

Midostaurin (25mg)

Apakah yang ada pada risalah ini

1. Apakah kegunaan Rydapt
2. Bagaimana Rydapt berfungsi
3. Sebelum menggunakan Rydapt
4. Cara menggunakan Rydapt
5. Semasa menggunakan Rydapt
6. Kesan sampingan
7. Cara penyimpanan dan pelupusan Rydapt
8. Maklumat lanjut
9. Pengilang dan Pemegang Pendaftaran Produk
10. Tarikh Kemas Kini RiMUP

Apakah kegunaan Rydapt

Kapsul Rydapt mengandungi bahan aktif midostaurin. Ia tergolong dalam kumpulan ubat dinamakan perencat protein kinase.

Rydapt digunakan untuk merawat leukemia mieloid akut (AML) dalam kalangan orang dewasa yang mengalami kecacatan gen dinamakan FLT3. Leukemia mieloid akut adalah sejenis kanser sel darah putih (dinamakan sel "mieloid") dimana badan mengeluarkan terlalu banyak sel darah yang tidak normal.

Rydapt juga digunakan oleh orang dewasa untuk merawat penyakit mastositis sistemik yang agresif (ASM), mastositis sistemik dengan neoplasma hematologi (SM AHN), atau leukemia sel mast (MCL).

Gangguan ini dialami berlaku apabila badan mengeluarkan terlalu banyak sel masta, sejenis sel darah putih. Gejala adalah disebabkan terlalu banyak sel masta masuk ke dalam organ seperti hati, sumsum tulang atau limpa, dan bahan seperti histamin dilepaskan ke dalam darah.

Bagaimana Rydapt berfungsi

Midostaurin menyekat tindakan sesetengah enzim (kinase) sel tidak normal dan menghentikan pembahagian dan pertumbuhannya.

Pada permulaan rawatan AML, Rydapt selalu digunakan bersama dengan kemoterapi (ubat untuk merawat kanser).

Jika anda mempunyai sebarang pertanyaan tentang bagaimana Rydapt bertindak atau mengapa anda diberi preskripsi ubat ini, tanyalah doktor, ahli farmasi atau jururawat anda.

Sebelum menggunakan RYDAPT

- Bila tidak boleh menggunakan

- Jika anda alah kepada midostaurin atau mana-mana bahan lain dalam Rydapt. Jika anda fikir anda mungkin alah, minta nasihat doktor anda.
- Jika anda sedang mengambil ubat seperti:
 - Ubat untuk merawat tuberkulosis, seperti *rifampicin*;
 - Ubat untuk merawat epilepsi, seperti *carbamazepine* atau *phenytoin*;
 - *Enzalutamide*, ubat untuk merawat kanser prostat;
 - St. John's Wort (atau dipanggil *Hypericum perforatum*), ubat herba untuk merawat kemurungan.
- Ubat-ubatan ini mesti dielakkan semasa rawatan dengan Rydapt. Bercakap dengan doktor anda jika anda diberitahu bahawa anda perlu mula mengambil salah satu daripada mereka semasa rawatan Rydapt.

Mengandung dan menyusukan anak

Rydapt boleh membahayakan bayi dalam kandungan anda dan tidak digalakkan semasa hamil. Jika anda mengandung anak, anda fikir anda mungkin mengandung atau merancang untuk mengandungkan anak, minta nasihat daripada doktor atau ahli farmasi anda sebelum mengambil ubat ini.

Rydapt boleh membahayakan bayi anda. Anda tidak patut menyusui semasa rawatan dengan Rydapt dan selama sekurang-kurangnya 4 bulan selepas menghentikan rawatan.

Kontrasepsi wanita

Jika anda mengandung semasa mengambil Rydapt, ia boleh memudaratkan bayi dalam kandungan

anda. Doktor anda akan suruh anda mengambil ujian kehamilan sebelum anda mendapat rawatan Rydapt untuk memastikan anda tidak hamil. Kaedah perancang keluarga (pencegah kehamilan) yang berkesan hendaklah digunakan semasa rawatan dan sekurang-kurangnya 4 bulan selepas menghentikan pengambilan Rydapt. Doktor anda akan berbincang dengan anda kaedah kontrasepsi yang paling sesuai untuk anda gunakan.

Jika anda mengandung atau anda fikir anda mengandung, segera beritahu doktor anda.

