



EMA/375834/2020
EMEA/H/C/000606

Xolair (*omalizumab*)

Ħarsa ġenerali lejn Xolair u għalfejn huwa awtorizzat fl-UE

X'inhu Xolair u għal xiex jintuża?

Xolair jintuża għat-titjib fil-kontroll ta' ażma persistenti severa kkawżata minn allerġija. Dan jintuża bħala trattament miżjud ma' trattament tal-ażma f'pazjenti minn 6 snin 'il fuq meta antikorp imsejja ġiġi immunoglobulina E (IgE) jikkawża l-ażma. Xolair għandu jintuża biss f'pazjenti li:

- kellhom rizultat požittiv ta' test tal-ġilda għal allerġija kkawżata minn allerġen (stimulu li jikkawża allerġija) fl-arja, bħal dud tat-trab tad-dar, polline jew moffa;
- ikollhom sintomi frekwenti matul il-jum jew iqumu matul il-lejl;
- kellhom hafna attakki severi tal-ażma (li jeħtieġu trattament ta' salvataġġ b'mediċini oħra) minkejja trattament b'dozi għoljin ta' kortikosterojdi inalati kif ukoll ta' agonista beta₂ inalat li jaġixxi fit-tul.

F'pazjenti minn 12-il sena 'i fuq, Xolair għandu jintuża biss jekk il-funzjoni tal-pulmun tkun inqas minn 80 % tan-normal.

Xolair jintuża wkoll għat-trattament ta':

- urtikarja (raxx bil-ħakk) spontanja kronika (fit-tul). Dan jintuża bħala trattament miżjud ma' dak eżistenti f'pazjenti minn 12-il sena 'i fuq li t-trattament bl-antistamina ma jaħdimx tajjeb biżżejjed fihom;
- rinosinusite kronika severa b'polipi nażali (kisja infjammata tal-imnieħer u s-sinus b'nefhi fl-imnieħer) fl-adulti. Dan jintuża flimkien ma' kortikosterojde mogħti fl-imnieħer meta l-kortikosterojde waħdu ma jaħdimx tajjeb biżżejjed.

Xolair fih is-sustanza attiva omalizumab.

Kif jintuża Xolair?

Xolair jista' jinkiseb biss b'rīċetta ta' tabib u t-trattament għandu jinbeda minn tabib li għandu esperjenza fit-trattament tal-kundizzjoni li jkun ser jintuża għaliha.



Dan jiġi f'żewġ forom: bħala kunjett li jkun fih trab u solvent li jithalltu biex jiffurmaw soluzzjoni għall-injezzjoni; u bħala siringa mimlja lesta li fiha soluzzjoni għall-injezzjoni. Il-forma tat-trab u tas-solvent għandha tingħata minn tabib. Wara t-taħriġ, is-siringa mimlja lesta tkun tista' tintuża mill-pazjent jew mill-persuna li tieħu ħsieb il-pazjent u sakemm il-pazjent ma jkunx f'riskju għoli ta' reazzjoni allerġika sevva għall-medicina.

Id-doża ta' Xolair u kemm għandu jingħata ta' spiss jiddependu mill-kundizzjoni li tkun qed tiġi ttrattata. Għall-ażma allerġika u r-rinosinusite kronika b'polipi nażali, id-doża tiġi kkalkulata skont il-piż tal-pazjent u l-livelli ta' IgE fid-demm.

Għal iktar informazzjoni dwar l-użu ta' Xolair, ara l-fuljett ta' tagħrif jew ikkuntattja lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.

Kif jaħdem Xolair?

Is-sustanza attiva f'Xolair, l-omalizumab, hi antikorp monoklonali, tip ta' proteina, imfassla biex teħel mal-IgE, li tiġi prodotta fi kwantitajiet kbar fil-pazjenti li jkollhom allerġiji u tqanqal reazzjoni allerġika b'rispons għal allerġen. Billi jeħel mal-IgE, l-omalizumab "jixrob" l-IgE hieles fid-demm. Dan ifisser li meta l-ġisem jiltaqa' ma' allerġen, ikun hemm inqas IgE disponibbli li jkun jista' jqanqal reazzjoni allerġika. Dan jgħin biex inaqqsas is-sintomi tal-allerġija, bħal attakki tal-ażma. L-IgE huwa involut ukoll fil-proċess infjammatorju, u t-tnaqqis fl-ammont ta' IgE jċekken il-polipi nażali u jtejjeb is-sintomi.

