

ANNES I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIĊI TAL-PRODOTT

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Binocrit 1,000 IU/0.5 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Binocrit 2,000 IU/1 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Binocrit 3,000 IU/0.3 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Binocrit 4,000 IU/0.4 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Binocrit 5,000 IU/0.5 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Binocrit 6,000 IU/0.6 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Binocrit 7,000 IU/0.7 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Binocrit 8,000 IU/0.8 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Binocrit 9,000 IU/0.9 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Binocrit 10,000 IU/1 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Binocrit 20,000 IU/0.5 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Binocrit 30,000 IU/0.75 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Binocrit 40,000 IU/1 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Binocrit 1,000 IU/0.5 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Kull mL ta' soluzzjoni fih 2,000 IU ta' epoetin alfa* li jikkorrispondu għal 16.8 mikrogrammi f' kull mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.5 mL fiha 1,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 8.4 mikrogrammi ta' epoetin alfa. *

Binocrit 2,000 IU/1 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Kull mL ta' soluzzjoni fih 2,000 IU ta' epoetin alfa* li jikkorrispondu għal 16.8 mikrogrammi f' kull mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 1 mL fiha 2,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 16.8 mikrogrammi ta' epoetin alfa. *

Binocrit 3,000 IU/0.3 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Kull mL ta' soluzzjoni fih 10,000 IU ta' epoetin alfa* li jikkorrispondu għal 84.0 mikrogrammi f' kull mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.3 mL fiha 3,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 25.2 mikrogrammi ta' epoetin alfa. *

Binocrit 4,000 IU/0.4 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Kull mL ta' soluzzjoni fih 10,000 IU ta' epoetin alfa* li jikkorrispondu għal 84.0 mikrogrammi f' kull mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.4 mL fiha 4,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 33.6 mikrogrammi ta' epoetin alfa. *

Binocrit 5,000 IU/0.5 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Kull mL ta' soluzzjoni fih 10,000 IU ta' epoetin alfa* li jikkorrispondu għal 84.0 mikrogrammi f' kull mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.5 mL fiha 5,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 42.0 mikrogrammi ta' epoetin alfa. *

Binocrit 6,000 IU/0.6 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Kull mL ta' soluzzjoni fih 10,000 IU ta' epoetin alfa* li jikkorrispondu għal 84.0 mikrogrammi f' kull mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.6 mL fiha 6,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 50.4 mikrogrammi ta' epoetin alfa. *

Binocrit 7,000 IU/0.7 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Kull mL ta' soluzzjoni fih 10,000 IU ta' epoetin alfa* li jikkorrispondu għal 84.0 mikrogrammi f'kull mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.7 mL fiha 7,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 58.8 mikrogrammi ta' epoetin alfa. *

Binocrit 8,000 IU/0.8 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Kull mL ta' soluzzjoni fih 10,000 IU ta' epoetin alfa* li jikkorrispondu għal 84.0 mikrogrammi f'kull mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.8 mL fiha 8,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 67.2 mikrogrammi ta' epoetin alfa. *

Binocrit 9,000 IU/0.9 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Kull mL ta' soluzzjoni fih 10,000 IU ta' epoetin alfa* li jikkorrispondu għal 84.0 mikrogrammi f'kull mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.9 mL fiha 9,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 75.6 mikrogrammi ta' epoetin alfa. *

Binocrit 10,000 IU/1 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Kull mL ta' soluzzjoni fih 10,000 IU ta' epoetin alfa* li jikkorrispondu għal 84.0 mikrogrammi f'kull mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 1 mL fiha 10,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 84.0 mikrogrammi ta' epoetin alfa. *

Binocrit 20,000 IU/0.5 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Kull mL ta' soluzzjoni fih 40,000 IU ta' epoetin alfa* li jikkorrispondu għal 336.0 mikrogrammi f'kull mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.5 mL fiha 20,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 168.0 mikrogrammi ta' epoetin alfa. *

Binocrit 30,000 IU/0.75 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Kull mL ta' soluzzjoni fih 40,000 IU ta' epoetin alfa* li jikkorrispondu għal 336.0 mikrogrammi f'kull mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.75 mL fiha 30,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 252.0 mikrogrammi ta' epoetin alfa. *

Binocrit 40,000 IU/1 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Kull mL ta' soluzzjoni fih 40,000 IU ta' epoetin alfa* li jikkorrispondu għal 336.0 mikrogrammi f'kull mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 1 mL fiha 40,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 336.0 mikrogrammi ta' epoetin alfa. *

* Magħmul f'ċelluli tal-Ovarji tal-Ħamster Ċiniz (CHO) b'teknoloġija tad-DNA rikombinanti

Għal-lista sħiħa ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1.

Din il-medicina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull doża, jiġifieri essenzjalment "hielsa mis-sodium".

3. GHAMLA FARMAĊEWTIKA

Soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest (injezzjoni)

Soluzzjoni ċara, bla kulur

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Binocrit huwa indikat għall-kura ta' anemija sintomatika assoċjata ma' insuffiċjenza renali kronika (CRF):

- f' adulti u fi tfal li jkollhom minn sena sa 18-il sena fuq l-omodjalisi u f' pazjenti adulti fuq dijalisi peritonali (ara sezzjoni 4.4).
- f' adulti b'insuffiċjenza renali li jkunu għandhom mhux qegħdin fuq id-dijalisi għall-kura ta' anemija severa ta' oriġini renali akkumpanjata minn sintomi kliniċi f' pazjenti (ara sezzjoni 4.4).

Binocrit hu indikat għall-użu f' adulti li jkunu qegħdin jirċievu kimoterapija għal tumuri solidi, limfoma malinna jew majeloma multipla, u li jkunu f' riskju ta' trasfużjoni kif evalwat mill-istat generali tal-pazjent (eż. status kardjovaskulari, anemija diġà eżistenti fil-bidu tal-kimoterapija) għal kura ta' anemija u tnaqqis tal-ħtiġijiet ta' trasfużjoni.

Binocrit hu indikat fl-adulti fi programm ta' predonazzjoni biex iżid l-ammont ta' demm awtologu. Il-kura għandha tingħata biss lil pazjenti b' anemija moderata (medda ta' koncentrazzjoni ta' emoglobina [Hb] bejn 10 u 13 g/dL [6.2 u 8.1 mmol/L], li m' għandhomx defiċjenza ta' ħadid), jekk il-proċeduri li jiffrankaw id-demm ma jkunux disponibbli jew ikunu insuffiċjenti meta operazzjoni skedata maġġuri tkun teħtieġ volum kbir ta' demm (4 jew iktar unitajiet ta' demm għan-nisa jew 5 jew iktar unitajiet għall-irġiel).

Binocrit hu indikat għal adulti mhux nieqsa mill-ħadid qabel operazzjoni ortopedika mhux obligatorja maġġuri, li jkollhom riskju perċepit għoli ta' kumplikazzjonijiet mit-trasfużjoni sabiex inaqqas l-esponiment għal trasfużjonijiet tad-demm alloġeneiċi. L-użu għandu jkun ristrett għal pazjenti b' anemija moderata (eż. medda ta' koncentrazzjoni ta' emoglobina bejn 10 u 13 g/dL jew 6.2 u 8.1 mmol/L) li ma jkollhomx programm ta' predonazzjoni awtologu disponibbli u li jkun mistenni li jkun hemm telf moderat ta' demm (900 sa 1,800 mL).

Binocrit huwa indikat fit-trattament tal-anemija sintomatika (koncentrazzjoni ta' emoglobina ta' ≤ 10 g/dL) f' adulti b' riskju baxx jew intermedju 1 ta' sindromi majelodisplastiki primarji (MDS, myelodysplastic syndromes) li għandhom eritropoetin baxx fis-serum (< 200 mU/mL).

4.2 Pożoloġija u metodu ta' kif għandu jingħata

Il-kura b' Binocrit għandha tinbeda taħt is-supervizjoni ta' tobba b' esperjenza fl-immaniġġar ta' pazjenti bis-sintomi msemmija hawn fuq.

Pożoloġija

Il-kawżi l-oħrajn kollha ta' anemija (defiċjenza ta' ħadid, folate jew ta' vitamina B₁₂, avvelenament bl-aluminju, infezzjoni jew infjammazzjoni, telf ta' demm, emolisi u fibrozi tal-mudullun ta' kwalunkwe oriġini) għandhom jiġu kkunsidrati u kkurati qabel ma tinbeda t-terapija b' epoetin alfa, u meta tiddeċiedi biex iżzid id-doża. Sabiex jiġi żgurat l-aħjar rispons għal epoetin alfa, għandhom jiġu żgurati hażniet adegwati ta' ħadid, u għandu jingħata suppliment ta' ħadid jekk ikun meħtieġ (ara sezzjoni 4.4).

Kura ta' anemija sintomatika f' pazjenti adulti li għandhom insuffiċjenza renali kronika

Sintomi ta' anemija u kundizzjonijiet jew mard b' konsegwenza tagħha jistgħu jvarjaw skont l-età, s-sess, u kundizzjonijiet mediċi komorbużi; hemm bżonn ta' evalwazzjoni ta' tabib tal-kors kliniku u tal-kundizzjoni tal-pazjent individwali.

Il-medda rakkomandata mixtieqa tal-koncentrazzjoni tal-emoglobina hi bejn 10 g/dL u 12 g/dL (6.2 u 7.5 mmol/L). Binocrit għandu jingħata sabiex iżid l-emoglobina għal livell ta' mhux iktar minn 12 g/dL (7.5 mmol/L). Żieda fl-emoglobina ta' iktar minn 2 g/dL (1.25 mmol/L) fuq perjodu ta' erba' ġimgħat għandu jiġi evitat. Jekk din issehh, għandhom isiru aġġustamenti xierqa fid-doża kif meħtieġ.

Minhabba l-varjabilità fil-pazjent innifsu, xi kultant jistgħu jiġu osservati valuri oġhla jew inqas mill-livell mixtieq tal-medda tal-koncentrazzjoni tal-emoglobina għal pazjent. Il-varjabilità tal-emoglobina għandha tiġi indirizzata permezz tal-immaniġġjar tad-doża, b'konsiderazzjoni għall-medda tal-koncentrazzjoni tal-emoglobina ta' 10 g/dL (6.2 mmol/L) sa 12 g/dL (7.5 mmol/L).

Livell sostnut ta' emoglobina ta' iktar minn 12 g/dL (7.5 mmol/L) għandu jiġi evitat. Jekk l-emoglobina tkun qed tiżdied b'iktar minn 2 g/dL (1.25 mmol/L) kull xahar, jew jekk il-livell sostnut ta' emoglobina jaqbeż 12 g/dL (7.5 mmol/L), naqqas id-doża ta' Binocrit b'25%. Jekk l-emoglobina taqbeż 13 g/dL (8.1 mmol/L), waqqaf it-terapija sakemm il-livell jinżel taħt 12 g/dL (7.5 mmol/L), u mbagħad erġa' ibda t-terapija b'Binocrit f'doża li tkun 25% taħt id-doża ta' qabel.

Il-pazjenti għandhom ikunu mmonitorjati mill-qrib biex ikun żgurat li tintuża l-inqas doża effettiva approvata ta' Binocrit biex tipprovi kontroll adegwat tal-anemija u tas-sintomi tal-anemija filwaqt li żżomm koncentrazzjoni tal-emoglobina taħt jew fil-livell ta' 12 g/dL (7.5 mmol/L).

Għandu jkun hemm kawtela biż-żieda ta' dozi ta' Binocrit f'pazjenti b'insuffiċjenza renali kronika. F'pazjenti b'rispons batut tal-emoglobina għal Binocrit, għandhom jiġu kkunsidrati speġazzjonijiet alternattivi għar-rispons batut (ara sezzjoni 4.4 u 5.1).

Il-kura b'Binocrit hija maqsuma f'żewġ fażijiet – il-fażi ta' korrezzjoni u l-fażi ta' manteniment.

Pazjenti adulti fuq l-emodijalisi

F'pazjenti fuq emodijalisi fejn aċċess minn ġol-vini jkun disponibbli fil-pront, l-għoti minn ġol-vini hu preferibbli.

Fażi ta' korrezzjoni

Id-doża inizjali hija 50 IU/kg, 3 darbiet fil-ġimgħa.

Meta jkun hemm bżonn, iżid jew naqqas id-doża b'25 IU/kg (3 darbiet fil-ġimgħa) sakemm tintlaħaq il-mira mixtieqa tal-medda tal-koncentrazzjoni tal-emoglobina bejn 10 g/dL sa 12 g/dL (6.2 sa 7.5 mmol/L) (dan għandu jsir fi stadji b'intervalli ta' mill-anqas 4 ġimgħat).

Fażi ta' manteniment

Id-doża totali rakkomandata fil-ġimgħa hija bejn 75 IU/kg u 300 IU/kg.

Għandu jsir aġġustament xieraq fid-dożaġġ sabiex il-figuri ta' l-emoglobina jinżammu fil-medda tal-koncentrazzjoni mixtieqa bejn 10 g/dL sa 12 g/dL (6.2 sa 7.5 mmol/L).

Pazjenti b'emoglobina inizjali baxxa hafna (< 6 g/dL jew < 3.75 mmol/L) jista' jkollhom bżonn dozi oġhla ta' manteniment milli pazjenti li l-anemija inizjali tagħhom tkun anqas severa (> 8 g/dL jew > 5 mmol/L).

Pazjenti adulti b'insuffiċjenza tal-kliwi li jkunu għadhom mhux qegħdin fuq id-dijalisi

Fejn aċċess minn ġol-vini ma jkunx disponibbli fil-pront, Binocrit jista' jingħata minn taħt il-ġilda.

Fażi ta' korrezzjoni

Doża tal-bidu ta' 50 IU/kg, 3 darbiet fil-ġimgħa. Meta jkun hemm bżonn ta' aġġustament fid-doża, dan għandu jsir b'żidiet fid-doża fi stadji ta' 25 IU/kg (3 darbiet fil-ġimgħa) sakemm tintlaħaq il-mira mixtieqa (dan għandu jsir fi stadji ta' mill-anqas erba' ġimgħat).

Faži ta' manteniment

Matul il-faži ta' manteniment, Binocrit jista' jingħata jew 3 darbiet fil-ġimgħa, u fil-każ ta' għoti minn taħt il-ġilda, darba fil-ġimgħa jew darba kull ġimagħtejn.

Għandu jsir aġġustament xieraq tad-doża sabiex il-figuri ta' l-emoglobina jinżammu fil-livell mixtieq: emoglobina bejn 10 g/dL u 12 g/dL (6.2 sa 7.5 mmol/L). Li l-intervalli tad-doża jiġu estizi jista' jkun jeħtieġ zieda fid-doża.

Id-dożaġġ massimu m'għandux jaqbeż 150 IU/kg 3 darbiet fil-ġimgħa, 240 IU/kg (sa massimu ta' 20,000 IU) darba fil-ġimgħa, jew 480 IU/kg (sa massimu ta' 40,000 IU) darba kull ġimagħtejn.

Pazjenti adulti fuq dijalisi peritonali

Fejn aċċess minn ġol-vini ma jkunx disponibbli fil-pront, Binocrit jista' jingħata minn taħt il-ġilda.

Faži ta' korrezzjoni

Id-doża inizjali hija 50 IU/kg, darbtejn fil-ġimgħa.

Faži ta' manteniment

Id-doża ta' manteniment rakkomandata hija bejn 25 IU/kg u 50 IU/kg, darbtejn fil-ġimgħa f'2 injezzjonijiet ugwali.

Għandu jsir aġġustament xieraq fid-dożaġġ sabiex il-figuri ta' l-emoglobina jinżammu fil-livell mixtieq bejn 10 g/dL sa 12 g/dL (6.2 sa 7.5 mmol/L).

Kura ta' pazjenti adulti b'anemija kkawżata mill-kimoterapija

Sintomi ta' anemija u l-konsegwenzi tagħha jistgħu jvarjaw skont l-età, is-sess, u l-gravità totali tal-marda; hemm bżonn ta' evalwazzjoni ta' tabib tal-kors kliniku u tal-kundizzjoni tal-pazjent individwali.

Binocrit għandu jingħata lil pazjenti b'anemija (eż. koncentrazzjoni tal-emoglobina \leq 10 g/dL (6.2 mmol/L)).

Id-doża inizjali hi 150 IU/kg taħt il-ġilda, 3 darbiet fil-ġimgħa.

Inkella, Binocrit jista' jingħata b'doża inizjali ta' 450 IU/kg taħt il-ġilda darba fil-ġimgħa.