Kesuburan

Rydapt boleh mengurangkan kesuburan dalam kalangan lelaki dan wanita. Anda hendaklah membincangkan perkara ini dengan doktor anda sebelum memulakan rawatan.

Kanak-kanak dan remaja

Rydapt tidak harus digunakan oleh kanak-kanak dan remaja di bawah umur 18 tahun yang sedang menjalani rawatan kemoterapi lain, kerana boleh menyebabkan penurunan sel-sel darah jenis tertentu.

- Sebelum mula menggunakan

Bercakap dengan doktor, ahli farmasi atau jururawat sebelum mengambil Rydapt:

- Jika anda mengalami jangkitan
- Jika anda mengalami masalah jantung
- Jika anda mengalami masalah paru-paru atau masalah pernafasan.
- Jika anda mengalami masalah buah pinggang

Beritahu doktor, ahli farmasi atau jururawat anda jika anda mendapat gejala semasa mengambil Rydapt:

- Jika anda mempunyai demam, sakit tekak atau ulser mulut, kerana ini mungkin menunjukkan bahawa jumlah sel darah putih anda rendah.
- Jika anda mengalami gejala yang baru atau semakin buruk seperti demam, batuk dengan atau tanpa lendir, sakit dada, kesukaran bernafas atau sesak nafas, kerana ini mungkin tanda-tanda masalah paru-paru.

- Sekiranya anda mengalami sakit dada atau ketidakselesaan, pening-pening lalat, pengsan, pening, perubahan warna biru bibir, tangan atau kaki, sesak nafas, atau bengkak (edema) kaki atau kulit, kerana ini mungkin tanda-tanda masalah jantung

Doktor anda mungkin perlu menyesuaikan, menghentikan sementara atau berhenti sepenuhnya rawatan Rydapt anda.

Rydapt mengandungi etanol kontang (alkohol)

Ubat ini mengandungi 666 mg alkohol (etanol) dalam setiap dos 200 mg (dos harian maksimum), bersamaan dengan 14 vol. % etanol kontang. Jumlah dalam dos 200 mg ubat ini bersamaan dengan 17 ml bir atau 7 ml wain. Sebilangan kecil alkohol dalam ubat ini tidak akan memberi kesan yang ketara. Alkohol boleh membahayakan jika anda mengalami masalah alkohol, epilepsi atau masalah hati atau jika anda mengandungi atau menyusu.

Rydapt mengandungi makrogolgliserol hidroksistearat (minyak jarak)

Ubat ini mengandungi makrogolgliserol hidroksistearat, yang boleh menyebabkan ketidakselesaan perut dan cirit-birit.

- Mengambil ubat lain

Beritahu doktor atau ahli farmasi anda jika anda mengambil, baru-baru ini mengambil atau mungkin mengambil ubat lain. Ini kerana Rydapt dapat mempengaruhi cara sebilangan ubat berfungsi. Beberapa ubat lain juga boleh mempengaruhi bagaimana Rydapt berfungsi.

Beritahu doktor atau ahli farmasi anda jika anda sedang mengambil sebarang ubat berikut:

- sesetengah ubat yang digunakan untuk merawat jangkitan, seperti *ketoconazole* atau *clarithromycin*,
- sesetengah ubat yang digunakan untuk merawat HIV, seperti *ritonavir* atau *efavirenz*
- sesetengah ubat yang digunakan untuk merawat kemurungan, seperti *nefazodone* atau *bupropion*.
- Ubat yang digunakan untuk mengawal tahap lemak dalam darah

anda, seperti atorvastatin atau rosuvastatin;

- Tizanidine, ubat yang digunakan untuk melegakan otot;
- Chlorzoxazone, ubat yang digunakan untuk merawat ketidakselesaan yang disebabkan oleh kekejangan otot.

Jika anda mengambil mana-mana satu daripada ubat ini, doktor anda mungkin memberi preskripsi ubat alternatif yang lain semasa anda mengambil Rydapt.

Anda hendaklah juga memberitahu doktor anda jika anda memang sudah mengambil Rydapt dan anda diberi preskripsi ubat baru yang belum pernah diambil sepanjang rawatan dengan Rydapt.

Tanya doktor atau ahli farmasi anda jika anda tidak pasti sama ada ubat anda adalah satu daripada ubat yang disenaraikan di atas.

