP-1.

GLP-1 is a physiological regulator of appetite and calorie intake, and the GLP-1 receptor is present in several areas of the brain involved in appetite regulation.

### Relevant articles

- John P.H. Wilding et al. Once-Weekly Semaglutide in Adults with Overweight or Obesity N Engl J Med 2021; 384:989–1002. DOI: 10.1056/NEJMoa2032183. [Once-Weekly Semaglutide in Adults with Overweight or Obesity | NEJM](#)
- A. Michael Lincoff et al. Semaglutide and Cardiovascular Outcomes in Obesity without Diabetes. N Engl J Med 2023; 389:2221–2232 DOI: 10.1056/NEJMoa2307563. [Semaglutide and Cardiovascular Outcomes in Obesity without Diabetes | NEJM](#) [ Note: Wegovy is not indicated to reduce the risk of MACE in adults with established CVD and overweight or obesity; for more information please refer Wegovy® SmPC approved by IL MoH]
- Mikhail N. Kosiborod, Semaglutide in Patients with Heart Failure with Preserved Ejection Fraction and Obesity. N Engl J Med 2023; 389:1069–1084 DOI: 10.1056/NEJMoa2306963 [Semaglutide in Patients with Heart Failure with Preserved Ejection Fraction and Obesity | NEJM](#) [ Note: Wegovy is not indicated to improve HF symptoms and physical limitations in individuals with overweight or obesity; for more information please refer Wegovy® SmPC approved by IL MoH]

### Therapeutic indications

**Adults:** Wegovy® is indicated as an adjunct to a reduced-calorie diet and increased physical activity for weight management, including weight loss and weight maintenance, in adults with an initial Body Mass Index (BMI) of

- $\geq 30 \text{ kg/m}^2$  (obesity), or
- $\geq 27 \text{ kg/m}^2$  to  $< 30 \text{ kg/m}^2$  (overweight) in the presence of at least one weight-related comorbidity e.g. dysglycaemia (prediabetes or type 2 diabetes mellitus), hypertension, dyslipidaemia, obstructive sleep apnoea or cardiovascular disease.

**Adolescents ( $\geq 12$  years):** Wegovy® is indicated as an adjunct to a reduced-calorie diet and increased physical activity for weight management in adolescents ages 12 years and above with obesity (BMI  $\geq 95^{\text{th}}$  percentile as defined on sex- and age-specific BMI growth charts -CDC.gov), and body weight above 60 kg. Treatment with Wegovy® should be discontinued and re-evaluated if adolescent patients have not reduced their BMI by at least 5% after 12 weeks on the 2.4 mg or maximum tolerated dose.

### Posology

#### Adults

The maintenance dose of semaglutide 2.4 mg once-weekly is reached by starting with a dose of 0.25 mg. To reduce the likelihood of gastrointestinal symptoms, the dose should be escalated over a 16-week period to a maintenance dose of 2.4 mg once weekly (see Table 2). In case of significant gastrointestinal symptoms, consider delaying dose escalation or lowering to the previous dose until symptoms have improved. Weekly doses higher than 2.4 mg are not recommended.

**Table 2 Dose escalation schedule**

Dose escalation	Weekly dose
Week 1–4	0.25 mg
Week 5–8	0.5 mg
Week 9–12	1 mg
Week 13–16	1.7 mg
<b>Maintenance dose</b>	<b>2.4 mg</b>

#### Adolescents

For adolescents ages 12 years and above, the same dose escalation schedule as for adults should be applied (see Table 2). The dose should be increased until 2.4 mg (maintenance dose) or maximum tolerated dose has been reached. Weekly doses higher than 2.4 mg are not recommended.

For more information please refer to the Wegovy® SmPC approved by IL MoH





## Vazkepa® (Icosapent-ethyl)

### אישורים ו赞מינות בישראל

רשום בפנקס התכשירים של משרד הבריאות בישראל. אינו כולל בסל הבריאות. Vazkepa כולל בביבטוס המשלים של קופ"ח לאומי. מובהר בזאת, כי בהתאם להוראות הדין בישראל, ניתן לעשות שימוש בתכשיר אך ורק בהתאם להוראות תקנה 29 לתקנות הרוקחים, התשמ"ו-1986.

### התוויה המאושרת

To reduce the risk of cardiovascular events in adult statin-treated patients at high cardiovascular risk with elevated triglycerides ( $\geq 150 \text{ mg/dL}$  [ $\geq 1.7 \text{ mmol/L}$ ]) and established cardiovascular disease or diabetes and at least one other cardiovascular risk factor.

### מינו

#### מאמרם רלוונטיים

- [Cardiovascular Risk Reduction with Icosapent Ethyl for Hypertriglyceridemia](#) | Bhatt DL et al. N Engl J Med. 2019 Jan 3;380(1):11-22.
- [Icosapent ethyl following acute coronary syndrome: the REDUCE-IT trial](#) | Sayah N et al. Eur Heart J. 2024 Jan 22: ehad889.

