

י"ב בניסן, התש"פ
07 אפריל 2020
אסמכתא: 122 178179820
(במענה נא ציינו אסמכתא)

**לכבוד
מנהלי בתי חולים
רוקחים ראשיים**

שלום רב,

הנדון: הנחיות לשינוי אופן השימוש באקטמרה

כידוע התכשיר ACTEMRA רשום בישראל לטיפול במחלות ראומטיות בשתי צורות מתן: תוך ורידי (IV) ותת עורי (SC).

ACTEMRA סומנה לאחרונה כאחד התכשירים האפשריים לטיפול בחולים עם הדרדרות ריאתית בחולי קורונה וזאת במתן IV.

על מנת להיערך עם מלאי מספק עבור החולים הקשים, ולאחר התייעצות עם האיגוד הראומטולוגי, נבקש את שיתוף הפעולה מצדכם להעברת חולים מטופלים בטיפול IV לטיפול SC.

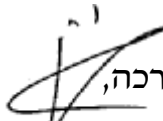
חשוב לציין כי לדבר יתרון גם עבור החולים בעת זו מאחר וצורת מתן זו מאפשרת להם לקבל את התכשיר בבית ע"י בן משפחה או באופן עצמאי.

מבדיקה עם בעל הרישום בארץ ישנו מלאי מספיק מהתכשיר למתן SC.

בחולים אשר קיימת הורית נגד לטיפול ב SC, ניתן יהיה להמשיך טיפול בתכשיר IV.



אנא העבירו את המידע לכל הנוגעים בדבר במוסדכם.


בברכה,
ד"ר ורד עזרא
ראש חטיבת הרפואה

העתקים :

מר משה בר סימן טוב – המנהל הכללי
פרופ' איתמר גרוטו – המשנה למנהל הכללי
ד"ר ארז און – ראש חטיבת המרכזים הרפואיים הממשלתיים
ד"ר אסנת לוקסנבורג – ראש חטיבת הטכנולוגיות הרפואיות, מידע ומחקר
ד"ר סיגל ליברנט טאוב – ראש אגף רפואה כללית
מגרי' הדס רותם – ראש אגף הרוקחות
ד"ר אהוד דודסון - מנכ"ל, שרותי בריאות כללית
פרופ' מיכאל שרף - סמנכ"ל וראש חטיבת בתי חולים, שירותי בריאות כללית
ד"ר יוסי נוגה - ראש אגף רפואה באגף חטיבת בתי החולים, שירותי בריאות כללית
פרופ' מחמוד אבו שקרה – יו"ר האיגוד לראומטולוגיה
פרופ' אבישי אליס – יו"ר איגוד הפנימאים