Cara menggunakan Rydapt

Anda hendaklah sentiasa menggunakan ubat ini betul-betul mengikut arahan doktor anda. Dapatkan kepastian daripada doktor atau ahli farmasi anda jika anda tidak pasti. Jangan ambil lebih daripada dos yang ditetapkan oleh doktor anda.

- Berapa banyak harus digunakan

Doktor anda akan memberitahu anda dengan tepat berapa banyak kapsul Rydapt untuk diambil.

Pesakit AML:

Dos harian biasa ialah 50 mg (2 kapsul) dua kali sehari.

Pesakit ASM, SM-AHN atau MCL:

Dos harian biasa ialah 100 mg (4 kapsul) dua kali sehari.

Bergantung pada tindak balas anda kepada Rydapt, doktor anda mungkin memberi preskripsi dos lebih rendah atau menghentikan rawatan buat sementara waktu.

- Bila perlu digunakan

- Mengambil Rydapt pada waktu yang sama setiap hari akan membantu anda mengingati bila untuk mengambil ubat anda.
- Ambil Rydapt dua kali sehari selang kira-kira 12 jam (sebagai

contoh semasa sarapan dan makan malam).

- Ambil Rydapt bersama dengan makanan.

- Cara menggunakan Rydapt

- Telan kapsul Rydapt keseluruhannya dengan segelas air. Jangan buka, hancurkan atau kunyah kapsul untuk memastikan dos yang betul and mengelakkan rasa tidak menyenangkan kandungan kapsul.
- Bagi pesakit AML, Rydapt diberikan bersama dengan rawatan kemoterapi lain. Anda mesti mengikut arahan seperti yang disyorkan doktor anda.
- Jika anda muntah, anda tidak harus mengambil dos Rydapt tambahan, tetapi ambil dos seterusnya seperti biasa mengikut preskripsi.

- Berapa lama perlu digunakan

Teruskan pengambilan Rydapt selagi diarahkan oleh doktor anda. Doktor anda akan memantau keadaan anda secara dari masa ke masa untuk memastikan rawatan memberi kesan yang diinginkan.

Jika anda dirawat kerana AML, selepas anda habis mengambil Rydapt bersama dengan kemoterapi lain, anda akan mengambil Rydapt sahaja sehingga 12 bulan.

Jika anda dirawat kerana ASM, SM-AHN atau MCL, anda akan mendapat rawatan ini untuk jangka panjang, mungkin sehingga berbulan-bulan atau bertahun-tahun.

Jika anda mempunyai sebarang soalan tentang berapa lama untuk mengambil Rydapt, tanya doktor atau ahli farmasi anda.

- Jika terlupa menggunakan

Jika anda tertinggal satu dos, langkau dos yang tertinggal dan teruskan pengambilan seperti biasa. Jangan ambil dos berganda untuk menggantikan dos yang tertinggal. Sebaliknya, tunggu hingga tiba masa untuk mengambil dos seterusnya.

- Jika mengambil berlebihan (terlebih dos)

Jika anda telah mengambil Rydapt secara berlebihan atau jika orang lain mengambil ubat anda, segera hubungi doktor atau hospital untuk mendapatkan nasihat. Tunjukkan pek pembungkusan Rydapt. Rawatan perubatan mungkin diperlukan.

Semasa menggunakan Rydapt

- Perkara yang perlu dilakukan

Segera beritahu doktor atau ahli farmasi anda jika anda mengalami gejala ini semasa rawatan dengan Rydapt:

- Jika anda demam, sakit tekak atau ulser dalam mulut kerana ini boleh menandakan paras sel darah putih rendah.
- Jika anda mempunyai gejala baru atau gejala sedia ada bertambah teruk seperti demam, batuk dengan kahak atau tanpa kahak, sakit dada, susah bernafas atau sesak nafas kerana ini mungkin menandakan masalah paru-paru.
- Jika anda mengalami sakit dada atau rasa tidak selesa, pening, pengsan, gayat, bibir atau tangan dan kaki berubah warna, sesak nafas, atau bengkak anggota bahagian bawah (edema) atau kulit kerana ini boleh menandakan masalah jantung.
- Doktor anda mungkin perlu menyesuaikan, menghentikan sementara atau menghentikan sama sekali rawatan dengan Rydapt.