Għandu jsir aġġustament xieraq fid-dożaġġ sabiex il-koncentrazzjonijiet tal-emoglobina jinżammu fil-medda tal-koncentrazzjoni mixtieqa bejn 10 g/dL u 12 g/dL (6.2 u 7.5 mmol/L).

Minhabba l-varjabilità fil-pazjent innifsu, okkażjonalment jistgħu jkunu osservati koncentrazzjonijiet tal-emoglobina aktar għoljin jew aktar baxxi mill-medda tal-koncentrazzjoni mixtieqa għal pazjent. Il-varjabilità tal-emoglobina għandha tkun indirizzata permezz tal-immaniġġjar tad-doża, b'konsiderazzjoni għall-medda ta' koncentrazzjoni tal-emoglobina mixtieqa ta' 10 g/dL (6.2 mmol/L) sa 12 g/dL (7.5 mmol/L). Koncentrazzjoni sostnuta ta' emoglobina ta' iktar minn 12 g/dL (7.5 mmol/L) għandu jkun evitat; gwida għal aġġustament adattat tad-doża għal meta koncentrazzjonijiet tal-emoglobina li jaqbz 12 g/dL (7.5 mmol/L), huma deskritti hawn taħt.

- Jekk il-koncentrazzjoni tal-emoglobina tkun għoliet b'mill-anqas 1 g/dL (0.62 mmol/L) jew l-għadd ta' retikulociti żdied għal \geq 40,000 μ L fuq il-linja bażi wara 4 ġimgħat ta' kura, id-doża għandha tibqa' 150 IU/kg 3 darbiet fil-ġimgħa jew 450 IU/kg kull ġimgħa.
- Jekk iż-żieda tal-koncentrazzjoni tal-emoglobina tkun $<$ 1 g/dL ($<$ 0.62 mmol/L) u l-għadd tar-retikulociti jkun żdied $<$ 40,000 μ L fuq il-linja bażi, żid id-doża għal 300 IU/kg 3 darbiet fil-ġimgħa. Jekk wara 4 ġimgħat ohra ta' kura bi 300 IU/kg 3 darbiet fil-ġimgħa, il-koncentrazzjoni tal-emoglobina tkun żdiedet għal \geq 1 g/dL (\geq 0.62 mmol/L) jew l-għadd ta' retikulociti jkun żdied għal \geq 40,000 μ L id-doża għandha tibqa' 300 IU/kg 3 darbiet fil-ġimgħa.

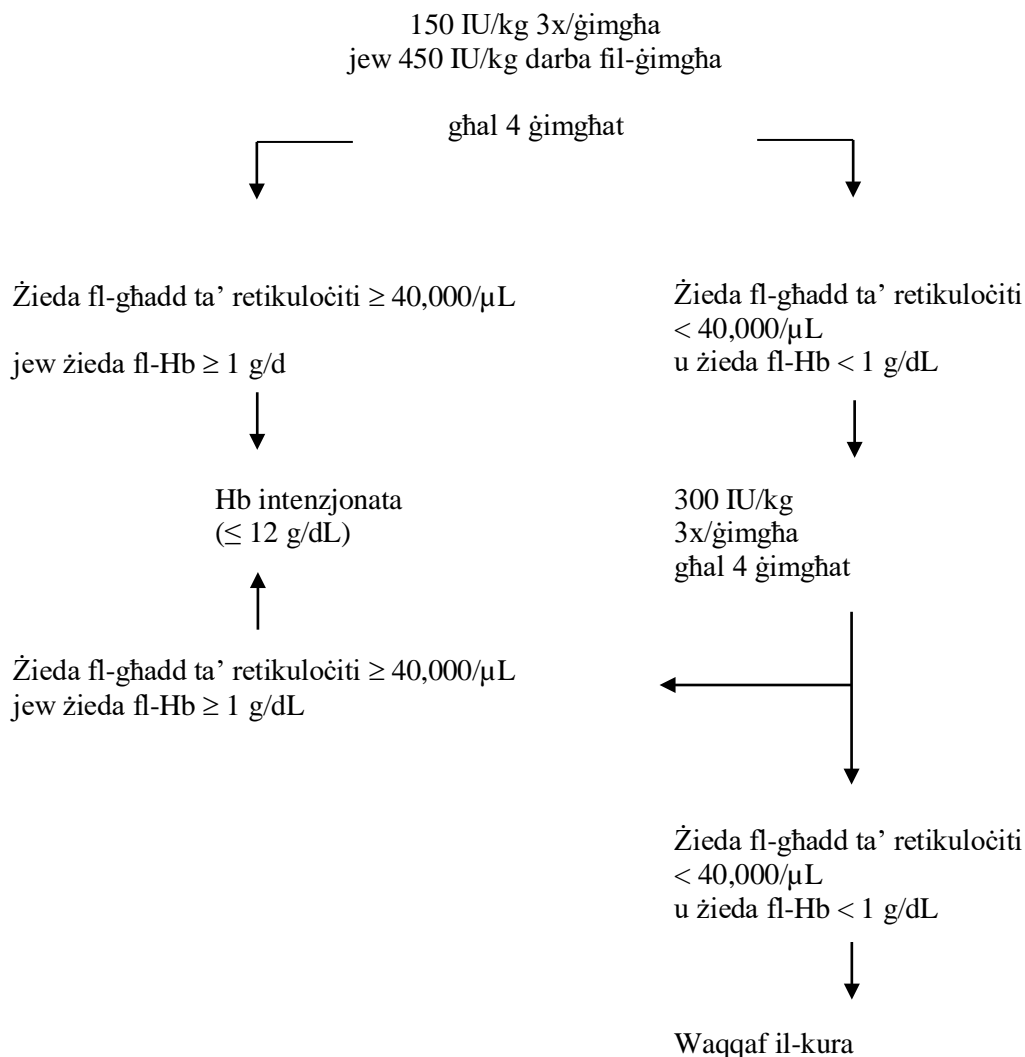
- Jekk il-koncentrazzjoni tal-emoglobina tkun żdiedet għal $< 1 \text{ g/dL}$ ($< 0.62 \text{ mmol/L}$) u l-għadd ta' retikuloċiti jkun żdied għal $< 40,000 \text{ ċellula}/\mu\text{L}$ fuq il-linja bażi, ir-rispons ma jkunx probabbli u l-kura għandha titwaqqaf.

Aġġustament tad-dożaġġ biex iżzomm il-koncentrazzjonijiet ta' l-emoglobina bejn 10 g/dL u 12 g/dL (6.2 u 7.5 mmol/L)

Jekk il-koncentrazzjoni tal-emoglobina tkun qed tiżdied b' iktar minn 2 g/dL (1.25 mmol/L) kull xahar, jew jekk il-livell tal-koncentrazzjoni tal-emoglobina jaqbeż 12 g/dL (7.5 mmol/L), naqqas id-doża ta' Binocrit b' madwar 25 sa 50%.

Jekk il-livell tal-koncentrazzjoni tal-emoglobina jaqbeż 13 g/dL (8.1 mmol/L), waqqaf it-terapija sakemm jinżel taħt 12 g/dL (7.5 mmol/L) u mbagħad erġa' ibda t-terapija b' Binocrit b' doża li tkun 25% taħt il-livell tad-doża ta' qabel.

Il-kors ta' dożaġġ rakkomandat huwa deskritt fid-dijagramma li ġejja:



Il-pazjenti għandhom ikunu mmonitorjati mill-qrib biex ikun żgurat li tintuża l-inqas doża approvata tal-medicina li tistimula erythropoiesis (ESA, erythropoiesis-stimulating agent) biex tipprovdi kontroll adegwat tas-sintomi tal-anemija.

It-terapija b'epoetin alfa għandha titkompla sa xahar wara t-tmiem tal-kimoterapija.

Kura ta' pazjenti kirurġiċi adulti fi programm ta' predonazzjoni awtologa

Pazjenti li għandhom anemija ħafifa (ematokrit ta' 33 sa 39%) li jehtieġu predepożitu ta' ≥ 4 unitajiet ta' demm, għandhom jiġu kkurati b'Binocrit b'doża ta' 600 IU ġol-vini, darbtejn fil-ġimgħa għal 3 ġimgħat qabel l-operazzjoni. Binocrit għandu jingħata wara li ttlesta l-proċedura tal-għoti tad-demmm.

Kura ta' pazjenti adulti skedati għal operazzjoni ortopedika elettiva maġġuri

Id-doża rakkomandata hi 600 IU/kg Binocrit, mogħtija minn taħt il-ġilda kull ġimgħa għal tliet ġimgħat (jum -21, -14 u -7) qabel l-operazzjoni u fil-jum tal-operazzjoni (jum 0).

F'każijiet fejn ikun hemm htieġa medika biex iż-żmien ta' thejjija qabel l-operazzjoni jitqassar għal anqas minn tliet ġimgħat, għandhom jingħataw 300 IU/kg Binocrit kuljum minn taħt il-ġilda għal 10 ijiem konsekuttivi qabel l-operazzjoni, fil-jum tal-operazzjoni u għal erbat ijiem immedjatement wara.

Jekk il-livell tal-emoglobina jilħaq il-15 g/dL (9.38 mmol/L), jew oġhla, matul il-perjodu ta' qabel l-operazzjoni, l-għoti ta' Binocrit għandu jitwaqqaf u ma għandhomx jingħataw aktar dożaġġi.

Kura tal-pazjenti adulti b'riskju baxx jew intermedju 1 ta' MDS

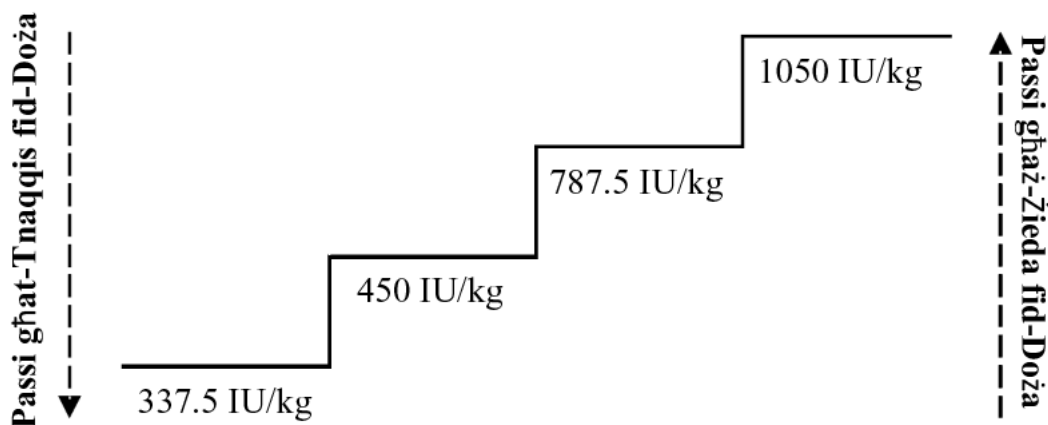
Binocrit għandu jingħata lil pazjenti b'anemija sintomatika (eż. konċentrazzjoni ta' emoglobina ta' ≤ 10 g/dL (6.2 mmol/L)).

Id-doża tal-bidu rakkomandata hija ta' Binocrit 450 IU/kg (id-doża totali massima hija ta' 40,000 IU) mogħtija taħt il-ġilda darba fil-ġimgħa, b'mhux inqas minn 5 ijiem bejn id-doži.

Għandhom isiru l-aġġustamenti xierqa fid-doża biex il-konċentrazzjonijiet tal-emoglobina jinżammu fil-medda fil-mira ta' bejn 10 g/dL u 12 g/dL (6.2 u 7.5 mmol/L). Huwa rakkomandat li r-rispons inizjali tal-eritrojde jiġi vvalutat bejn 8 u 12-il ġimgħa wara l-bidu tat-ttrattament. Iż-żidiet u t-tnaqqis fid-doži għandhom jitwettqu b'pass ta' dożaġġ wiehed kull darba (ara d-dijagramma t'hawn taħt). Konċentrazzjoni ta' emoglobina ta' iktar minn 12 g/dL (7.5 mmol/L) għandha tiġi evitata.

Żieda fid-doża: Id-doża m'għandiex tiżdied aktar mill-massimu ta' 1050 IU/kg (doża totali ta' 80,000 IU) fil-ġimgħa. Jekk il-pazjent jitlef ir-rispons jew il-konċentrazzjoni tal-emoglobina tinżel b' ≥ 1 g/dL wara tnaqqis fid-doża, id-doża għandha tiżdied b'pass ta' dożaġġ wiehed. Minimu ta' 4 ġimgħat għandhom jgħaddu bejn iż-żidiet fid-doża.

Żamma jew tnaqqis tad-doża: Epoetin alfa għandha tiġi miżmuma meta l-konċentrazzjoni ta' emoglobina taqbeż 12 g/dL (7.5 mmol/L). Ladarba l-livell ta' emoglobina jkun < 11 g/dL, id-doża tista' terġa' tinbeda fl-istess pass ta' dożaġġ jew f'pass ta' dożaġġ 'l isfel skont l-opinjoni tat-tabib. It-tnaqqis tad-doża b'pass ta' dożaġġ wiehed għandu jiġi kkunsidrat jekk ikun hemm żieda mghaġġla fl-emoglobina (> 2 g/dL matul 4 ġimgħat).



Is-sintomi ta' anemija u kundizzjonijiet jew mard b'konsegwenza tagħha jistgħu jvarjaw skont l-età, is-sess, u kundizzjonijiet mediċi komorbużi; hemm bżonn ta' evalwazzjoni ta' tabib tal-kors kliniku u tal-kundizzjoni tal-pazjent individwali.

Popolazzjoni pedjatrika

Kura ta' anemija sintomatika f'pazjenti li għandhom insuffiċjenza renali kronika fuq l-emodijalisi

Sintomi ta' anemija u kundizzjonijiet jew mard b'konsegwenza tagħha jistgħu jvarjaw skont l-età, is-sess, u kundizzjonijiet mediċi komorbużi; hemm bżonn ta' evalwazzjoni ta' tabib tal-kors kliniku u tal-kundizzjoni tal-pazjent individwali.

F'pazjenti pedjatriċi, il-medda rakkomandata tal-koncentrazzjoni tal-emoglobina hi bejn 9.5 g/dL sa 11 g/dL (5.9 sa 6.8 mmol/L). Binocrit għandu jingħata sabiex iżid l-emoglobina għal livell ta' mhux iktar minn 11 g/dL (6.8 mmol/L). Żieda fl-emoglobina ta' iktar minn 2 g/dL (1.25 mmol/L) fuq perjodu ta' erba' ġimgħat għandu jiġi evitat. Jekk din isseħħ, għandhom isiru aġġustamenti xierqa fid-doża kif meħtieġ.

Il-pazjenti għandhom ikunu mmonitorjati mill-qrib biex ikun żgurat li tintuża l-inqas doża approvata ta' Binocrit biex tipprovdi kontroll adegwat tal-anemija u tas-sintomi tal-anemija.

Il-kura b'Binocrit hija maqsuma f'żewġ fażijiet – il-fażi ta' korrezzjoni u l-fażi ta' manteniment.

F'pazjenti pedjatriċi fuq emodijalisi fejn aċċess minn ġol-vini jkun disponibbli fil-pront, l-għoti minn ġol-vini hu preferibbli.

Fażi ta' korrezzjoni

Id-doża inizjali hija 50 IU/kg, 3 darbiet fil-ġimgħa mogħtija minn ġol-vini.

Meta jkun hemm bżonn, žid jew naqqas id-doża b'25 IU/kg (3 darbiet fil-ġimgħa) sakemm tintlaħaq il-mira mixtieqa tal-medda tal-koncentrazzjoni tal-emoglobina ta' bejn 9.5 g/dL u 11 g/dL (5.9 sa 6.8 mmol/L) dan għandu jsir fi stadji b'intervalli ta' mill-anqas 4 ġimgħat).

Fażi ta' manteniment

Għandu jsir aġġustament xieraq fid-dożaġġ sabiex il-livelli tal-emoglobina jinżammu fil-medda tal-koncentrazzjoni mixtieqa bejn 9.5 g/dL u 11 g/dL (5.9 sa 6.8 mmol/L).

Ġeneralment, tfal li jiżnu anqas minn 30 kg ikunu jeħtieġu dozi ta' manteniment oġhla minn tfal li jiżnu aktar minn 30 kg u l-adulti.

Pazjenti pedjatriċi b'emoglobina inizjali baxxa hafna (< 6.8 g/dL jew < 4.25 mmol/L) jistgħu jkunu jeħtieġu dozi oġhla ta' manteniment minn pazjenti li l-emoglobina inizjali tagħhom tkun oġhla (> 6.8 g/dL jew > 4.25 mmol/L).