המינון המומלץ הוא ארבעה קפסולות רכות של 998 מ"ג, הנלקחות פעמיים ביום (2 קפסולות בכל נטילה), עם או אחריו ארוחה. יש לבלוע את הקפסולות בשלמותן; אין לשבור, לכתוש, להmis או לעוזס את הcapsules.

### היעילות הцеפית לפי הספרות

Vazkepa ® הפחיתה ב 25% את הסיכון היחסי (RRR) ב Point primary end point (זמן עד להופעה ראשונה) של מוות קרדיוסקופרי, אוטם שריר הלב, שbez מוח, צנתרים או אשפוזים בגין תעוקת חזה (0.0001<p>).

### תופעות הלואאי השכיחות

דימום (בשיעור של 11.8% בקרב הטיפול לעומת 9.9% בקרב הפלצבו), בצתת פריפריטית (7.8%), פרפוף פרוזדריים (5.8%) בקבב הטיפול לעומת 4.5% בקבב הפלצבו, כשהבדל משמעותי נצפה בחולים עם היסטוריה של פרפוף 12.5% לעומת 6.3%, עצירות (5.4%), כאבי שרירים (4.3%), כאוט (4.3%) וכפריחה (3.0%).

### התוויות נגד

ריגשות יתר לחומר הפעיל, לסתיה, לבוננים או לאחד מרכיבי התרופה הנוספים. יש לנוהג בזהירות בחולים עם רגישות יתר לדגמים או לפירות ים.

### המנגנון הפרמקולוגי:

Vazkepa ® נראה משפיעה על מס' פקטורים של התקדמות הטרשת: הפחתה של הצטברות מקרופאג'ים, השפעות אנטי דלקתיות ונוגדות חמוץ, השפעה אנטי טרומבוטית, שיפור בתפקוד האנדוטל, שיפור בפרופיל הליפופרוטeinאים עם הפחתה של ליפופרוטeinים עשירים בטרגיליצידים ועיבוי וייצוב של ה-fibrous cap.





## VYNDAMAX (tafamidis) 61 mg

### ההתוויה המאושרת

**אישור סל ההוריות**  
חולי עAMILOIDIZIS טרנסתריטין לבבי (CM-ATTR) על רקע תורשתי או שאינו תורשתי (wild type) במצב תפוקוד AHNY III-IV.

התוויה מיעדרת לטיפול בעAMILAOIDIZIS טרנסתריטין לבבי (CM-ATTR) על רקע תורשתי או שאינו תורשתי (wild type) במבוגרים על מנת להפחית תמותה ואישפוץ על רקע קרדיויסקולרי.

### מינון

- מאמרים רלוונטיים**
- [Tafamidis Treatment for Patients with Transthyretin Amyloid Cardiomyopathy](#) New England Journal of Medicine. 2018
  - [Long-Term Survival With Tafamidis in Patients With Transthyretin Amyloid Cardiomyopathy](#) Circ Heart Fail. 2022 Jan; 15(1)

המינון המקובל הוא כמוסה אחת (6 mg) ביום, עם או ללא אוכל.

יש לבלוע את הcumosa בשלמותה, אין לחצות. אין לפתח ולפזר את תוכן הcumosa.

### היעילות הצפואה לפि הסכירות

30.2% הפחתה יחסית בתמותה מכל גורם (All-cause mortality) בטפמיידיס לעומת הפלסבו ( $p=0.0259$ ).  
32.4% הפחתה יחסית באשפוזים על רקע קרדיויסקולרי בטפמיידיס לעומת הפלסבו ( $p<0.0001$ ).  
אפקט סיגניפיקנטי נצפה תוך חצי שנה ונותר יציב עד 30 חודשים (סוף המבחן) ביחס לתפקוד (6 minute walk test) ולשאוני איכות חיים (KCCQ-OS) ( $p<0.0001$ ).

### תופעות הלואדי השכיחות

שכיחות תופעות הלואדי בחולים המטופלים בטפמיידיס מגולמי 80 mg הייתה דומה לאלו שטופלו בפלסבו, למעט גזים (Flatulence) ב-8 חולים (4.5%) לעומת 3 חולים (1.7%) ועליה באופן מיידיCBD ב-6-7 חולים (3.4%). לעומת 2 חולים (1.1%).

תופעות לוואי שכיחות (עשויות להופיע ב-עד 1 מכל 10 אנשים):  
שלשול, פריה, גרד

### התווות נגד

רגשות לחומר הפעיל או לכל אחד מהמרכיבים הנוספים אשר מכילה התוויה.

### המנגנון הפרמקולוגי

טפמיידיס הוא מייצב סלקטיבי של חלבון הטרנסתריטין. התוויה נקשרת לחלבון באתר הקישור לטירוקסין, ובכך מכחיתה את פירוק החלבון למונומרים שמתחלים את התהיליך העAMILAOIDIZNI.



---

## **באדיבות החוג לפרמקותרפיה קרדיויסකולרית**

**פרופ' קובי שחם | י"ר החוג**

**ד"ר קרן סקלסקי | מזכירת החוג**

---



החותם  
לפרמקותרפיה קרדיויסלקולרית



האיגוד הקרדיולוגי בישראל  
ISRAEL HEART SOCIETY