Pemantauan semasa rawatan dengan Rydapt

Doktor anda akan melakukan ujian darah dari masa ke masa sepanjang rawatan dengan Rydapt untuk memantau jumlah sel darah (sel darah putih, sel darah merah dan platelet) dan elektrolit (seperti kalsium, kalium, magnesium) dalam badan anda. Fungsi jantung dan paru-paru anda akan juga diperiksa dari masa ke masa.

- Perkara yang tidak boleh dilakukan

Menghentikan rawatan anda dengan Rydapt boleh menyebabkan keadaan anda menjadi bertambah teruk. Jangan berhenti mengambil ubat anda melainkan diarahkan oleh doktor anda.

Jika anda mempunyai sebarang pertanyaan lanjut tentang penggunaan ubat ini, tanya doktor atau ahli farmasi anda.

- Perkara yang perlu diberi perhatian

Memandu dan menggunakan jentera

Ambil perhatian khusus semasa memandu dan menggunakan mesin kerana anda mungkin mengalami pening dan vertigo semasa anda mengambil Rydapt.

Kesan Sampingan

Seperti semua ubat lain, Rydapt boleh menyebabkan sesetengah kesan sampingan, walaupun bukan semua orang mengalaminya.

HENTIKAN pengambilan Rydapt dan beritahu doktor anda segera jika anda perhatikan apa-apa yang berikut kerana ini

boleh menandakan tindak balas alahan:

- kesukaran bernafas atau menelan
- pening
- bengkak muka, bibir, lidah atau tekak
- kegatalan kulit yang teruk, dengan ruam merah atau bintang

Sesetengah kesan sampingan pada pesakit AML yang boleh menjadi serius

Segera beritahu doktor, ahli farmasi atau jururawat anda jika anda mengalami mana-mana gejala di bawah:

- Kelemahan, pendarahan spontan atau keblebaman, sering mendapat jangkitan dengan tanda seperti demam, seram sejuk, sakit tekak atau ulser dalam mulut (tanda paras sel darah rendah)
- Demam, batuk dengan atau tanpa lendir, sakit dada, kesukaran bernafas atau sesak nafas (tanda penyakit paru-paru interstisial tidak berjangkit atau pneumonitis)
- Sesak nafas teruk, susah bernafas dan pernafasan pantas yang luar biasa, pening, pening-pening lalat, keliru dan rasa terlalu penat (tanda sindrom sukar bernafas akut)
- Jangkitan, demam, tekanan darah rendah, kurang kencing, denyutan nadi pantas, nafas

kencang (tanda sepsis atau sepsis neutropenik)

Kesan sampingan lain yang mungkin dialami pada pesakit AML

Kesan sampingan lain termasuk yang disenaraikan di bawah. Jika sebarang kesan sampingan ini menjadi teruk, sila hubungi doktor atau ahli farmasi anda. Kebanyakan kesan sampingan adalah ringan hingga sederhana dan umumnya akan hilang selepas beberapa minggu rawatan.

Sangat umum: boleh dialami lebih daripada 1 dalam 10 orang

- Jangkitan di tempat pemasangan kateter
- Bintik-bintik seperti kepala pin warna merah atau ungu, rata, di bawah kulit (petekia)
- Sukar untuk tidur (insomnia)
- Sakit kepala
- Sesak nafas, pernafasan yang teruk (disnoea)
- Keputusan elektrokardiogram yang tidak normal yang boleh menunjukkan kepada doktor anda bahawa anda mempunyai keabnormalan aktiviti elektrik jantung anda yang dikenali sebagai pemanjangan QT
- Pening, pening-pening lalat (tekanan darah rendah)
- Hidung berdarah
- Sakit tekak (sakit larinks)
- Loya, muntah
- Sakit bahagian atas abdomen
- Haemorrhoids (buasir)
- Berpeluh secara berlebihan
- Ruam kulit dengan berkelupas atau bersisik (dermatitis eksfoliatif)
- Sakit belakang
- Sakit sendi
- Demam
- Dahaga, banyak kencing, air kencing gelap, kulit merah dan kering (tanda paras gula dalam darah tinggi dikenali sebagai hiperglisemia)
- Lemah otot, mengantuk, keliru, konvulsi, tahap kesedaran terganggu (tanda paras natrium dalam darah tinggi dikenali sebagai hipernatremia)
- Lemah otot, spasma otot, ritma jantung tidak normal (tanda paras kalium dalam darah rendah dikenali sebagai hipokalemia)