Anemija f'pazjenti b'insuffiċjenza renali kronika qabel il-bidu tad-dijalisi jew fuq dijalisi peritoneali

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' epoetin alfa f'pazjenti b'insuffiċjenza renali kronika b'anemija qabel il-bidu tad-dijalisi jew fuq dijalisi peritoneali għadhom ma ġewx determinati s'issa. Data disponibbli għall-użu taħt il-ġilda ta' epoetin alfa f'dawn il-popolazzjonijiet hija deskritta fis-sezzjoni 5.1 iżda ma tista' ssir l-ebda rakkomandazzjoni dwar pożoloġija.

Kura ta' pazjenti pedjatriċi b'anemija kkawżata mill-kimoterapija

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' epoetin alfa f'pazjenti pedjatriċi li jkunu qed jirċievu kimoterapija għadhom ma ġewx determinati s'issa (ara sezzjoni 5.1).

Kura ta' pazjenti pedjatriċi għall-operazzjoni fi programm ta' predonazzjoni awtologa

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' epoetin alfa f'pazjenti pedjatriċi ma ġewx determinati s'issa. M'hemm l-ebda data disponibbli.

Kura ta' pazjenti pedjatriċi skedati għal operazzjoni ortopedika elettiva maġġuri

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' epoetin alfa f'pazjenti pedjatriċi ma g'ewx determinati s'issa. M'hemm l-ebda data disponibbli.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Prekawzjonijiet li għandhom jittiehdu qabel tmiss il-prodott mediċinali jew qabel tagħti l-prodott mediċinali.

Qabel l-użu, halli s-siringa b'Binocrit f'pożizzjoni vertikali sakemm tilhaq it-temperatura tal-kamra. Dan normalment jieħu bejn 15 u 30 minuta.

Bħal kull prodott ieħor li jista' jiġi injettat, iċċekkja li ma jkun hemm l-ebda frak fis-soluzzjoni jew xi tibdil fil-kulur. Binocrit huwa prodott sterili iżda mhux ippreservat u jintuża darba biss. Agħti l-ammont meħtieġ.

Kura ta' anemija sintomatika f'pazjenti adulti li għandhom insuffiċjenza renali kronika

F'pazjenti b'insuffiċjenza renali kronika fejn aċċess minn ġol-vini jkun disponibbli b' mod regolari (pazjenti fuq l-emodijalisi) l-għoti ta' Binocrit minn ġol-vini hu preferibbli.

Fejn aċċess minn ġol-vini ma jkunx disponibbli fil-pront, (pazjenti li ma jkunux għadhom bdew id-dijalisi u pazjenti li qegħdin fuq dijalisi peritoneali) Binocrit jista' jingħata bħala injezzjoni minn taħt il-ġilda.

Kura ta' pazjenti adulti b'anemija kkawżata mill-kimoterapija

Binocrit għandu jingħata bħala injezzjoni minn taħt il-ġilda.

Kura ta' pazjenti kirurġiċi adulti fi programm ta' predonazzjoni awtologa

Binocrit għandu jingħata minn ġol-vini.

Kura ta' pazjenti adulti skedati għal operazzjoni ortopedika mhux obbligatorja maġġuri

Binocrit għandu jingħata bħala injezzjoni minn taħt il-ġilda.

Kura tal-pazjenti adulti b'riskju baxx jew intermedju 1 ta' MDS

Binocrit għandu jingħata bħala injezzjoni minn taħt il-ġilda.

Kura ta' anemija sintomatika f'pazjenti adulti li għandhom insuffiċjenza renali kronika fuq l-
emodijalisi

F'pazjenti pedjatriċi b'insuffiċjenza renali kronika fejn aċċess minn ġol-vini jkun disponibbli b' mod regolari (pazjenti fuq l-emodijalisi), l-għoti ta' Binocrit minn ġol-vini hu preferibbli.

Għoti għal ġol-vini

Agħti fuq perjodu ta' mill-anqas minuta sa ħames minuti, skont id-doża totali. F'pazjenti fuq l-
emodijalisi, injezzjoni bolus tista' tingħata matul is-sessjoni tad-dijalisi minn go toqba adegwata fil-
vina fil-linja tad-dijalisi. Inkella, l-injezzjoni tista' tingħata fit-tmiem tas-sessjoni tad-dijalisi minn ġot-
tubu tal-labra tal-fistula, segwita b'10 mL ta' soluzzjoni ta' saline isotoniku biex jitlaħlaħ it-tubu u tiġi
żgurata injezzjoni sodisfaċenti tal-prodott fiċ-ċirkolazzjoni (ara l-Požoloġija, Pazjenti adulti fuq
emodijalisi).

Għoti aktar bil-mod huwa preferibbli f'pazjenti li jirreaġixxu għall-kura b'sintomi "bħal tal-
influenza" (ara sezzjoni 4.8).

Tagħtix Binocrit permezz ta' infużjoni ġol-vini jew flimkien ma' soluzzjonijiet oħrajn ta' prodotti
mediċinali (jekk joghgbok irreferi għal sezzjoni 6.6 għal informazzjoni addizzjonali).

Għoti għal taħt il-ġilda

Ġeneralment m'għandux jinqabeż volum massimu ta' 1 mL f' post wieħed tal-injezzjoni. Fil-każ ta'
volumi akbar, għandu jintgħażel aktar minn post wieħed għall-injezzjoni.

L-injezzjonijiet għandhom jingħataw fid-dirgħajn jew fir-riglejn u fil-ħajt addominali ta' quddiem.

F'dawk is-sitwazzjonijiet fejn it-tabib jiddetermina li pazjent jew persuna li tiegħu ħsiebu jistgħu jagħtu Binocrit taħt il-ġilda b'mod sigur u effettiv huma stess, għandhom jiġu pprovduti istruzzjonijiet dwar id-dożaġġ xieraq u dwar l-ġhoti.

Ċrieki ggradati

Is-siringa fiha ċrieki ggradati biex tipprovi għall-amministrazzjoni ta' parti mid-doża (ara sezzjoni 6.6). Madankollu l-prodott qiegħed hemm biex jintuża darba biss. Għandha tittiehed doża waħda biss ta' Binocrit minn kull siringa

“Istruzzjonijiet dwar kif tinjetta lilek innifsek b'Binocrit” jinsabu fit-tmiem tal-fuljett ta' tagħrif.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

- Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1.
- Pazjenti li jiżviluppaw aplasija taċ-ċelluli l-homor tad-demmm pura (PRCA) wara kura bi kwalunkwe eritropoetin, m'għandhomx jingħataw Binocrit jew kwalunkwe eritropoetin ieħor (ara sezzjoni 4.4).
- Pressjoni għolja mhux ikkontrollata.
- Il-kontraindikazzjonijiet kollha assoċjati ma' programmi ta' predonazzjoni ta' demmm awtologu għandhom jiġu rispettati f'pazjenti li jkun qed jingħatalhom Binocrit.

L-użu ta' Binocrit f'pazjenti skedati għal operazzjoni ortopedika mhux obligatorja maġġuri u li ma jkunux qegħdin jipparteċipaw fi programm ta' predonazzjoni tad-demmm awtologu, huwa kontra-indikat f'pazjenti b'mard koronarju, mard tal-arterji periferali, mard tal-karotide jew mard ċerebrovaskulari sever, fosthom pazjenti b'infart mijokardijaku riċenti jew inċident ċerebrovaskulari.

- Pazjenti li kellhom operazzjoni li għal xi raġuni ma jistgħux jirċievu profilassi antitrombotika adegwata.

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Ġenerali

Il-pazzjoni tad-demmm, fil-pazzjenti kollha li jkunu qegħdin jirċievu epoetin alfa, għandha tiġi mmonitorjata mill-qrib u kkontrollata kif meħtieġ. Epoetin alfa għandu jintuża b'attenzjoni fil-preżenza ta' pressjoni għolja mhux ikkurata, ikkurata b'mod inadegwat jew li ma tantx tista' tiġi kkontrollata sewwa. Jista' jkun hemm bżonn li żżid jew tqawwi l-kura kontra l-pazzjoni għolja. Jekk il-pazzjoni tad-demmm ma tkunx tista' tiġi kkontrollata, il-kura b'epoetin alfa għandha titwaqqaf.

Kriżijiet ta' pressjoni għolja b'encefalopatija u aċċessjonijiet, li kienu jeħtieġu l-attenzjoni immedjata ta' tabib u kura medika intensiva, seħħew ukoll waqt il-kura b'epoetin alfa f'pazjenti li fil-passat kellhom pressjoni tad-demmm normali jew baxxa. Għandha tingħata attenzjoni partikulari għal uġiġħ ta' ras qisu emigranja, li jiġi għall għarrieda, għax dan jista' jkun possibbilment sinjal ta' twissija (ara sezzjoni 4.8).

Epoetin alfa għandu jintuża b'kawtela f'pazjenti b'epilessija, storja medika ta' aċċessjonijiet jew kundizzjonijiet mediċi assoċjati ma' predispożizzjoni għall-attività tal-aċċessjoni bħal infezzjonijiet tas-CNS u metastasijiet fil-moħħ.

Epoetin alfa għandu jintuża b'kawtela f'pazjenti b'insuffiċjenza tal-fwied kronika. Is-sigurtà ta' epoetin alfa għadha ma gietx determinata s'issa f'pazjenti b'disfunzjoni epatika.

Giet osservata inċidenza akbar ta' avvenimenti vaskulari trombotiċi (TVEs) f'pazjenti li kienu qed jirċievu ESAs (ara sezzjoni 4.8). Dawn jinkludu trombożi venużi u arterjali u emboliżmu (li jinkludu xi wħud b'riżultati fatali), bħal trombożi profonda tal-vini, emboli pulmonari, trombożi fir-retina u infart mijokardijaku. Barra minn hekk, inċidenti ċerebrovaskulari (li jinkludu infart ċerebrali, emorragija ċerebrali u attakki iskemiċi temporanji) kienu rrapportati.

Ir-riskju rrapportat ta' dawn it-TVEs għandu jintiżen b'attenzjoni kontra l-benefiċċji li jistgħu jinkisbu minn kura b'epoetin alfa, b'mod partikolari f'pazjenti b'fatturi pre-eżistenti ta' riskju għal TVE, li jinkludu obeżità u storja medika fil-passat ta' TVEs (eż. trombożi profonda tal-vini, emboliżmu pulmonari, u inċident ċerebrovaskulari).

Fil-pazjenti kollha, il-livelli tal-emoglobina għandhom jiġu mmonitorjati mill-qrib minhabba żieda potenzjali fir-riskju ta' avvenimenti tromboemboliċi u riżultati fatali meta l-pazjenti jiġu kkurati f'livelli ta' emoglobina li jkun oghla mill-medda ta' konċentrazzjoni għall-indikazzjoni tal-użu.

Jista' jkun hemm żieda moderata dipendenti fuq id-doża fl-għadd ta' plejtlits fil-medda tan-normalità waqt kura b'epoetin alfa. Din titregġa' lura fil-kors ta' terapija kontinwa. Barra minn hekk, giet irrappurtata tromboċitopenija oghla mill-medda normali. Huwa rakkomandat li l-għadd tal-plejtlits jiġi mmonitorjat b'mod regolari matul l-ewwel 8 ġimgħat tat-terapija.

Il-kawżi l-oħrajn kollha ta' anemija (defiċjenza ta' hadid, folate jew ta' vitamina B₁₂, avvelenament bl-aluminju, infezzjoni jew infjammazzjoni, telf ta' demm, emolisi u fibrozi tal-mudullun ta' kwalunkwe oriġini) għandhom jiġu kkunsidrati u kkurati qabel ma tinbeda t-terapija b'epoetin alfa u meta tiddeċiedi biex iżżid id-doża. Fil-maġġoranza tal-każijiet, il-figuri tal-livell ta' ferritin fis-serum jonqsu simultanjament maż-żieda fil-volum taċ-ċelluli ppakkjati. Sabiex jiġi żgurat l-aħjar rispons għal epoetin alfa, għandhom jiġu żgurati hażniet adegwati ta' hadid u għandu jingħata suppliment ta' hadid jekk ikun mehtieġ (ara sezzjoni 4.2):

- Għal pazjenti b'insuffiċjenza tal-kliewi kronika, suppliment ta' hadid (hadid elementali 200 sa 300 mg/jum b'mod orali għall-adulti u 100 sa 200 mg/jum b'mod orali għal pazjenti pedjatriċi) huwa rakkomandat jekk il-livelli ta' ferritin fis-serum tagħhom huma taht il-100 ng/mL.
- Għal pazjenti b'kanċer, suppliment ta' hadid (hadid elementali 200 sa 300 mg/jum b'mod orali) huwa rakkomandat jekk is-saturazzjoni tal-ferritin tagħhom hija taht l-20%.
- Għal pazjenti fi programm ta' predonazzjoni awtologa, għandu jingħata suppliment ta' hadid (hadid elementali 200 mg/jum b'mod orali) diversi ġimgħat qabel ma jibda l-predepożitu awtologu sabiex jinkisbu hażniet għoljin ta' hadid qabel ma tibda t-terapija b'epoetin alfa, u matul il-kors tat-terapija b'epoetin alfa.
- Għal pazjenti skedati għal operazzjoni ortopedika mhux obligatorja maġġuri, għandu jingħata suppliment ta' hadid (hadid elementali 200 mg/jum b'mod orali) matul il-kors tat-terapija b'epoetin alfa. Jekk ikun possibbli, is-suppliment ta' hadid għandu jinbeda qabel ma tinbeda t-terapija b'epoetin alfa sabiex jinkisbu hażniet adegwati ta' hadid.

F'każijiet rari hafna, gie osservat l-iżvilupp jew l-aggravament ta' porfirija f'pazjenti kkurati b'epoetin alfa. Epoetin alfa għandu jintuża b'kawtela f'pazjenti li jkollhom porfirija.

Kien hemm rapporti ta' reazzjonijiet avversi serji tal-ġilda (SCARs) fosthom is-sindrome ta' Stevens-Johnson (SJS) u nekrolisi epidermali tossika (TEN), li jistgħu jkun ta' periklu għall-ħajja jew fatali, b'rabta ma' kura b'epoetin. Każijiet aktar serji kienu osservati b'epoetins li jaġixxu fit-tul.

Meta jiġu preskritti l-medicina l-pazjenti għandhom jiġu avżati dwar is-sinjali u s-sintomi u jiġu mmonitorjati mill-qrib għal reazzjonijiet tal-ġilda. Jekk jitfaċċaw sinjali u sintomi li jissuġġerixxu dawn ir-reazzjonijiet, Binocrit għandu jitwaqqaf minnufih u jiġi kkunsidrat trattament alternattiv.

Jekk il-pazjent ikun żviluppa reazzjoni serja tal-ġilda bħal SJS jew TEN minhabba l-użu ta' Binocrit, il-kura bi Binocrit ma għandha qatt terġa' tinbeda f'dan il-pazjent.

Sabiex tittejjeb it-traċċabilità ta' sustanzi li jstimulaw eritropoiesis (ESAs), l-isem kummerċjali u n-numru tal-lott tal-ESA mogħti għandu jiġi rreġistrat (jew iddikjarat) b'mod ċar fil-fajl tal-pazjent. Il-pazjenti għandhom jinqalbu minn ESA għal oħra taħt superviżjoni adattata.

Aplasia taċ-Ċelluli l-Homor tad-Demm Pura (PRCA, Pure Red Cell Aplasia)

PRCA medjata mill-antikorpi ġiet irrappurtata wara perjodu ta' minn xhur sa snin ta' kura b'epoetin alfa. Kienu rrappurtati wkoll każijiet f'pazjenti b'epatite C ikkurati b'interferon u ribavirin, meta ESAs jintużaw fl-istess hin. Epoetin alfa mhuwiex approvat għall-immaniġġjar ta' anemija marbuta ma' epatite C.

F'pazjenti li jiżviluppaw nuqqas f'daqqa ta' effikaċja definit bi tnaqqis fl-emoglobina (1 sa 2 g/dL jew 0.62 sa 1.25 mmol/L fix-xahar) bi hteġa akbar ta' trasfużjonijiet, għandu jinkiseb għadd tar-retikulociti u jiġu investigati l-kawżi tipiċi tan-nuqqas ta' rispons (eż. defiċjenza ta' ħadid, folate, jew vitamina B₁₂, avvelenament tal-aluminju, infezzjoni jew infjammazzjoni, telf ta' demm, emodijalisi u fibrozi tal-mudullun ta' kwalunkwe oriġini).