Għalkemm ir-rwol tal-IgE fl-ultikarja spontanja kronika huwa inqas ċar, it-tnaqqis tad-disponibbiltà tiegħu bl-omalizumab jista' jnaqqas l-infjammazzjoni u jtejjeb is-sintomi.

X'inhuma l-benefiċċji ta' Xolair li ħarġu mill-istudji?

Ażma allerġika

Xolair ġie studjat f'iktar minn 2 000 pazjent minn 12-il sena 'I fuq b'ażma allerġika f'hames studji ewlenin, inkluz wieħed li kien jinvolvi 482 pazjent b'ażma allerġika sevva li ma kinitx ikkontrollata bit-trattamenti konvenzjonali. Fl-istudji kollha, Xolair tqabbel ma' plačebo (trattament finta), meta ġie miżjud mat-trattament eżistenti tal-pazjenti. Xolair naqqas in-numru ta' attakki tal-ażma b'madwar nofs. Matul l-ewwel 28 jew 52 ġimġha ta' trattament fl-ewwel tliet studji, kien hemm madwar 0.5 attakki tal-ażma fis-sena fil-grupp ta' Xolair u madwar 1 fis-sena fil-grupp tal-plačebo. Barra minn hekk, kien hemm inqas pazjenti li kellhom attakki tal-ażma li rċivew Xolair minn dawk li kienu qeqħdin jirċievu plačebo. Il-pazjenti ttrattati b'Xolair irrappurtaw ukoll titjib ikbar fil-kwalită tal-hajja (ivvalutata permezz ta' kwestjonarji standard) u użaw inqas fluticasone (kortikosterojde). L-effetti ta' Xolair kienu ikbar f'pazjenti b'ażma sevva.

Fl-istudju bil-pazjenti b'ażma allerġika sevva, ma kien hemm l-ebda differenza bejn Xolair u plačebo fin-numru ta' attakki tal-ażma, iżda Xolair wassal għal tnaqqis simili fin-numru ta' attakki tal-ażma bħal fi studji preċedenti.

Fi studju f'627 tifel u tifla li kellhom ażma allerġika li kellhom bejn 6 snin u 12-il sena, in-numru ta' attakki tal-ażma kien inqas f'dawk li rċivew Xolair. Fost il-235 tifel u tifla li qabel il-bidu tal-istudju kienu qed jiġi ttrattati b'doži għoljin ta' kortikosterojdi inalati kif ukoll ta' agonista betażinalat li jaġixxi fit-tul, kien hemm medja ta' 0.4 attakki tal-ażma matul l-ewwel 24 ġimġha ta' trattament f'dawk li rċivew Xolair, meta mqabbel ma' 0.6 f'dawk li rċivew plačebo.

Urtikarja spontanja kronika

Xolair kien investigat fi 3 studji ewlenin li kienu jinvolvu total ta' 978 pazjent b'urtikarja spontanja kronika li ma kinux irrispondew għal trattament ibbażat fuq antistamina. Fl-istudji kollha, Xolair tqabbel ma' plačebo, meta ġie miżjud mat-trattament eżistenti tal-pazjenti. Il-kejl ewljeni tal-effikaċja kien il-bidla fis-severità tal-ħakk wara 12-il ġimġha ta' trattament, imkejjel fuq skala b'firxa minn 0 (l-ebda ħakk) sa 21 (severità tal-ħakk massima). Wara 12-il ġimġha ta' trattament, Xolair 300 mg naqqas il-ħakk b'4.5 sa 5.8 punti aktar minn plačebo. L-effetti nżammu wara 6 xhur ta' trattament.