- Kelelahan dan pendarahan (masalah pembekuan darah)
- Keputusan ujian darah tidak normal yang boleh memberi petanda kepada doktor anda seberapa baik beberapa bahagian badan anda berfungsi: paras tinggi alanina aminotransferase (ALT) dan/atau aspartat aminotransferase (AST) (menunjukkan fungsi hati)

Umum: boleh dialami sehingga 1 dalam setiap 10 orang

- Jangkitan saluran pernafasan
- Loya, muntah, sembelit, sakit perut, kerap kencing, dahaga, kelemahan dan sentakan otot (tanda paras kalsium dalam darah tinggi dikenali sebagai hiperkalsemia)
- Pitam
- Badan menggeletar di luar kawalan
- Pening, gayat (tekanan darah tinggi)
- Denyut jantung pantas (takikardia sinus)
- Pengumpulan air sekitar jantung, jika teruk, boleh mengurangkan keupayaan jantung untuk mengepam darah (lelehan perikardium)
- Pengumpulan air dalam paru-paru/ rongga dada, jika teruk, boleh membuat anda tercungap-cungap (efusi pleura)
- Sakit tekak dan hidung berair
- Bengkak kelopak mata
- Ketidakselesaan anus dan rektum
- Sakit abdomen, loya, muntah, sembelit (abdomen tidak selesa)
- Kulit kering
- Sakit mata, penglihatan kabur, tidak tolerans cahaya (keratitis)
- Sakit leher
- Sakit tulang
- Sakit kaki
- Berat badan naik
- Gumpalan darah dalam kateter
- Keputusan ujian darah yang tidak normal yang menunjukkan kepada doktor anda seberapa baik bahagian badan berfungsi: tahap asid urik yang tinggi.

Tidak diketahui (kekerapan tidak boleh dianggarkan daripada data yang sedia ada)

- Tompok kulit yang timbul, menyakitkan, merah hingga ungu kemerahan gelap atau luka yang muncul terutamanya pada lengan, kaki, muka dan leher, dengan demam (tanda-tanda dermatosis neutrofilik demam akut)

Sesetengah kesan sampingan pada pesakit ASM, SM-AHN dan MCL yang boleh menjadi serius

Segera beritahu doktor, ahli farmasi atau jururawat anda jika anda mengalami mana-mana gejala di bawah:

- Kelemahan, pendarahan spontan atau lebam, jangkitan kerap dengan tanda-tanda seperti demam, menggigil, sakit tekak atau ulser mulut (tanda-tanda tahap rendah sel darah)
- Demam, batuk, pernafasan yang sukar atau menyakitkan, berdehit, sakit dada apabila bernafas (tanda-tanda radang paru-paru)
- Demam, batuk dengan atau tanpa lendir, sakit dada, kesukaran bernafas atau sesak nafas (tanda penyakit paru-paru interstisial tidak berjangkit atau pneumonitis)
- Jangkitan, demam, pening kepala, pening-pening lalat, menurunkan kencing, nadi pesat, pernafasan pesat (tanda-tanda sepsis atau sepsis neutropenik)
- Muntah darah, najis hitam atau berdarah (tanda-tanda pendarahan gastrousus)

Kesan sampingan lain yang mungkin dialami pada pesakit ASM, SM-AHN dan MCL

Kesan sampingan lain termasuk yang disenaraikan di bawah. Jika sebarang kesan sampingan ini menjadi teruk, hubungi doktor atau ahli farmasi anda. Kebanyakan kesan sampingan adalah ringan hingga sederhana dan umumnya akan hilang selepas beberapa minggu rawatan.

Sangat umum: boleh dialami lebih daripada 1 dalam 10 orang

- Jangkitan saluran kencing
- Jangkitan saluran pernafasan
- Sakit kepala
- Pening
- Sesak nafas, sukar bernafas (disnoea)
- Batuk
- Pengumpulan air dalam paru-paru/ rongga dada, jika teruk, boleh membuat anda tercungap-cungap (efusi pleura)
- Keputusan elektrokardiogram yang tidak normal yang boleh menunjukkan kepada doktor anda bahawa anda mempunyai keabnormalan aktiviti elektrik jantung anda yang dikenali sebagai pemanjangan QT
- Hidung berdarah
- Loya, muntah
- Cirit-birit
- Sembelit
- Pembengkakan anggota badan (kaki, pergelangan kaki)
- Berasa sangat letih (keletihan)
- Demam
- Dahaga, banyak kencing, air kencing gelap, kulit kering kering (tanda-tanda tahap gula dalam darah tinggi, yang dikenali sebagai hiperglisemia)
- Kulit dan mata berwarna kuning (tanda bilirubin tinggi dalam darah)
- Keputusan ujian darah yang tidak normal yang menunjukkan masalah yang mungkin berlaku dengan pankreas (tahap tinggi lipase atau amilase) dan hati (tahap alanine aminotransferase (ALT) atau aspartate aminotransferase (AST))