Tnaqqis paradossali fl-emoglobina u l-iżvilupp ta' anemija severa assoċjata ma' għadd baxx ta' reticulociti għandu jwassal għat-twaqqif tal-kura b'epoetin alfa u għandu jsir ittestjar għal antikorpi kontra erythropoietin. Għal dijanjosi tal-PRCA, għandha tiġi kkunsidrata wkoll eżaminazzjoni tal-mudullun.

L-ebda terapija oħra b'ESA m'għandha tinbeda minhabba riskju ta' reazzjoni inkroċjata.

Kura ta' anemija sintomatika f'pazjenti adulti u pedjatriċi b'insuffiċjenza renali kronika

Pazjenti b'insuffiċjenza kronika renali u li jkunu qed jiġu kkurati b'epoetin alfa, għandu jkollhom il-livelli tal-emoglobina mkejla fuq bażi regolari sakemm jintlaħaq livell stabbli, u perjodikament wara li jseħħ dan.

F'pazjenti b'insuffiċjenza renali kronika, ir-rata ta' żieda fl-emoglobina għandha tkun ta' madwar 1 g/dL (0.62 mmol/L) kull xahar u m'għandhiex taqbeż 2 g/dL (1.25 mmol/L) kull xahar biex timminimizza r-riskji ta' żieda fil-pressure għolja.

F'pazjenti li għandhom insuffiċjenza renali kronika, il-konċentrazzjoni ta' manteniment tal-emoglobina m'għandhiex taqbeż il-limitu ta' fuq tal-medda tal-konċentrazzjoni tal-emoglobina kif rakkomandat f'sezzjoni 4.2. Fi provi kliniċi, riskju oghla ta' mewt u każijiet kardjovaskulari serji, kienu osservati meta ESAs ġew mogħtija sabiex jinkiseb livell ta' emoglobina li hu oghla minn 12 g/dL (7.5 mmol/L).

Provi kliniċi kkontrollati ma wrewx benefiċċji sinifikanti attribwibbli għall-ġoti ta' epoetins meta l-konċentrazzjoni tal-emoglobina tiżdied aktar mil-livell meħtieġ biex tikkontrolla s-sintomi tal-anemija u biex tevita trasfużjoni tad-demm.

Għandu jkun hemm kawtela biż-żieda ta' dozi ta' Binocrit f'pazjenti b'insuffiċjenza renali kronika billi dozi għoljin u kumulattivi ta' epoetin jistgħu jiġu assoċjati ma' riskju oghla ta' mewt, u avvenimenti serji kardjovaskulari u ċerebrovaskulari. F'pazjenti b'rispons batut għal epoetins, għandhom jiġu kkunsidrati spegazzjonijiet alternattivi għar-rispons batut (ara sezzjoni 4.2 u 5.1).

Pazjenti b'insuffiċjenza renali kronika kkurati b'epoetin alfa minn taht il-ġilda għandhom jiġu mmonitorjati regolarment għal telf ta' effikaċja, definit b'ħala l-ebda rispons jew tnaqqis fir-rispons għal trattament b'epoetin alfa f' pazjenti li fil-passat kienu rrispondew għal din it-terapija. Dan hu kkaratterizzat minn tnaqqis sostnut ta' emoglobina minkejja żieda fid-dożaġġ ta' epoetin alfa (ara sezzjoni 4.8).

Xi pazjenti b'intervall ta' dożaġġ iktar estiz (iktar minn darba fil-ġimgħa) ta' epoetin alfa jistgħu ma jzommux livelli adegwati ta' emoglobina (ara sezzjoni 5.1) u jistgħu jkollhom bżonn ta' żieda fid-doża ta' epoetin alfa. Il-livelli tal-emoglobina għandhom jiġu mmonitorjati regolarment.

Trombozjiet fix-*shunt* seħħew f' pazjenti bl-emodijalisi, speċjalment f' dawk li għandhom tendenza li jkollhom pressjoni baxxa jew li l-fistuli arterjovenużi tagħhom juru kumplikazzjonijiet (eż. stenozi, aneurizmi, eċċ.). Reviżjoni bikrija tax-*shunt* u profilassi tat-trombozi permezz tal-ġhoti ta' acetylsalicylic acid, perezempju, hi rakkomandata f' dawn il-pazjenti.

Iperkalimja giet osservata f' każijiet iżolati, għalkemm il-każwalità ma gietx stabbilita. L-elettroliti fis-serum għandhom jiġu mmonitorjati f' pazjenti b'insuffiċjenza renali kronika. Jekk jinstab livell għoli jew qed jogħla ta' potassium fis-serum, f' dak il-każ, flimkien ma' kura adattata ta' iperkalemija, wieħed għandu jikkunsidra li jwaqqaf epoetin alfa sakemm il-livell ta' potassium fis-serum jkun ġie kkoreġut.

Żieda fid-doża ta' heparin waqt l-emodijalisi sikwit tkun meħtieġa matul it-terapija b'epoetin alfa minħabba l-volum akbar ta' ċelluli ppakkjati. L-okkluzjoni tas-sistema ta' dijalisi hija possibbli jekk l-eparinizzazzjoni ma tkunx ottima.

Ibbażat fuq l-informazzjoni disponibbli sal-lum, il-korrezzjoni tal-anemija b'epoetin alfa f' pazjenti adulti b'insuffiċjenza tal-kliewi li jkunu għadhom mhumiex fuq id- dijalisi, ma żżidx ir-rata tal-progressjoni tal-insuffiċjenza tal-kliewi.

Kura ta' pazjenti b'anemija kkaġunata mill-kimoterapija

Pazjenti bil-kanċer li jkunu qed jiġu kkurati b'epoetin alfa, għandu jkollhom il-livelli tal-emoglobina mkejla fuq bażi regolari sakemm jintlaħaq livell stabbli, u perjodikament wara li jseħħ dan.

L-epoetins huma fatturi tat-tkabbir li jstimulaw primarjament il-produzzjoni ta' ċelluli l-homor tad-dem. Ir-riċetturi tal-eritropoetins jistgħu jkunu espressi fuq il-wiċċ ta' diversi ċelluli tat-tumuri. B'hal kull fattur ieħor tat-tkabbir, hemm it-tħassib li l-epoetins jistgħu jstimulaw it-tkabbir tat-tumuri. Ir-rwol ta' ESAs fuq il-progressjoni tat-tumur jew sopravivenza mingħajr progressjoni mnaqqsa ma jistax jiġi eskluż. Fi studji kliniċi kkontrollati, l-użu ta' epoetin alfa u ESAs oħrajn kien assoċjat ma' kontroll ta' tumur lokoreġjonali mnaqqas jew sopravivenza totali mnaqqsa:

- tnaqqis fil-kontroll lokoreġjonali f' pazjenti b'kanċer avanzat tar-ras u tal-ġhonq li jkunu qed jirċievu terapija bir-radjazzjoni meta jingħata biex jinkiseb livell ta' koncentrazzjoni ta' emoglobina ta' iktar minn 14 g/dL (8.7 mmol/L),
- sopravivenza totali mqassra u żieda fl-imwiet attribwiti għall-progressjoni tal-marda wara 4 xhur f' pazjenti b'kanċer metastatiku tas-sider li jkunu qed jirċievu kimoterapija meta jingħata biex jinkiseb livell ta' koncentrazzjoni ta' emoglobina ta' 12 sa 14 g/dL (7.5 sa 8.7 mmol/L),
- żieda fir-riskju ta' mewt meta jingħata biex jinkiseb livell ta' koncentrazzjoni ta' emoglobina ta' 12 g/dL (7.5 mmol/L) f' pazjenti b' mard malinn attiv li ma jkunux qed jirċievu la kimoterapija u lanqas terapija bir-radjazzjoni. L-ESAs mhumiex indikati għall-użu f' din il-popolazzjoni ta' pazjenti,

- zieda ta' 9% osservata fir-riskju ta' progressjoni tal-marda (PD – *progress of disease*) jew mewt fil-grupp ta' epoetin alfa flimkien ma' kura standard (SOC - *standard of care*) minn analizi primarja u zieda ta' 15% fir-riskju li ma tistax tiġi eskluża statistikament f'pazjenti b'kanċer metastatiku tas-sider li jkunu qed jirċievu kimoterapija meta jingħata biex jinkiseb livell ta' koncentrazzjoni ta' emoglobina ta' 10 sa 12 g/dL (6.2 sa 7.5 mmol/L).

Minhabba dan t'hawn fuq, f'xi sitwazzjonijiet kliniċi, it-trasfużjoni tad-demem għandha tkun il-kura ppreferuta għall-immaniġġjar tal-anemija f'pazjenti morda bil-kanċer. Id-deċiżjoni li jingħataw kura b' *erythropoietin* rikombinanti għandha tkun ibbażata fuq evalwazzjoni dwar il-benefiċċju-riskju bil-partecipazzjoni tal-pazjent individwali, u d-deċiżjoni għandha tikkunsidra l-kuntest kliniku speċifiku. Fatturi li għandhom jiġu kkunsidrati f'din l-evalwazzjoni għandhom jinkludu t-tip ta' tumor u l-faži tiegħu; il-grad ta' anemija; kemm il-persuna hi mistennija li tgħix; l-ambjent li fih il-pazjent ikun qed jiġi kkurat; u l-preferenza tal-pazjent (ara sezzjoni 5.1).

F'pazjenti bil-kanċer li jkunu qed jirċievu kimoterapija, id-dewmien ta' minn 2 sa 3 ġimgħat bejn l-għoti ta' ESA u d-dehra ta' ċelluli ħomor ikkaġunati minn erythropoietin, għandu jiġi kkunsidrat meta ssir evalwazzjoni ta' jekk it-terapija b'epoetin alfa hix adattata (pazjenti f'riskju li jkollhom trasfużjoni).

Pazjenti kirurġiċi fi programmi ta' predonazzjoni awtologa

It-twissijiet u l-prekawzzjonijiet speċjali kollha marbuta ma' programmi ta' predonazzjoni awtologa, speċjalment is-sostituzzjoni ta' rutina tal-volum, għandhom jiġu rrispettati.

Pazjenti skedati għal operazzjoni ortopedika maġġuri mhux obligatorja

Prattici tajba ta' mmaniġġjar tad-demem għandhom dejjem jintużaw fl-isfond perikirurġiku.

Pazjenti skedati għal operazzjoni ortopedika maġġuri mhux obligatorja għandhom jirċievu profilassi antitrombotika adegwata, għax avvenimenti trombotiċi u vaskulari jistgħu jsehhu f'pazjenti kirurġiċi, speċjalment f'dawk b'mard kardjovaskulari diġà eżistenti. Flimkien ma' dan, għandha tittiehed prekawzzjoni speċjali f'pazjenti bi predispożizzjoni għall-iżvilupp ta' DVTs). Flimkien ma' dan, f'pazjenti b'emoglobina fil-linja bażi ta' > 13 g/dL (> 8.1 mmol/L), il-possibbiltà li l-kura b'epoetin alfa tista' tiġi assoċjata ma' riskju miżjud ta' avvenimenti trombotiċi /avvenimenti vaskulari, ta' wara l-operazzjoni, ma tistax tiġi eskluża. Għalhekk, epoetin alfa m'għandux jintuża f'pazjenti b'emoglobina fil-linja bażi ta' > 13 g/dL (> 8.1 mmol/L).

Eċċipjenti

Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull siringa, jiġifieri essenzjalment 'hielsa mis-sodium'.

4.5 Interazzjoni ma' prodotti mediċinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni

Ma teżisti l-ebda evidenza li tindika li l-kura b'epoetin alfa tbiddel il-metaboliżmu ta' prodotti mediċinali oħra.

Prodotti mediċinali li jnaqqsu l-erythropoiesis jistgħu jnaqqsu r-rispons għal epoetin alfa.

Billi cyclosporin jehel maċ-ċelluli l-ħomor tad-demem (RBCs, red blood cells), hemm il-potenzjal għal interazzjoni bejn il-prodotti mediċinali. Jekk epoetin alfa jingħata fl-istess waqt ma' cyclosporin, il-livelli ta' cyclosporin fid-demem għandhom jiġu mmonitorjati u d-doża ta' cyclosporin aġġustata hekk kif jogħla l-ematokrit.

Ma teżisti l-ebda evidenza li tindika interazzjoni bejn epoetin alfa u fattur li jstimula kolonji ta' granulociti (G-CSF, granulocyte colony-stimulating factor) jew fattur li jstimula kolonji tal-makrofaġi tal-granulociti (GM-CSF, granulocyte macrophage colony-stimulating factor) fir-rigward tad-differenzjar ematoloġiku jew il-proliferazzjoni ta' kampjuni ta' bijopsiji tat-tumuri *in vitro*.

F'pazjenti adulti nisa b'kanċer metastatiku tas-sider, l-għoti taħt il-ġilda ta' 40,000 IU/mL ta' epoetin alfa ma' trastuzumab 6 mg/kg, ma kellu l-ebda effett fuq il-farmakokinetika ta' trastuzumab.

4.6 Fertilità, tqala u treddigh

Tqala

M'hemmx dejta jew hemm dejta limitata dwar l-użu ta' epoetin alfa f'nisa tqal. Studji f'animali urew effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva (ara sezzjoni 5.3). Għalhekk, epoetin alfa għandu jintuża waqt it-tqala biss jekk il-vantaġġ potenzjali jisboq ir-riskju potenzjali għall-fetu. L-użu ta' epoetin alfa mhuwiex rakkomandat f'pazjenti li jkunu tqal li jkunu qed jipparteċipaw fi programm ta' predonazzjoni awtologa tad-demmm.

Treddigh

Mhux magħruf jekk epoetin alfa esogenu jiġix eliminat mill-ħalib tas-sider tal-bniedem. Epoetin alfa għandu jintuża b'kawtela f'nisa li jkunu qed ireddgħu. Għandha tittiehed deċiżjoni jekk il-mara twaqqafx it-treddigh jew twaqqafx it-trattament b'epoetin alfa, wara li jiġi kkunsidrat il-benefiċċju ta' treddigh għat-tarbija u l-benefiċċju tat-trattament għall-mara.

L-użu ta' epoetin alfa mhuwiex rakkomandat f'pazjenti li jkunu qed ireddgħu li jkunu qed jipparteċipaw fi programm ta' predonazzjoni awtologa tad-demmm,

Fertilità

M'hemm l-ebda studju li jevalwa l-effett potenzjali ta' epoetin alfa fuq il-fertilità tal-irġiel u tan-nisa.

4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni

Ma sarux studji dwar l-effetti fuq il-hila biex issuq jew thaddem magni.

Binocrit m'għandu l-ebda effett jew ftit li xejn għandu effett fuq il-hila biex issuq u thaddem magni.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

L-aktar reazzjoni avversa frekwenti tal-medicina matul il-kura b'epoetin alfa hi zieda fil-pessjoni tad-demmm li tiddependi mid-doża jew aggravament ta' pressjoni għolja ezistenti. Għandu jsir monitoraġġ tal-pessjoni tad-demmm, partikularment fil-bidu tat-terapija (ara sezzjoni 4.4).

L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti tal-medicina li sehħew fil-provi kliniċi ta' epoetin alfa huma dijarea, nawseja, rimettar, deni u wġiġħ ta' ras. Mard qisu influwenza jista' jsehħ speċjalment fil-bidu tal-kura.

Kongestjoni fil-passaġġ respiratorju, li tinkludi avvenimenti ta' kongestjoni tal-passaġġ respiratorju, kongestjoni nażali u nażofaringite, ġew irrappurtati fi studji dwar dożaġġ b'intervall estiz f'pazjenti adulti b'insuffiċjenza tal-kliwi li jkunu għadhom mhumiex fuq id-dijalisi.

Ġiet osservata incidenza akbar ta' avvenimenti vaskulari trombotiċi (TVEs, thrombotic vascular events) f'pazjenti li kienu qed jirċievu ESAs (ara sezzjoni 4.4).

Lista tabulata ta' reazzjonijiet avversi

Minn total ta' 3,417 individwu fi 25 studju li fihom il-parteciċipanti ntgħażlu b'mod każwali, *double-blinded*, ikkontrollati bi placebo jew bi standard ta' kura, il-profil globali tas-sigurtà ta' epoetin alfa ġie evalwat f'2,094 individwu anemiku. Inklużi kien hemm 228 individwu b'CRF ikkurati b'epoetin alfa f'4 studji dwar insuffiċjenza renali kronika (2 studji fi predijalisi [N = 131 individwu b'CRF esposti] u 2 f'dijalisi [N = 97 individwu b'CRF esposti]); 1,404 individwi b'kanċer esposti f'16-il studju dwar anemija minħabba kimoterapija; 147 f'2 studji għal donazzjoni ta' demm awtologu; 213-il

individwu esposti fi studju wiehed fil-perjodu perikirurġiku, u 102 individwi esposti f'żewġ studji MDS. Reazzjonijiet avversi tal-medicina rrapportati minn $\leq 1\%$ tal-individwi kkurati b'epoetin alfa f'dawn il-provi qed jintwerew fit-tabella hawn taht.

