

WIDEN THEIR WORLD:

ULTOMIRIS® is now available for your atypical hemolytic uremic syndrome (aHUS) patients

ULTOMIRIS® (ravulizumab) חברת ניאופרם שמחה לעדכן על רישום התכשיר ע"י משרד הבריאות הישראלי עבור התוויה חדשה:

atypical Hemolytic Uremic Syndrome (aHUS)

ULTOMIRIS® is indicated in the treatment of patients with a body weight of 10 kg or above with aHUS, who are complement inhibitor treatment-naïve or have received Soliris® (eculizumab) for at least 3 months and have evidence of response to eculizumab¹

ULTOMIRIS® is the first-and-only long-acting C5 inhibitor for aHUS², which has been shown to resolve complement mediated thrombotic microangiopathy (TMA) in the majority of adult² and paediatric patients³

ULTOMIRIS® can provide your aHUS patients with immediate, complete, and sustained C5 inhibition, with up to 8-weeks therapy-free time^{1a}

נשמח לדון על הנתונים המדעיים של (ravulizumab) בשיחה אישית או טלפונית בברכה, אישית או טלפונית

(GD)

מיכל פלטי מנהלת יחידה עסקית **נטע פליטי** מנהלת מוצר **ד"ר קרן לירון** יועצת רפואית

< לעלון לרופא לחץ כאן

למידע נוסף יש לעיין בעלון לרופא כפי שאושר על ידי משרד הבריאות הישראלי בדצמבר 2019 ועודכן בספטמבר 2020 מידע נוסף יש לעיין בעלון לרופא כפי שאושר על ידי משרד הבריטים נוספים ולדיווח תופעות לוואי ניתן לפנות למחלקת רפואה בטלפון: 1-800-250255 פקס: 03-9373716 בית ניאופרם, השילוח 6 ת.ד 7063 פתח תקווה מיקוד 4917100





^{1.} ULTOMIRIS™ prescribing information as approved by the Israeli MOH December 2019 and revised September 2020

^{2.} Rondeau E, etal. Kidney International. 2020;97(6):1287-1296

^{3.} Greenbaum LA, et al. The long-acting complement inhibitor ravulizumab in children with atypical haemolytic uraemic syndrome (interim analysis). Pediatr Nephrol. 2019;34:1873. Poster presented at the 18th Congress of the International Pediatric Nephrology Association, October 2019 a Starting 2 weeks after the loading dose, maintenance doses are administered once every 4 or 8 weeks (depending on body weight).