Umum: boleh dialami sehingga 1 dalam setiap 10 orang

- Gegaran badan secara involuntar
- Batuk dengan kahak, sakit dada, demam (bronkitis)
- Ulser kudis herpes di dalam mulut disebabkan oleh jangkitan virus (herpes mulut)
- Kencing yang sakit dan kerap (cystitis)
- Rasa tekanan atau rasa sakit pada pipi dan dahi (sinusitis)

- Ruam merah, bengkak yang menyakitkan pada mana-mana bahagian kulit (erysipelas)
- *Shingles* (herpes zoster)
- Gangguan dalam perhatian
- Rasa pening dengan sensasi berputar (vertigo)
- Lebam (hematoma)
- Gangguan perut, pencernaan
- Rasa lemah (asthenia)
- Menggigil
- Pembengkakan umum (edema)
- Peningkatan berat badan
- Kontusi (lebam)
- Jatuh
- Pening, pening-pening alat (tekanan darah rendah)
- Sakit tekak
- Pertambahan berat badan yang cepat

Jika anda mendapati sebarang kesan sampingan yang tidak disenaraikan dalam risalah ini, sila beritahu doktor atau ahli farmasi anda.

Anda boleh melaporkan sebarang kesan sampingan atau kesan advers ubat kepada Pusat Pemantauan Kesan Advers Ubat Kebangsaan melalui laman web npra.gov.my [*Consumers → Reporting Side Effects to Medicines (ConSERF) or Vaccines (AEFI)*].

Cara Penyimpanan Dan Pelupusan

Rydapt

- Penyimpanan

- Simpan di tempat yang tidak boleh dilihat dan dicapai oleh kanak-kanak.
- Jangan guna ubat ini selepas tarikh luput yang dinyatakan pada kotak.
- Simpan dalam pembungkusan asal untuk melindunginya daripada lembapan.

- Pelupusan

Ubat tidak sepatutnya dilupuskan menerusi air buangan atau sampah sarap rumah. Tanya ahli farmasi anda mengenai cara untuk melupuskan ubat yang tidak lagi diperlukan. Langkah ini dapat membantu melindungi alam sekitar.

- **MAKLUMAT LANJUT**

Rupa dan warna produk

Rydapt berbentuk kapsul lembut dibekalkan dalam gelembung aluminium.

Kapsul lembut ini berbentuk bujur warna oren pucat dengan tulisan “PKC NVR” tercetak dengan dakwat merah. Setiap kapsul lembut mengandungi 25 mg midostaurin.

- Bahan

- Bahan aktif ialah midostaurin

- Bahan tidak aktif:-

Makrogolgliserol hidroksistearat/polioksil 40 terhidrogen, minyak jarak, gelatin, makrogol 400/polietilena glikol 400, gliserol 85%, etanol kontang/alkohol nyahhidrat, minyak jagung mono-di-trigliserida, titanium dioksida (E171), d-alpha-tocopherol/Vitamin E, kuning besi oksida/ferik oksida (E172), merah besi oksida/ferik oksida (E172), karmina (E120), hipromelosa 2910, propilena glikol, air tulen.

- Nombor MAL:

MAL19046009ACRZ

Pengilang

Catalent Germany Eberbach GmbH
Gammelsbacher Str. 2
69412 Eberbach
Germany

Pemegang Pendaftaran Produk

Novartis Corporation (Malaysia) Sdn. Bhd.
Level 18, Imazium,
No. 8, Jalan SS21/37,
Damansara Uptown,
47400 Petaling Jaya,
Selangor

Maklumat Dikeluarkan

14/11/2022

Tarikh Kemas Kini RiMUP

1/8/2024

Serial Number

NPRA (R1/4) 06022024/030