Stima ta' frekwenzi: Komuni hafna ($\geq 1/10$); komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$); mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa $< 1/100$); rari ($\geq 1/10,000$ sa $< 1/1,000$); rari hafna ($< 1/10,000$), mhux magħruf (ma tistax tittiehed stima mid-data disponibbli).

Sistema tal-Klassifika tal-Organi MedDRA (SOC)	Reazzjoni avversa (Livell ta' Terminu Ppreferut)	Frekwenza
Disturbi tad-demem u tas-sistema limfatika	Aplasija pura tač-čelluli ħomor ³ , Trombočitemija	Rari
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni	Iperkalemija ¹	Mhux komuni
Disturbi fis-sistema immuni	Sensittività ečcessiva ³	Mhux komuni
	Reazzjoni anafilattika ³	Rari
Disturbi fis-sistema nervuža	Uġiġħ ta' ras	Komuni
	Konvulżjoni	Mhux komuni
Disturbi vaskulari	Pressjoni għolja, tromboži venuža u arterjali ²	Komuni
	Križi ipertensiva ³	Mhux magħruf
Disturbi respiratorji, toračiči u medjastinali	Soghla	Komuni
	Kongestjoni fil-passaġġ respiratorju	Mhux komuni
Disturbi gastro-intestinali	Dijarea, Nawseja, Rimettar	Komuni hafna
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taht il-ġilda	Raxx	Komuni
	Urtikarja ³	Mhux komuni
	Edema anġjonewrotika ³	Mhux magħruf
Disturbi muskolu-skeletriči u tat-tessuti konnettivi	Artralġja, Uġiġħ fl-għadam, Mijalġja, Uġiġħ fl-estremitàjiet	Komuni
Disturbi kongenitali, familjali u ġenetiči	Porfirija akuta ³	Rari
Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	Deni	Komuni hafna
	Tertir ta' bard, Mard jixbah l-influwenza, Reazzjoni fil-parti minn fejn tingħata l-injezzjoni, Edema periferali	Komuni
	Prodott medičinali ma jkunx effettiv ³	Mhux magħruf
Investigazzjonijiet	Antikorpi kontra erythropoietin pożittiv	Rari

¹ Komuni fid-dijalisi
² Jinkludi avvenimenti arterjali u venuži, fatali u mhux fatali, bħal tromboži tal-vini profondi, emboli pulmonari, tromboži retinali, tromboži arterjali (li tinkludi infart mijokardijaku), inčidenti čerebrovaskulari (li jinkludu infart čerebrali u emorraġija čerebrali) attackki iskemiči temporanji, u tromboži fix-shunt (li tinkludi tagħmir tad-dijalisi) u tromboži f'anewriżmi arterjovenuži tax-shunt
³ Iindirizzati fis-sottosezzjoni hawn taht u/jew f'sezzjoni 4.4

Deskrizzjoni ta' avvenimenti avversi magħżula

Reazzjonijiet ta' sensittività ečcessiva, li jinkludu każijiet ta' raxx (li jinkludi urtikarja), reazzjoni anafilattika, u edema anġjonewrotika, kienu rrapportati (ara sezzjoni 4.4).

Križi ta' pressjoni għolja b'encefalopatija u ačcessjonijiet, li kienu jeħtieġu l-attenzjoni immedjata ta' tabib u kura medika intensiva, seħħew ukoll waqt il-kura b'epoetin alfa f'pazjenti li fil-passat kellhom

pressjoni tad-demm normali jew baxxa. Għandha tingħata attenzjoni partikulari għal uġiġh ta' ras qisu emigranja, li jiġi għall-għarrieda, għax dan jista' jkun possibbilment sinjal ta' twissija (ara sezzjoni 4.4).

Kien hemm rapporti ta' reazzjonijiet avversi serji tal-ġilda (SCARs, severe cutaneous adverse reactions) fosthom is-sindrome ta' Stevens-Johnson (SJS, Stevens-Johnson syndrome) u nekrolisi epidermali tossika (TEN, toxic epidermal necrolysis), li jistgħu jkunu ta' periklu għall-ħajja jew fatali, b'rabta ma' kura b'epoetin (ara s-sezzjoni 4.4).

Aplasija pura taċ-ċelluli ħomor medjata mill-antikorpi giet irrappurtata b' mod rari ħafna $f < 1/10,000$ każ kull sena ta' pazjenti wara xhur sa snin ta' kura b'epoetin alfa (ara sezzjoni 4.4). Ġew irrappurtati aktar każijiet bir-rotta tal-għoti taħt il-ġilda (SC), meta mqabbla mar-rotta ġol-vini (IV).

Pazjenti adulti b'riskju baxx jew intermedju 1 ta' MDS

Fi studju li fih il-partecipanti ntgħażlu b' mod każwali, double-blind, ikkontrollat bi placebo, multiċentriku 4 (4.7%) individwi esperjenzaw TVEs (mewt għal għarrieda, puplesija iskemika, emboliżmu u flebite). It-TVEs kollha seħħew fil-grupp tal-epoetin alfa u fl-ewwel 24 ġimgħa tal-istudju. Tlieta ġew ikkonfermati bħala TVE u fil-każ li kien fadal (mewt għal għarrieda), l-avveniment tromboemboliku ma ġiex ikkonfermat. Żewġ individwi kellhom fatturi ta' riskju sinifikanti (fibrillazzjoni atriġali, insuffiċjenza tal-qalb u tromboflebite).

Popolazzjoni pedjatrika b'insuffiċjenza renali kronika fuq l-omodijalisi

L-esponiment ta' pazjenti pedjatriċi b'insuffiċjenza renali kronika fuq l-omodijalisi fi provi kliniċi u fl-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq, hu limitat. L-ebda reazzjoni avversa speċifika għal pazjenti pedjatriċi li mhijiex imsemmija qabel fit-tabella t'hawn fuq, jew kwalunkwe waħda minnhom li ma kinitx konsistenti mal-marda sottostanti, ma giet irrappurtata f' din il-popolazzjoni.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrapurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediċinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediċinali. Il-professjonisti tal-kura tas-saħħa huma mitluba jirrapurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa ssuspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f' [Appendiċi V](#).

4.9 Doża eċċessiva

Il-marġini terapewtika ta' epoetin alfa huwa wiesa' ħafna. Dożaġġ eċċessiv ta' epoetin alfa tista' tipproduċi effetti li huma estensjonijiet ta' l-effetti farmakoloġiċi ta' l-ormon. Tista' titwettag flebotomija jekk isehhu livelli għoljin iżżejjed ta' emoglobina. Kura oħra ta' support għandha tingħata kif meħtieġ.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĠIĊI

5.1 Proprjetajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: sustanzi anti-anemiċi oħrajn, eritropoetin, Kodiċi ATC: B03XA01. Binocrit hu prodott mediċinali bijosimili. Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu/>.

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Eritropoetin (EPO) hu ormon ta' glikoproteina prodott primarjament mill-kliwi b'rispons għal ipoksija u hu r-regolatur ewlieni tal-produzzjoni taċ-ċelluli tad-demm ħomor (RBC). EPO hu involut fil-fażijiet kollha tal-iżvilupp eritrojdi, u għandu l-effett prinċipali tiegħu fil-livell ta' prekursori eritrojdi. Wara li EPO jehel mar-riċettur tal-wiċċ taċ-ċellula tiegħu, hu jattiva rotot tat-transduzzjoni tas-sinjal li jinterferixxu mal-apoptosi u jstimulaw il-proliferazzjoni taċ-ċelluli eritrojdi.

EPO uman rikombinanti (epoetin alfa), espress fiċ-ċelluli tal-ovarji tal-ħamster Ċiniż, għandu sekwenza ta' 165 amino acids li hi identika għal dik ta' EPO uman urinarju; it-2 huma indistingwibbli fuq il-baži ta' assaġġi funzjonali. Il-piż molekulari apparenti ta' eritropoetin hu minn 32,000 sa 40,000 dalton.

Erythropoietin (EPO) hu fattur tat-tkabbir li jstimula primarjament il-produzzjoni ta' ċelluli ħomor. Ir-riċetturi ta' erythropoietin jistgħu jiġu espressi fuq il-wiċċ ta' diversi ċelluli tat-tumur.

Effetti farmakodinamiċi

Voluntiera b'saħħithom

Wara doži waħidhom (20,000 sa 160,000 IU taht il-ġilda) ta' epoetin alfa, ġie osservat rispons dipendenti mid-doża għall-markaturi farmakodinamiċi investigati, li jinkludu: retikuloċiti, RBCs, u emoglobina. Ġie osservat profil definit ta' żmien-konċentrazzjoni b'massimu u ritorn għal-linja baži għal bidliet fil-perċentwali ta' retikuloċiti. Profil inqas definit ġie osservat għall-RBCs u l-emoglobina. B'mod ġenerali, il-markaturi kollha farmakodinamiċi żdiedu b'mod lineari, bid-doża li laħqet rispons massimu fl-ogħla livelli tad-doża.

Studji addizzjonali farmakodinamiċi esploraw doża ta' 40,000 IU darba fil-ġimgħa kontra 150 IU/kg 3 darbiet fil-ġimgħa. Minkejja d-differenzi fil-profil ta' konċentrazzjoni-żmien, ir-rispons farmakodinamiku (kif imkejjel mit-tibdil fil-perċentwali ta' retikuloċiti, emoglobina, u RBCs totali) kien simili bejn dawn il-korsijiet. Studji addizzjonali qabblu l-kors ta' 40,000 IU darba fil-ġimgħa ta' epoetin alfa ma' doži darba kull ġimagħtejn li jvarjaw minn 80,000 għal 120,000 IU taht il-ġilda. B'mod ġenerali, ibbażat fuq ir-riżultati ta' dawn l-istudji farmakodinamiċi f'individwi b'saħħithom, il-kors ta' dożaġġ ta' 40,000 IU darba fil-ġimgħa jidher li hu aktar effiċjenti fil-produzzjoni ta' RBCs milli mill-korsijiet ta' darba kull ġimagħtejn, minkejja xebh osservat fil-produzzjoni ta' retikuloċiti fil-korsijiet ta' darba fil-ġimgħa u darba kull ġimagħtejn.

Insuffiċjenza kronika renali

Inwera li epoetin alfa jstimula l-erythropoiesis f'pazjenti anemiċi b'CRF, li jinkludu pazjenti fuq id-dijalisi u predijalisi. L-ewwel evidenza ta' rispons għal epoetin alfa hi żieda fl-għadd ta' retikuloċiti fi żmien 10 ijiem, segwita minn żidiet fl-għadd ta' ċelluli ħomor, emoglobina u ematokrit, normalment fi żmien minn 2 sa 6 ġimgħat. Ir-rispons tal-emoglobina jvarja bejn il-pazjenti u jista' jiġi affettwat mill-ħażniet ta' ħadid u l-preżenza ta' problemi mediċi fl-istess ħin.

Anemija kkawżata mill-kimoterapija

Intwera li epoetin alfa, mogħti 3 darbiet fil-ġimgħa jew darba fil-ġimgħa, iżid ir-rekwiziti tal-emoglobina u jnaqqas dawk tat-trasfuzjoni wara l-ewwel xahar ta' terapija f'pazjenti anemiċi bil-kanċer li jkun qad jirċievu l-kimoterapija.

Fi studju li qabbel il-korsijiet ta' dożaġġ ta' 150 IU/kg, 3 darbiet fil-ġimgħa, u l-kors ta' dożaġġ ta' 40,000 IU, darba fil-ġimgħa, f'individwi b'saħħithom u f'pazjenti anemiċi bil-kanċer, il-profil taż-żmien tat-tibdil fil-perċentwali ta' retikuloċiti, l-emoglobina, u ċ-ċelluli tad-demmi ħomor totali, kienu simili bejn iż-żewġ korsijiet ta' dożaġġ kemm f'individwi b'saħħithom kif ukoll f'pazjenti anemiċi bil-kanċer. L-AUCs tal-parametri farmakodinamiċi rispettivi kienu simili bejn il-korsijiet ta' dożaġġ ta' 150 IU/kg, 3 darbiet fil-ġimgħa u l-korsijiet ta' dożaġġ ta' 40,000 IU, darba fil-ġimgħa, f'individwi b'saħħithom kif ukoll f'pazjenti anemiċi bil-kanċer.

Pazjenti kirurġiċi adulti fi programm ta' predonazzjoni awtologa

Intwera li epoetin alfa jstimula l-produzzjoni ta' ċelluli tad-demmi ħomor sabiex iżid il-ġbir ta' demmi awtologu, u biex jillimita t-tnaqqis fl-emoglobina f'pazjenti adulti skedati għal operazzjoni mhux obbligatorja maġġuri li mhumiex mistennija li jagħmlu predepożitu tar-rekwiziti kompleti tagħhom ta' demmi perioperattiv. L-ikbar effetti jiġu osservati f'pazjenti b'emoglobina baxxa (≥ 13 g/dL).

Kura ta' pazjenti adulti skedati għal operazzjoni ortopedika elettiva maġġuri

F'pazjenti skedati għal operazzjoni ortopedika maġġuri mhux obbligatorja b'emoglobina qabel il-kura ta' > 10 sa ≥ 13 g/dL, intwera li epoetin alfa jnaqqas ir-riskju li jiġu riċevuti trasfuzjonijiet alloġeniċi u jhaffef l-irkupru eritrojdi (żieda fil-livelli tal-emoglobina, livelli ta' ematokrit, u l-għadd ta' retikuloċiti).

Effikaċja klinika u sigurtà

Insuffiċjenza kronika renali

Epoetin alfa ġie studjat fi provi kliniċi f'pazjenti adulti anemiċi b'CRF, li jinkludu pazjenti fuq id-dijalisi u predijalisi, biex jikkura l-anemija u jżomm l-ematokrit f' medda ta' konċentrazzjoni fil-mira ta' 30 sa 36%.

Fil-provi kliniċi, f' dozi tal-bidu ta' 50 sa 150 IU/kg, tliet darbiet fil-ġimgħa, madwar 95% tal-pazjenti kollha rrispondew permezz ta' żieda klinikament sinifikanti fl-ematokrit. Wara madwar xahrejn ta' terapija, Prattikament il-pazjenti kollha kienu indipendenti mit-trasfuzjoni. Għadarba l-ematokrit fil-mira nkiseb, id-doża ta' manteniment ġiet individwalizzata għal kull pazjent.

Fl-ikbar tliet provi kliniċi li twettqu f'pazjenti adulti fuq id-dijalisi, id-doża ta' manteniment medjana meħtieġa biex iżżomm l-ematokrit bejn 30 sa 36% kienet ta' madwar 75 IU/kg mogħtija 3 darbiet fil-ġimgħa.

Fi studju *double-blind*, ikkontrollat bi placebo, multicentriku, dwar il-kwalità tal-ħajja f'pazjenti b'CRF fuq l-emedijalisi, intwera titjib klinikament u statistikament sinifikanti fil-pazjenti kkurati b'epoetin alfa meta mqabbla mal-grupp tal-placebo meta tkejlu l-għeja, sintomi fiżiċi, relazzjonijiet u depressjoni (Kwestjonarju dwar Mard tal-Kliewi) wara sitt xhur ta' terapija. Pazjenti mill-grupp ikkurati b'epoetin alfa kienu wkoll irregjistrati fi studju ta' estensjoni open-label li wera titjib fil-kwalità tal-ħajja tagħhom li nżammu għal 12-il xahar addizzjonali.

Pazjenti adulti b'insuffiċjenza tal-kliewi li jkunu għadhom mhux qegħdin fuq id-dijalisi

Fi provi kliniċi li twettqu f'pazjenti b'CRF li mhumiex fuq id-dijalisi kkurati b'epoetin alfa, it-tul medju tat-terapija kien ta' kważi ħames xhur. Dawn il-pazjenti rrispondew għat-terapija b'epoetin alfa b'mod simili għal dak osservat f'pazjenti fuq id-dijalisi. Pazjenti bi CRF li ma kinux fuq id-dijalisi wrew żieda dipendenti fuq id-doża u sostnuta fl-ematokrit meta epoetin alfa ngħata jew minn ġol-vini jew minn taht il-ġilda. Rati simili ta' żieda ta' ematokrit ġew osservati meta epoetin alfa ngħata minn xi waħda minn dawn ir-rotot. Barra minn hekk, intwera li doži ta' epoetin alfa bejn 75 sa 150 IU/kg kull ġimgħa, iżommu ematokriti ta' 36 sa 38% għal sa sitt xhur.