Rinosinusite kronika b'polipi nažali

Żewġ studji ewlenin li kienu jinvolvu total ta' 265 pazjent urew beneficiċju minn Xolair fir-rinosinusite kronika b'polipi nažali li ma kinitx ikkontrollata tajjeb biżżejjed b'kortikosterojdi mogħtija fl-imnieħer. Il-pazjenti kollha komplew jircieu trattament b'mometasone (kortikosterojde) applikat fuq l-imnieħer flimkien ma' Xolair jew ma' plačebo. Il-puntegħ tal-polipa nažali (li jista' jvarja minn 0 sa 8) tjieb b'0.99 punt wara 24 ġimġha f'pazjenti ttrattati b'Xolair meta mqabbel ma' 0.13-il punt f'pazjenti li kienu qed jingħataw plačebo. Il-puntegħ tal-kongestjoni nažali (li jista' jvarja minn 0 sa 3) tjieb b'0.80 punt f'pazjenti ttrattati b'Xolair meta mqabbel ma' 0.28 punt f'pazjenti li kienu qed jircieu plačebo.

X'inhuma r-riskji assoċjati ma' Xolair?

L-effetti sekondarji l-aktar komuni b'Xolair (li jistgħu jaffettaw aktar minn persuna 1 minn kull 10) huma wġiġi ta' ras u reazzjonijiet fil-post tal-injezzjoni bħal uġiġi, nefha, ħmura u ħakk.

L-effetti sekondarji l-aktar komuni fit-tfal ta' bejn 6 snin u 12-il sena li jbatu bl-ażma allerġika jinkludu deni (komuni ħafna) u wġiġi fil-parti ta' fuq tal-addome (iż-żaqqa).

F'pazjenti b'urtikarja spontanja kronika l-effetti sekondarji l-aktar komuni jinkludu wkoll uġiġi fil-ġogi, sinusite u infezzjonijiet fil-parti ta' fuq tal-apparat respiratorju (infezzjonijiet fl-imnieħer u fil-griżmejn) filwaqt li dawk f'pazjenti b'rinosinusite kronika b'polipi nažali jinkludu wkoll uġiġi fil-parti ta' fuq tal-addome, sturdament u wġiġi fil-ġogi.

Għal-lista sħiħa tal-effetti sekondarji u restrizzjonijiet bi Xolair, ara l-fuljett ta' tagħrif.

Għaliex Xolair ġie awtorizzat fl-UE?

L-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini ddecidiet li l-benefiċċji ta' Xolair huma akbar mir-riskji tiegħu u li jista' jiġi awtorizzat għall-użu fl-UE.

L-Aġenzija kkonkludiet li, b'mod ġenerali, ir-riżultati minn studji dwar l-ażma allerġika, l-urtikarja spontanja kronika u r-rinosinusite kronika b'polipi nažali wrew li Xolair kien effettiv fit-tnejn tas-sintomi tal-kondizzjonijiet, iżda l-Aġenzija nnotat li d-data dwar l-użu ta' aktar minn 6 xhur hija limitata għal urtikarja spontanja kronika. L-effetti sekondarji ta' Xolair huma maniġġabbli.

X'miżuri qeqħdin jittieħdu biex jiġi żgurat l-użu sigur u effettiv ta' Xolair?

Fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott u fil-fuljett ta' tagħrif ġew inklużi r-rakkmandazzjonijiet u l-prekawzjonijiet li għandhom ikunu segwiti mill-professjonisti fil-qasam tal-kura tas-saħħa u mill-pazjenti għall-użu sigur u effettiv ta' Xolair.

Bħal fil-każ tal-medicini kollha, id-data dwar l-użu ta' Xolair hija ssorveljata kontinwament. L-effetti sekondarji rrappurtati bi Xolair huma evalwati bir-reqqa u kull azzjoni meħtieġa hi meħuda biex tiprotegi lill-pazjenti.

Informazzjoni oħra dwar Xolair

Xolair irċieva awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq valida fl-UE fil-25 ta' Ottubru 2005.

Aktar informazzjoni dwar Xolair tinstab fis-sit web tal-Aġenzija:
ema.europa.eu/medicines/human/EPAR/Xolair.

Din il-ħarsa ġenerali ġiet aġġornata l-aħħar f'08-2020.