F'2 studji b'intervall estiż ta' dożaġġ ta' epoetin alfa (3 darbiet fil-ġimgħa, darba fil-ġimgħa, darba kull ġimgħa, u darba kull 4 ġimgħat), xi pazjenti b'intervalli itwal ta' dożaġġ, ma żammewx livelli adegwati ta' emoglobina u laħqu l-kriterji ta' rtirar tal-emoglobina definiti mill-protokoll (0% fil-grupp ta' darba fil-ġimgħa, 3.7% fil-grupp ta' darba kull ġimgħa, u 3.3% fil-grupp ta' darba kull 4 ġimgħat).

Prova prospettiva li fiha l-parteciċipanti ntgħażlu b'mod każwali, evalwat 1,432 pazjent anemiku b'insuffiċjenza renali kronika li ma kinux qed jirċievu dijalisi. Il-pazjenti ġew assenjati għal kura b'epoetin alfa li kellha fil-mira livell ta' manutenzjoni ta' emoglobina ta' 13.5 g/dL (ogħla mil-livell rakkomandat ta' konċentrazzjoni tal-emoglobina) jew 11.3 g/dL. Avveniment kardjovaskulari maġġuri (mewt, infart mijokardijaku, puplesija jew rikoveru l-isptar minħabba insuffiċjenza kongestiva tal-qalb) seħħ fost 125 (18) mis-715-il pazjent fil-grupp ta' emoglobina ogħla meta mqabbla ma' 97 (14%) fost is-717-il pazjent fil-grupp ta' emoglobina iktar baxxa (proporzjon ta' periklu [HR] 1.3, 95% CI: 1.0, 1.7, p = 0.03).

Twettqu analizijiet miġbura post-hoc ta' provi kliniċi ta' ESAs f'pazjenti b'insuffiċjenza renali kronika (fuq id-dijalisi, mhux fuq id-dijalisi, f'pazjenti dijabetiċi u mhux dijabetiċi). Giet osservata tendenza lejn stima ta' riskju oġġla għal mewt mill-kawżi kollha u avvenimenti kardjovaskulari u ċerebrovaskulari assoċjati ma' dozi oġġla u kumulattivi ta' ESA independentement mill-istat ta' dijabete jew dijalisi (ara sezzjoni 4.2 u sezzjoni 4.4).

Kura ta' pazjenti b'anemija kkaġunata mill-kimoterapija

Epoetin alfa gie studjat fi provi kliniċi f'pazjenti adulti anemiċi bil-kanċer b'tumuri limfojde u solidi, u f'pazjenti fuq diversi korsijiet ta' kimoterapija, li jinkludu korsijiet li fihom il-platinum u bla platinum. F'dawn il-provi, intwera li epoetin alfa, mogħti 3 darbiet fil-gimġha u darba fil-gimġha, iżid ir-rekwiżiti tal-emoglobina u jnaqqas dawk tat-trasfużjoni wara l-ewwel xahar ta' terapija f'pazjenti anemiċi bil-kanċer li jkunu qed jirċievu l-kimoterapija. F'xi studji, il-faži double-blind kienet segwita minn faži open-label li matulha l-pazjenti kollha rċievu epoetin alfa, u giet osservata iż-żamma tal-effett.

Evidenza disponibbli tissuggerixxi li pazjenti b'tumuri malinni ematologiċi u tumuri solidi, jirrispondu b'mod ekwivalenti għal terapija b'epoetin alfa, u li pazjenti bi jew mingħajr infiltrazzjoni tat-tumur tal-mudullun, jirrispondu b'mod ekwivalenti għal terapija b'epoetin alfa. Intweriet intensità komparabbli ta' kimoterapija fil-gruppi ta' epoetin alfa u tal-placebo fil-provi dwar il-kimoterapija, minn żona simili taħt il-kurva newtrofili-żmien f'pazjenti kkurati b'epoetin alfa u pazjenti kkurati bi placebo, kif ukoll minn proporzjon simili ta' pazjenti fil-gruppi kkurati b'epoetin alfa u placebo li l-għadd assolut tagħhom tan-newtrofili waqa' taħt 1,000 u 500 ċellula/ μ L.

Fi studju prospettiv, ikkontrollat bil-placebo, tat-tip *double-blind*, u *randomised* fi 375 pazjent anemiku b'tumuri malinni mhux majelojdi li kienu qed jirċievu kimoterapija mhux bil-platinu, kien hemm tnaqqis sinifikanti fis-sintomi relatati mal-anemija (eż. għeja, tnaqqis fl-enerġija, tnaqqis fl-attività), kif imkejla bl-istrumenti u l-iskali li ġejjin: l-iskala ġenerali tal-iStima Funzjonali ta' Anemija relatata mat-Terapija kontra l-Kanċer (FACT-An, Functional Assessment of Cancer Therapy-Anaemia), l-iskala tal-għeja tal-FACT-An, u l-iskala Lineari Analoga tal-Kanċer (CLAS, Cancer Linear Analogue Scale). Żewġ studji iżgħar, ikkontrollati bil-placebo, u *randomised*, naqsu li juru titjib sinifikanti fil-parametri tal-kwalità tal-ħajja fuq l-iskala EORTC-QLQ-C30 jew CLAS, rispettivament.

Is-sopravivenza u l-progressjoni tat-tumur kienu eżaminati f'ħames studji kbar ikkontrollati, li kienu jinvolvu total ta' 2,833 pazjent, li erba' minnhom kienu studji *double-blind* u kkontrollati bil-placebo, u wiehed kien studju *open-label*. L-istudji kienu jinkludu jew pazjenti li kienu qed jigu kkurati bil-kimoterapija (żewġ studji), jew użaw popolazzjoni ta' pazjenti li għalihom, ESAs mhumiex indikati: anemija f'pazjenti bil-kanċer li ma kinux qed jirċievu kimoterapija, u pazjenti b'kanċer fir-ras u fl-għonq li kienu qed jirċievu r-radjuoterapija. Il-livell mixtieq tal-koncentrazzjoni tal-emoglobina f'żewġ studji kienet ta' > 13 g/dL (8.1 mmol/L); fit-tliet studji l-oħrajn kienet ta' 12 sa 14 g/dL (7.5 sa 8.7 mmol/L). Fl-istudju *open-label* ma kien hemm l-ebda differenza fis-sopravivenza totali bejn pazjenti kkurati b'eritropoetin uman rikombinanti u l-kontrolli. Fl-erba' studji kkontrollati bil-placebo, il-proporzjonijiet tal-periklu għas-sopravivenza totali varjaw bejn 1.25 u 2.47 favur il-kontrolli. Dawn l-istudji wrew mortalità eċċessiva konsistenti li kienet statistikament sinifikanti, u li ma kinitx spjegabbli, f'pazjenti li kellhom anemija assoċjata ma' diversi kanċers komuni, li rċievu eritropoetin uman rikombinanti, meta mqabbla mal-kontrolli. Ir-riżultat totali tas-sopravivenza fil-provi ma setax ikun spjegat b'mod sodisfaċenti mid-differenzi fl-inċidenza ta' trombożi u kumplikazzjonijiet marbuta bejn dawk il-pazjenti li ngħataw eritropoetin uman rikombinanti u dawk fil-grupp tal-kontroll.

Saret ukoll analiżi tad-dejta fuq livell ta' pazjent fuq iktar minn 13,900 pazjent bil-kanċer (li kienu fuq kimo-, radju-, kimoradju-, jew l-ebda terapija) li pparteċipaw fi 53 prova klinika kkontrollati li kienu jinvolvu diversi epoetins. Meta-analiżi tad-dejta tas-sopravivenza totali pproduċiet stima ta' punt ta' proporzjon ta' periklu ta' 1.06 favur il-kontrolli (95% CI: 1.00, 1.12; 53 prova u 13,933 pazjent) u għall-pazjenti bil-kanċer li kienu qed jirċievu kimoterapija, il-proporzjon ta' periklu ta' sopravivenza totali kien ta' 1.04 (95% CI: 0.97, 1.11; 38 prova u 10,441 pazjenti). Meta analiżi tindika wkoll b'mod konsistenti, żieda sinifikanti tar-riskju relattiv ta' avvenimenti tromboemboliċi f'pazjenti bil-kanċer li jkunu qed jirċievu erythropoetin uman rikombinanti (ara sezzjoni 4.4).

Twettaq studju li fih il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali, open-label, multicentriku fuq 2,098 mara anemiċi b'kanċer metastatiku tas-sider, li rċivew kimoterapija tal-ewwel jew tat-tieni għażla. Dan kien studju ta' noninferjorità imfassal sabiex tiġi eskluża zieda ta' 15% fir-riskju ta' progressjoni tat-tumur jew mewt ta' epoetin alfa flimkien ma' kura standard (SOC - *standard of care*) meta mqabbel ma' SOC waħidha. Meta waqfet tingabar id-data klinika, is-sopravivenza mingħajr progressjoni (PFS - *progression free survival*) medjana għal kull evalwazzjoni tal-investigatur tal-progressjoni tal-marda kienet 7.4 xhur f'kull grupp (HR 1.09, CI 95%: 0.99, 1.20), li tindika li l-għan tal-istudju ma ntlahaqx. Numru inqas b'mod sinifikanti ta' pazjenti rċivew trasfuzjonijiet ta' RBC fil-grupp ta' epoetin alfa flimkien ma' SOC (5.8% kontra 11.4%); madankollu, numru akbar b'mod sinifikanti ta' pazjenti kellhom avvenimenti vaskulari trombotiċi fil-grupp ta' epoetin alfa flimkien ma' SOC (2.8% kontra 1.4%). Fl-analiżi finali, kienu rrappurtati 1,653 mewt. Is-sopravivenza totali medjana fil-grupp ta' epoetin alfa flimkien ma' SOC kienet ta' 17.8 xhur meta mqabbla ma' 18.0-il xhur fil-grupp ta' SOC waħidha (HR 1.07, CI 95%: 0.97, 1.18). Iż-żmien medjan għall-progressjoni (TTP, *time to progression*) ibbażat fuq il-marda progressiva (PD, *progressive disease*) iddeterminata mill-investigatur kien ta' 7.5 xhur fil-grupp ta' epoetin alfa flimkien ma' SOC u ta' 7.5 xhur fil-grupp ta' SOC (HR 1.099, CI 95%: 0.998, 1.210). It-TTP medjan ibbażat fuq il-PD iddeterminata mill-IRC kien ta' 8.0 xhur fil-grupp ta' epoetin alfa flimkien ma' SOC u ta' 8.3 xhur fil-grupp ta' SOC (HR 1.033, CI 95%: 0.924, 1.156).

Programm ta' predonazzjoni awtologa

L-effett ta' epoetin alfa li jiffacilita d-donazzjoni ta' demm awtologu f' pazjenti b'ematokriti baxxi ($\geq 39\%$ u l-ebda anemija sottostanti minhabba defiċjenza ta' hadid), skedati għal operazzjoni ortopedika maġġuri, ġie evalwat fi studju double-blind, ikkontrollat bi placebo, li twettaq fuq 204 pazjenti, u studju kkontrollat, single-blind li twettaq fuq 55 pazjent.

Fl-istudju *double-blind*, il-pazjenti ġew ikkurati b'epoetin alfa 600 IU/kg jew placebo ġol-vini darba kuljum kull 3 sa 4 ijiem, fuq perjodu ta' 3 ġimgħat (total ta' 6 dozi). Bħala medja, il-pazjenti kkurati b'epoetin alfa kienu kapaċi li jagħmlu predepożitu ta' ferm aktar unitajiet ta' demm (4.5 unitajiet) minn pazjenti kkurati bi placebo (3.0 unitajiet).

Fl-istudju *single-blind*, il-pazjenti ġew ikkurati b'epoetin alfa 300 IU/kg jew 600 IU/kg jew placebo ġol-vini darba kuljum kull 3 sa 4 ijiem, fuq perjodu ta' 3 ġimgħat (total ta' 6 dozi). Il-pazjenti kkurati b'epoetin alfa kienu wkoll kapaċi jagħmlu predepożitu ta' ferm aktar unitajiet ta' demm (epoetin alfa 300 IU/kg = 4.4 unitajiet; epoetin alfa 600 IU/kg = 4.7 unitajiet) minn pazjenti kkurati bi placebo (2.9 unitajiet).

It-terapija b'epoetin alfa naqqset ir-riskju ta' esponiment għal demm alloġeneiku b'50% meta mqabbla ma' pazjenti li ma kinux qed jirċievu epoetin alfa.

Operazzjoni ortopedika mhux obbligatorja maġġuri

L-effett ta' epoetin alfa (300 IU/kg jew 100 IU/kg) fuq l-esponiment għal trasfuzjoni ta' demm alloġeniku, ġie evalwat fi prova klinika *double-blind*, ikkontrollata bi placebo, li saret fuq pazjenti adulti li ma kellhomx defiċjenza ta' hadid, skedati għal operazzjoni maġġuri mhux obbligatorja tal-ġenbejn jew tal-irkoppa. Epoetin alfa ngħata taht il-ġilda għal 10 ijiem qabel l-operazzjoni, fil-jum tal-operazzjoni, u għal erbat ijiem wara l-operazzjoni. Il-pazjenti ġew stratifikati skont l-emoglobina tagħhom fil-linja bażi (≥ 10 g/dL, > 10 sa ≥ 13 g/dL u > 13 g/dL).

Epoetin alfa 300 IU/kg naqqas b'mod sinifikanti r-riskju ta' trasfuzjoni alloġeneika f' pazjenti b'emoglobina ta' qabel il-kura ta' > 10 sa ≥ 13 g/dL. Sittax fil-mija ta' epoetin alfa 300 IU/kg, 23% ta' epoetin alfa 100 IU/kg, u 45% tal-pazjenti kkurati bi placebo kienu jeħtieġu trasfuzjoni.

Prova *open-label*, tat-tip grupp parallel, li saret fuq individwi adulti li ma kellhomx defiċjenza ta' hadid, b'emoglobina ta' qabel il-kura ta' ≤ 10 sa ≥ 13 g/dL, li kienu skedati għal operazzjoni ortopedika maġġuri tal-ġenbejn jew tal-irkoppa, qabbel epoetin alfa 300 IU/kg mogħti taht il-ġilda kuljum għal 10 ijiem qabel l-operazzjoni, fil-jum tal-operazzjoni, u għal erbat ijiem wara l-

operazzjoni, ma' epoetin alfa 600 IU/kg taht il-gilda darba fil-gimgha ghal 3 gimghat qabel l-operazzjoni u fil-jum tal-operazzjoni.

Mill-perjodu ta' qabel il-kura sa qabel l-operazzjoni, il-medja taz-zieda fl-emoglobina fil-grupp ta' 600 IU/kg kull gimgha (1.44 g/dL) kienet id-doppju minn dik osservata fil-grupp ta' 300 IU/kg ta' kuljum (0.73 g/dL). Il-medja tal-livelli ta' emoglobina kienu simili ghaż-żewg gruppi ta' kura matul il-perjodu kollu ta' wara l-operazzjoni.

Ir-rispons eritropoietiku osservat fiz-żewg gruppi ta' kura, irrizulta f'rati simili ta' trasfuzjoni (16% fil-grupp ta' 600 IU/kg kull gimgha u 20% fil-grupp ta' 300 IU/kg kuljum).

Kura tal-pazjenti adulti b'riskju baxx jew intermedju 1 ta' MDS

Studju li fih il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali, double-blind, ikkontrollat bil-plaċebo u multicentriku evalwa l-effikaċja u s-sigurtà tal-epoetin alfa f'individwi adulti anemiċi b'riskju baxx jew intermedju ta' MDS.

L-individwi ġew stratifikati bil-livell ta' eritropojetina fis-serum (sEPO, serum erythropoetin) u bl-istatus ta' trasfuzjoni qabel l-eżami. Il-karatteristiċi fil-linja bażi għall-istrat ta' < 200 mU/mL jintwerew fit-tabella t'hawn taht.

Karatteristiċi fil-Linja Bażi għall-Pazjenti b'sEPO < 200 mU/mL fl-Eżami

Total (N) ^b	Randomised	
	Epoetin alfa 85 ^a	Plaċebo 45
Eżami tal-sEPO < 200 mU/mL (N)	71	39
Emoglobina (g/l)		
N	71	39
Medja	92.1 (8.57)	92.1 (8.51)
Medjan	94.0	96.0
Medda	(71, 109)	(69, 105)
95% CI għall-medja	(90.1, 94.1)	(89.3, 94.9)
Trasfuzjonijiet Preċedenti		
N	71	39
Iva	31 (43.7%)	17 (43.6%)
≤ 2 Unitajiet ta' RBC	16 (51.6%)	9 (52.9%)
>2 u ≤4 Unitajiet ta' RBC	14 (45.2%)	8 (47.1%)
>4 Unitajiet ta' RBC	1 (3.2%)	0
Le	40 (56.3%)	22 (56.4%)

^a individwu wiehed ma kellux data sEPO

^b fl-istrat ta' ≥ 200 mU/mL kien hemm 13-il individwu fil-grupp ta' epoetin alfa u 6 individwi fil-grupp tal-plaċebo

Ir-rispons tal-eritrojde ġie definit skont il-kriterji tal-2006 tal-Grupp ta' Hidma Internazzjonali (IWG, International Working Group) bhala zieda fl-emoglobina ≥ 1.5 g/dL mil-linja bażi jew tnaqqis tal-unitajiet ta' RBC trasfuzi b'numru assolut ta' mill-inqas 4 unitajiet kull 8 gimghat meta mqabbel mat-8 gimghat qabel il-linja bażi, u tul ta' rispons ta' mill-inqas 8 gimghat.

Ir-rispons tal-eritrojde matul l-ewwel 24 gimgha tal-istudju ntwerwa minn 27/85 (31.8%) tal-individwi fil-grupp tal-epoetin alfa meta mqabbel ma' 2/45 (4.4%) tal-individwi fil-grupp tal-plaċebo (p < 0.001). L-individwi kollha li rrispondew kienu fl-istrat ta' sEPO < 200 mU/mL matul l-eżami. F'dak l-istrat 20/40 (50%) tal-individwi mingħajr trasfuzjonijiet preċedenti wrew rispons tal-eritrojde matul l-ewwel 24 gimgha, meta mqabbel ma' 7/31 (22.6%) tal-individwi bi trasfuzjonijiet preċedenti (żewg individwi bi trasfuzjonijiet preċedenti laħqu l-punt ta' tmiem primarju abbażi ta' tnaqqis tal-unitajiet RBC trasfuzi b'numru assolut ta' mill-inqas 4 unitajiet kull 8 gimghat meta mqabbel mat-8 gimghat qabel il-linja bażi).

Il-hin medjan bejn il-linja bażi u l-ewwel trasfużjoni kien itwal b' mod statistikament sinifikanti fil-grupp ta' epoetin alfa meta mqabbel mal-placebo (49 vs. 37 jum; $p = 0.046$). Wara 4 ġimgħat ta' trattament il-hin għall-ewwel trasfużjoni ġie mtawwal aktar fil-grupp tal-epoetin alfa (142 vs. 50 jum, $p = 0.007$). Il-perċentwali tal-individwi li rċewew trasfużjoni fil-grupp tal-epoetin alfa naqas minn 51.8% fit-8 ġimgħat ta' qabel il-linja bażi għal 24.7% bejn il-ġimgħat 16 u 24, meta mqabbel mal-grupp tal-placebo li kellu żieda fir-rata ta' trasfużjoni minn 48.9% għal 54.1% matul l-istess perjodi ta' żmien.

Popolazzjoni pedjatrika

Insuffiċjenza kronika renali

Epoetin alfa ġie evalwat fi studju kliniku open-label, li fih il-parteciċipanti ma ntgħażlux b' mod każwali, b' medda ta' doża miftuħa, li dam 52 ġimgħa, li sar fuq pazjenti pedjatriċi b' CRF li kienu qegħdin fuq l-emodijalisi. L-età medjana tal-pazjenti rreġistrati fl-istudju kienet ta' 11.6 snin (medda minn 0.5 sa 20.1 sena).

Epoetin alfa ngħata f' doża ta' 75 IU/kg/ġimgħa ġol-vini fi 2 jew 3 dozi maqsuma wara d-dijalisi, ittitrat b' 75 IU/kg/ġimgħa f' intervalli ta' 4 ġimgħat (sa massimu ta' 300 IU/kg/ġimgħa), biex tinkiseb żieda ta' 1 g/dL/xahar fl-emoglobina. Il-medda mixtieqa tal-koncentrazzjoni tal-emoglobina kienet ta' 9.6 sa 11.2 g/dL. Wiehed u tmenin fil-mija tal-pazjenti kisbu l-livell mixtieq ta' koncentrazzjoni tal-emoglobina. Iż-żmien medjan għall-mira kien ta' 11-il ġimgħa u d-doża medjana fil-mira kienet ta' 150 IU/kg/ġimgħa. Mill-pazjenti li laħqu l-mira, 90% għamlu hekk fuq kors ta' dożaġġ ta' 3 darbiet kull ġimgħa.

Wara 52 ġimgħa, 57% tal-pazjenti baqgħu fl-istudju, u rċewew doża medjana ta' 200 IU/kg/ġimgħa.

Data klinika b' għoti taħt il-ġilda fit-tfal hija limitata. F' 5 studji żgħar, open label, mhux ikkontrollati (numru ta' pazjenti varja minn 9-22, N totali = 72), Epoetin alfa ingħata taħt il-ġilda fit-tfal b' dozi tal-bidu ta' 100 IU/kg/ġimgħa sa 150 IU/kg/ġimgħa b' possibbiltà li jiżdied sa 300 IU/kg/ġimgħa. F' dawn l-istudji, il-bieċa l-kbira kienu pazjenti li kellhom dijalisi minn qabel (N = 44), 27 pazjent kienu fuq dijalisi peritoneali u 2 kienu fuq emodijalisi, b' età li varjat minn 4 xhur sa 17-il sena. B' mod globali, dawn l-istudji għandhom limitazzjonijiet metodologiċi iżda t-trattament kien assoċjat ma' xejriet pożittivi lejn livelli ta' emoglobina oġhla. Ma kien irrappurtat l-ebda avveniment avvers mhux mistenni (ara sezzjoni 4.2).

Anemija kkawżata mill-kimoterapija

Epoetin alfa 600 IU/kg (mogħti ġol-vini jew taħt il-ġilda darba fil-ġimgħa) kien evalwat fi studju li fih il-parteciċipanti ntgħażlu b' mod każwali, double-blind, ikkontrollat bil-placebo, ta' 16-il ġimgħa, u fi studju li fih il-parteciċipanti ntgħażlu b' mod każwali, ikkontrollat, open-label, ta' 20 ġimgħa f' pazjenti pedjatriċi anemiċi li kienu qed jirċievu kimoterapija majelosoppressiva għat-trattament ta' diversi tumuri malinni mhux majeloidi tat-tfulija.

Fl-istudju ta' 16-il ġimgħa (n = 222), f' pazjenti ttrattati b' epoetin alfa, ma kien hemm l-ebda effett statistikament sinifikanti fuq l-Inventarju tal-Kwalità tal-Ħajja Pedjatrika jew fuq il-punteġġi tal-Modulu tal-Kanċer irrappurtati mill-pazjenti jew irrappurtati mill-ġenituri mqabbla mal-placebo (punt aħħari primarju tal-effikaċja). Barra minn hekk, ma kien hemm l-ebda differenza fl-istatistika bejn il-proporzjon ta' pazjenti li kellhom bżonn trasfużjonijiet ta' pRBC bejn il-grupp ta' Epoetin alfa u placebo.

Fl-istudju ta' 20 ġimgħa (n = 225), ma kienet osservata l-ebda differenza sinifikanti fil-punt aħħari tal-effikaċja primarja, jiġifieri l-proporzjon ta' pazjenti li kellhom bżonn trasfużjoni ta' RBC wara Jum 28 (62% tal-pazjenti b' epoetin alfa kontra 69% tal-pazjenti b' terapija standard).

5.2 Taghrif farmakokinetiku

Assorbiment

Wara injezzjoni taht il-gilda, il-livelli ta' epoetin alfa fis-serum jilhqu l-massimu bejn 12 u 18-il siegħa wara d-doża. Ma kien hemm l-ebda akkumulazzjoni wara l-ghoti ta' doži multipli ta' 600 IU/kg mogħtija taht il-gilda kull ġimgħa.

Il-bijodisponibilità assoluta ta' epoetin alfa injettat minn taht il-gilda hija madwar 20% f'individwi b'saħħithom.

Distribuzzjoni

Il-volum medju tad-distribuzzjoni kien ta' 49.3 mL/g wara doži ġol-vini ta' 50 u 100 IU/kg f'individwi b'saħħithom. Wara l-ghoti għal ġol-vini ta' epoetin alfa f'individwi b'insuffiċjenza renali kronika, il-volum ta' distribuzzjoni varja minn 57-107 mL/kg wara doża waħda (12 IU/kg) għal 42-64 mL/kg wara dożaġġ multiplu (48-192 IU/kg), rispettivament. Għalhekk, il-volum tad-distribuzzjoni hu kemxejn akbar mill-ispazju tal-plażma.

Eliminazzjoni

Il-half-life ta' epoetin alfa wara l-ghoti għal ġol-vini ta' diversi doži hi ta' madwar 4 sigħat f'individwi b'saħħithom. Il-half-life għall-injezzjoni taht il-gilda hija stmata li hi ta' madwar 24 siegħa f'individwi b'saħħithom.

Il-medja ta' CL/F għall-korsijiet ta' 150 IU/kg 3 darbiet kull ġimgħa u 40,000 IU darba fil-ġimgħa f'individwi b'saħħithom, kienet ta' 31.2 u 12.6 mL/h/kg, rispettivament. Il-medja ta' CL/F għall-korsijiet ta' 150 IU/kg 3 darbiet kull ġimgħa u 40,000 IU darba fil-ġimgħa f'individwi anemiċi bil-kanċer, kienet ta' 45.8 u 11.3 mL/h/kg, rispettivament. Fil-bieċa l-kbira ta' individwi anemiċi bil-kanċer li kienu qed jirċievu kimoterapija ċiklika, CL/F kienet aktar baxxa wara doži taht il-gilda ta' 40,000 IU darba fil-ġimgħa u 150 IU/kg, 3 darbiet fil-ġimgħa meta mqabbla mal-valuri għal individwi b'saħħithom.

Linearità/nuqqas ta' linearità

F'individwi b'saħħithom, għet osservata zieda proporzjonali għad-doża fil-koncentrazzjonijiet ta' epoetin alfa fis-serum wara l-ghoti għal ġol-vini ta' 150 u 300 IU/kg, 3 darbiet fil-ġimgħa. L-ghoti ta' doži waħidhom ta' 300 sa 2,400 IU/kg ta' epoetin alfa taht il-gilda, irriżulta f' relazzjoni lineari bejn C_{max} medju u d-doża u bejn il-medja tal-AUC u d-doża. Relazzjoni inversa bejn it-tneħħija apparenti u d-doża għet innutata f'individwi b'saħħithom.

Fi studji biex jesploraw l-estensjoni tal-intervall tad-dożaġġ (40,000 IU darba fil-ġimgħa u 80,000, 100,000, u 120,000 IU kull ġimgħa), relazzjoni lineari iżda mhux proporzjonali għad-doża għet osservata bejn il-medja tas- C_{max} u d-doża, u bejn il-medja tal-AUC u d-doża fl-istat fiss.

Relazzjoni(jiet) farmakokinetika(ċi)/farmakodinamika(ċi)

Epoetin alfa juri effett relatat mad-doża fuq il-parametri ematoloġiċi li hu indipendenti mir-rotta tal-ghoti.

Popolazzjoni pedjatrika

Half-life ta' madwar 6.2 sa 8.7 sigħat għet irrappurtata f'individwi pedjatriċi b'insuffiċjenza renali kronika wara l-ghoti għal ġol-vini ta' doži multipli ta' epoetin alfa. Il-profil farmakokinetiku ta' epoetin alfa fit-tfal u l-adolexxenti jidher li hu simili għal dak tal-adulti.

Data farmakokinetika fi trabi tat-twelid hija limitata.

Studju ta' 7 trabi tat-twelid li twieldu qabel iż-żmien b'piż baxx hafna meta twieldu, u 10 adulti f'saħħithom li ngħataw eritropoetin i.v., issuġġerixxa li l-volum tad-distribuzzjoni kien madwar 1.5 sa darbtejn oġħla fi trabi tat-twelid li twieldu qabel iż-żmien milli f'adulti f'saħħithom, u t-tneħħija kienet madwar 3 darbiet oġħla fi trabi tat-twelid li twieldu qabel iż-żmien milli f'adulti f'saħħithom.

Indeboliment renali

F'pazjenti b'insuffiċjenza kronika renali, il-half-life ta' epoetin alfa mogħti ġol-vini titwal kemxejn, b'madwar 5 sigħat, meta mqabbla ma' individwi b'saħħithom.

5.3 Tagħrif ta' qabel l-użu kliniku dwar is-sigurtà

Fi studji tossikologiċi dwar doži ripetuti fil-klieb u l-firien, iżda mhux fix-xadini, it-terapija b'epoetin alfa kienet assoċjata ma' fibrozi subklinika tal-mudullun. Il-fibrozi tal-mudullun hija komplikazzjoni magħrufa ta' insuffiċjenza renali kronika fil-bniedem u tista' tkun marbuta ma' iperparatirojdiżmu sekondarju jew fatturi mhux magħrufa. L-inċidenza ta' fibrozi tal-mudullun ma kinetx akbar fi studju ta' pazjenti fuq l-omodjalisi li ġew ikkurati b'epoetin alfa għal 3 snin meta mqabbla ma' grupp ta' kontroll korrispondenti ta' pazjenti fuq dijalisi li ma kinetx ikkurati b'epoetin alfa.

Epoetin alfa ma jinduċix mutazzjoni tal-ġeni tal-batterji (Test ta' Ames), aberrazzjonijiet kromożomali f'ċelluli tal-mammali, mikronuklei fil-ġrieden, jew mutazzjoni tal-ġeni fl-HGPRT locus.

Ma sarux studji fuq perjodu fit-tul dwar il-karċinogeniċità. Hemm rapporti li ma jaqblux fil-letteratura, ibbażati fuq sejbiet *in vitro* minn kampjuni ta' tumuri umani, jissuggerixxu li l-eritropoetins jista' jkollhom rwol bħala proliferaturi tat-tumuri. Dan hu ta' importanza inċerta fis-sitwazzjoni klinika.

F'kolturi taċ-ċelluli ta' ċelluli tal-mudullun tal-bniedem, epoetin alfa jstimula erythropoiesis b'mod speċifiku u ma jaffettwax il-leucopoiesis. Azzjonijiet ċitotossiċi ta' epoetin alfa fuq iċ-ċelluli tal-mudullun ma setgħux jiġu osservati.

Fl-istudji fuq l-animali, epoetin alfa intwera li jnaqqas il-piż tal-ġisem tal-fetu, jittardja l-ossifikazzjoni u jżid il-mortalità tal-fetu meta jingħata f'doži kull ġimgħa ta' madwar 20 darba d-doża rakkomandata kull ġimgħa għall-bniedem. Dawn il-bidliet huma interpretati bħala konsegwenza tat-tnaqqis fiż-żieda tal-piż tal-ġisem tal-omm, u s-sinifikat għall-umani mhux magħruf fil-livelli ta' doži terapewtiċi.

6. TAGHRIF FARMAĊEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Sodium dihydrogen phosphate dihydrate

Disodium phosphate dihydrate

Sodium chloride

Glycine

Polysorbate 80

Ilma għall-injezzjonijiet

Hydrochloric acid (għal aġġustament tal-pH)

Sodium hydroxide (għal aġġustament tal-pH)

6.2 Inkompatibilitajiet

Fin-nuqqas ta' studji ta' kompatibilità, dan il-prodott mediċinali m'għandux jithallat ma' prodotti mediċinali oħrajn.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

Sentejn

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Żommu kiesaħ waqt il-ħażna u l-garr (2°C sa 8°C). Din il-medda ta' temperatura għandha tinzamm bir-reqqa sakemm il-mediċina tingħata lill-pazjent.

Għall-iskop ta' użu ambulatorju, il-prodott jista' jitneħħa minn ġol-frigġ, mingħajr ma jitpoġġa lura f'postu, għal perjodu massimu ta' 3 ijiem f'temperatura ta' mhux aktar minn 25°C. Jekk il-medicina ma tkunx intużat fl-aħħar ta' dan il-perjodu, din għandha tintrema.

Tagħmlux fil-friza u ċċaqalqux bis-sahha.
Żommu fil-pakkett oriġinali sabiex tilqa' mid-dawl.

6.5 In-natura tal-kontenitur u ta' dak li hemm ġo fih

Siringi mimlijin għal-lest (hġieg ta' tip I), bi jew mingħajr protezzjoni tas-sigurtà tal-labra, bi planger bhala tapp (lastku miksi bit-Teflon) issiġillati f'folja.

Binocrit 1,000 IU/0.5 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Kull siringa mimlija għal-lest fiha 0.5 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni. Pakkett ta' 1 jew 6 siringi.

Binocrit 2,000 IU/1 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Kull siringa mimlija għal-lest fiha 1 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni.
Pakkett ta' 1 jew 6 siringi.

Binocrit 3,000 IU/0.3 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Kull siringa mimlija għal-lest fiha 0.3 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni.
Pakkett ta' 1 jew 6 siringi.

Binocrit 4,000 IU/0.4 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Kull siringa mimlija għal-lest fiha 0.4 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni.
Pakkett ta' 1 jew 6 siringi.

Binocrit 5,000 IU/0.5 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Kull siringa mimlija għal-lest fiha 0.5 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni.
Pakkett ta' 1 jew 6 siringi.

Binocrit 6,000 IU/0.6 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Kull siringa mimlija għal-lest fiha 0.6 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni.
Pakkett ta' 1 jew 6 siringi.

Binocrit 7,000 IU/0.7 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Kull siringa mimlija għal-lest fiha 0.7 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni.
Pakkett ta' 1 jew 6 siringi.

Binocrit 8,000 IU/0.8 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Kull siringa mimlija għal-lest fiha 0.8 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni.
Pakkett ta' 1 jew 6 siringi.

Binocrit 9,000 IU/0.9 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Kull siringa mimlija għal-lest fiha 0.9 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni.
Pakkett ta' 1 jew 6 siringi.

Binocrit 10,000 IU/1 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Kull siringa mimlija għal-lest fiha 1 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni.
Pakkett ta' 1 jew 6 siringi.

Binocrit 20,000 IU/0.5 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Kull siringa mimlija għal-lest fiha 0.5 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni.
Pakkett ta' 1, 4 jew 6 siringi.

Binocrit 30,000 IU/0.75 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Kull siringa mimlija għal-lest fiha 0.75 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni.
Pakkett ta' 1, 4 jew 6 siringi.

Binocrit 40,000 IU/1 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
Kull siringa mimlija għal-lest fiha 1 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni.
Pakkett ta' 1, 4 jew 6 siringi.
Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniġġar iehor

Binocrit m'għandux jintuża u għandu jintrema

- jekk il-likwidu jkun fih il-kulur jew tkun tista' tara l-frak jgħum ġo fih,
- jekk is-siġill ikun miksur,
- jekk taf, jew taħseb li jkun ġie iffriżat bi zball, jew
- jekk kien hemm xi ħsara fil-frigġ.

Is-siringi mimlijin għal-lest huma lesti biex jintużaw (ara sezzjoni 4.2). Is-siringa mimlija għal-lest m'għandhiex tithawwad. Is-siringi huma mnaqqa bi ċrieki ggradati biex tippermetti l-użu parzjali jekk ikun meħtieġ. Kull ċirku ggradat jikkorrispondi għal volum ta' 0.1 mL. Il-prodott qiegħed hemm biex jintuża darba biss. Hu biss doża waħda ta' Binocrit minn kull siringa u armi s-soluzzjoni mhux meħtieġa qabel l-injezzjoni.

Kif tuża s-siringa mimlija għal-lest bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

Il-protezzjoni tas-sigurtà tal-labra tghatti l-labra biex jiġi evitat korriment ikkawżat mit-tingiż tal-labra. Dan ma jaffettwax l-operat normali tas-siringa. Aghfas il-planger bil-mod u b' mod konsistenti sakemm id-doża kollha tkun ingħatat u l-planger ma jkunx jista' jingħafas iktar. Filwaqt li tkompli tagħfas il-planger, nehhi s-siringa mill-pazjent. Il-protezzjoni tas-sigurtà tal-labra se tghatti l-labra meta terhi l-planger.

Kif tuża s-siringa mimlija għal-lest mingħajr protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

Agħti d-doża skont il-protokoll standard.

Kull fdal tal-prodott mediċinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitolbu l-liġijiet lokali.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Sandoz GmbH
Biochemiestr. 10
A-6250 Kundl
L-Awstrija

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Binocrit 1,000 IU/0.5 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
EU/1/07/410/001
EU/1/07/410/002
EU/1/07/410/027
EU/1/07/410/028

Binocrit 2,000 IU/1 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
EU/1/07/410/003
EU/1/07/410/004
EU/1/07/410/029
EU/1/07/410/030

Binocrit 3,000 IU/0.3 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
EU/1/07/410/005
EU/1/07/410/006
EU/1/07/410/031
EU/1/07/410/032

Binocrit 4,000 IU/0.4 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
EU/1/07/410/007
EU/1/07/410/008
EU/1/07/410/033
EU/1/07/410/034

Binocrit 5,000 IU/0.5 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
EU/1/07/410/009
EU/1/07/410/010
EU/1/07/410/035
EU/1/07/410/036

Binocrit 6,000 IU/0.6 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
EU/1/07/410/011
EU/1/07/410/012
EU/1/07/410/037
EU/1/07/410/038

Binocrit 7,000 IU/0.7 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
EU/1/07/410/017
EU/1/07/410/018
EU/1/07/410/039
EU/1/07/410/040

Binocrit 8,000 IU/0.8 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
EU/1/07/410/013
EU/1/07/410/014
EU/1/07/410/041
EU/1/07/410/042

Binocrit 9,000 IU/0.9 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
EU/1/07/410/019
EU/1/07/410/020
EU/1/07/410/043
EU/1/07/410/044

Binocrit 10,000 IU/1 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
EU/1/07/410/015
EU/1/07/410/016
EU/1/07/410/045
EU/1/07/410/046

Binocrit 20,000 IU/0.5 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
EU/1/07/410/021
EU/1/07/410/022
EU/1/07/410/047
EU/1/07/410/053
EU/1/07/410/048

Binocrit 30,000 IU/0.75 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
EU/1/07/410/023
EU/1/07/410/024
EU/1/07/410/049
EU/1/07/410/054
EU/1/07/410/050

Binocrit 40,000 IU/1 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest
EU/1/07/410/025
EU/1/07/410/026
EU/1/07/410/051
EU/1/07/410/055
EU/1/07/410/052

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĠDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 28 ta' Awwissu, 2007

Data tal-aħħar tiġdid: 18 ta' Ġunju, 2012

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

Informazzjoni ddettaljata dwar dan il-prodott mediċinali tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu/>.

ANNEX II

- A. MANIFATTURI TAS-SUSTANZA BIJOLOĠIKA ATTIVA U MANIFATTUR RESPONSABBLI GHALL-HRUĠ TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŻU**
- Ċ. KONDIZZJONIJIET U REKWIŻITI OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**
- D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŻU SIGUR U EFFETTIV TAL-PRODOTT MEDICINALI**

A. MANIFATTUR TAS-SUSTANZA BIJOLOĠIKA ATTIVA U MANIFATTUR RESPONSABBLI GHALL-HRUĠ TAL-LOTT

Isem u indirizz tal-manifattur tas-sustanza bijoloġika attiva

Lek Pharmaceuticals d.d.
Kolodvorska 27
SI-1234 Menges
Is-Slovenja

Isem u indirizz tal-manifattur responsabbli għall-hruġ tal-lott.

Sandoz GmbH
Biochemiestrasse 10
A-6336 Langkampfen
L-Awstrija

B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŻU

Prodott mediċinali li jingħata b'riċetta ristretta tat-tabib (ara Anness I: Sommarju tal- Karatteristiċi tal-Prodott, sezzjoni 4.2).

C. KONDIZZJONIJIET U REKWIŻITI OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

• **Rapporti Perjodiċi Aġġornati dwar is-Sigurtà**

Ir-rekwiżiti biex jiġu pprezentati tar-rapporti perjodiċi aġġornati dwar is-sigurtà għal dan il-prodott mediċinali huma mniżżla fil-lista tad-dati ta' referenza tal-Unjoni (lista EURD) prevista skont l-Artikolu 107c(7) tad-Direttiva 2001/83/KE u kwalunkwe aġġornament sussegwenti ppubblikat fuq il-portal elettroniku Ewropew tal-mediċini.

D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŻU SIGUR U EFFETIV TAL-PRODOTT MEDIĊINALI

• **Pjan tal-ġestjoni tar-riskju (RMP)**

L-MAH għandu jwettaq l-attivitajiet u l-interventi meħtieġa ta' farmakovigilanza ddettaljati fl-RMP maqbul ipprezentat fil-Modulu 1.8.2 tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqeghid fis-Suq u kwalunkwe aġġornament sussegwenti maqbul tal-RMP.

RMP aġġornat għandu jiġi pprezentat:

- Meta l-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini titlob din l-informazzjoni;
- Kull meta s-sistema tal-ġestjoni tar-riskju tiġi modifikata speċjalment minhabba li tasal informazzjoni ġdida li tista' twassal għal bidla sinifikanti fil-profil bejn il-benefiċċju u r-riskju jew minhabba li jintlaħaq għan importanti (farmakovigilanza jew minimizzazzjoni tar-riskji).

ANNES III

TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTAR

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KARTUNA TA' BARRA****1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI**

Binocrit 1,000 IU/0.5 mL IU soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Epoetin alfa

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.5 mL fiha 1,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 8.4 mikrogrammi ta' epoetin alfa.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI

Eċċipjenti: sodium dihydrogen phosphate dihydrate, disodium phosphate dihydrate, sodium chloride, glycine, polysorbate 80, hydrochloric acid (għal aġġustament tal-pH), sodium hydroxide (għal aġġustament tal-pH), u ilma għall-injezzjonijiet.
Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

Soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest.

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.5 mL

6 siringi mimlija għal-lest ta' 0.5 mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.5 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

6 siringi mimlija għal-lest ta' 0.5 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal taħt il-ġilda u għal ġol-vini.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Thawwadx.

6. TWISSIJA SPEĊJALI LI L-PRODOTT MEDIĊINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĊJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠA**8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

Żommu kiesaħ waqt il-ħażna u l-ġarr (2°C-8°C).
Tagħmlux fil-friza.

Żomm is-siringa mimlija għal-lest fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI GħAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ

Sandoz GmbH, Biochemiestr. 10, A-6250 Kundl, L-Awstrija

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ

EU/1/07/410/001
EU/1/07/410/002
EU/1/07/410/027
EU/1/07/410/028

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGħATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Binocrit 1,000 IU/0.5 mL

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluz.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC:
SN:
NN:

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA/SIRINGA**

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Binocrit 1,000 IU/0.5 mL injezzjoni

Epoetin alfa
IV/SC

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

6. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA TA' BARRA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI

Binocrit 2,000 IU/1 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Epoetin alfa

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Siringa mimlija għal-lest ta' 1 mL fiha 2,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 16.8 mikrogrammi ta' epoetin alfa.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI

Eċċipjenti: sodium dihydrogen phosphate dihydrate, disodium phosphate dihydrate, sodium chloride, glycine, polysorbate 80, hydrochloric acid (għal aġġustament tal-pH), sodium hydroxide (għal aġġustament tal-pH), u ilma għall-injezzjonijiet.
Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

Soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest.

Siringa mimlija għal-lest ta' 1 mL

6 siringi mimlija għal-lest ta' 1 mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 1 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

6 siringi mimlija għal-lest ta' 1 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal taħt il-ġilda u għal ġol-vini.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Thawwadx.

6. TWISSIJA SPEĊJALI LI L-PRODOTT MEDIĊINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĊJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

Żommu kiesaħ waqt il-ħażna u l-ġarr (2°C-8°C).
Tagħmlux fil-friza.

Żomm is-siringa mimlija għal-lest fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI GħAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ

Sandoz GmbH, Biochemiestr. 10, A-6250 Kundl, L-Awstrija

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ

EU/1/07/410/003
EU/1/07/410/004
EU/1/07/410/029
EU/1/07/410/030

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGħATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Binocrit 2,000 IU/1 mL

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluz.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC:
SN:
NN:

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA/SIRINGA**

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Binocrit 2,000 IU/1 mL injezzjoni

Epoetin alfa
IV/SC

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

6. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KARTUNA TA' BARRA****1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI**

Binocrit 3,000 IU/0.3 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Epoetin alfa

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.3 mL fiha 3,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 25.2 mikrogrammi ta' epoetin alfa.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI

Eċċipjenti: sodium dihydrogen phosphate dihydrate, disodium phosphate dihydrate, sodium chloride, glycine, polysorbate 80, hydrochloric acid (għal aġġustament tal-pH), sodium hydroxide (għal aġġustament tal-pH), u ilma għall-injezzjonijiet.
Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

Soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest.

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.3 mL

6 siringi mimlija għal-lest ta' 0.3 mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.3 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

6 siringi mimlija għal-lest ta' 0.3 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal taħt il-ġilda u għal ġol-vini.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Thawwadx.

6. TWISSIJA SPEĊJALI LI L-PRODOTT MEDIĊINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĊJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠA**8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

Żommu kiesaħ waqt il-ħażna u l-ġarr (2°C-8°C).
Tagħmlux fil-friza.

Żomm is-siringa mimlija għal-lest fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI GħAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ

Sandoz GmbH, Biochemiestr. 10, A-6250 Kundl, L-Awstrija

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ

EU/1/07/410/005
EU/1/07/410/006
EU/1/07/410/031
EU/1/07/410/032

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGħATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Binocrit 3,000 IU/0.3 mL

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluz.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC:
SN:
NN:

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA/SIRINGA**

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Binocrit 3,000 IU/0.3 mL injezzjoni

Epoetin alfa
IV/SC

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

6. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA TA' BARRA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI

Binocrit 4,000 IU/0.4 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Epoetin alfa

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.4 mL fiha 4,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 33.6 mikrogrammi ta' epoetin alfa.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI

Eċċipjenti: sodium dihydrogen phosphate dihydrate, disodium phosphate dihydrate, sodium chloride, glycine, polysorbate 80, hydrochloric acid (għal aġġustament tal-pH), sodium hydroxide (għal aġġustament tal-pH), u ilma għall-injezzjonijiet.
Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

Soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest.

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.4 mL

6 siringi mimlija għal-lest ta' 0.4 mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.4 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

6 siringi mimlija għal-lest ta' 0.4 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal taħt il-ġilda u għal ġol-vini.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Thawwadx.

6. TWISSIJA SPEĊJALI LI L-PRODOTT MEDIĊINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĊJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

Żommu kiesaħ waqt il-ħażna u l-ġarr (2°C-8°C).
Tagħmlux fil-friza.

Żomm is-siringa mimlija għal-lest fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI GħAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ

Sandoz GmbH, Biochemiestr. 10, A-6250 Kundl, L-Awstrija

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ

EU/1/07/410/007
EU/1/07/410/008
EU/1/07/410/033
EU/1/07/410/034

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGħATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Binocrit 4,000 IU/0.4 mL

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluz.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC:
SN:
NN:

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA/SIRINGA**

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Binocrit 4,000 IU/0.4 mL injezzjoni

Epoetin alfa
IV/SC

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

6. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA TA' BARRA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI

Binocrit 5,000 IU/0.5 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Epoetin alfa

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.5 mL fiha 5,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 42.0 mikrogrammi ta' epoetin alfa.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI

Eċċipjenti: sodium dihydrogen phosphate dihydrate, disodium phosphate dihydrate, sodium chloride, glycine, polysorbate 80, hydrochloric acid (għal aġġustament tal-pH), sodium hydroxide (għal aġġustament tal-pH), u ilma għall-injezzjonijiet.
Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

Soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest.

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.5 mL

6 siringi mimlija għal-lest ta' 0.5 mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.5 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

6 siringi mimlija għal-lest ta' 0.5 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal taħt il-ġilda u għal ġol-vini.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Thawwadx.

6. TWISSIJA SPEĊJALI LI L-PRODOTT MEDIĊINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĊJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

Żommu kiesaħ waqt il-ħażna u l-ġarr (2°C-8°C).
Tagħmlux fil-friza.

Żomm is-siringa mimlija għal-lest fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI GħAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ

Sandoz GmbH, Biochemiestr. 10, A-6250 Kundl, L-Awstrija

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ

EU/1/07/410/009
EU/1/07/410/010
EU/1/07/410/035
EU/1/07/410/036

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGħATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Binocrit 5,000 IU/0.5 mL

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC:
SN:
NN:

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA/SIRINGA**

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Binocrit 5,000 IU/0.5 mL injezzjoni

Epoetin alfa
IV/SC

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

6. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA TA' BARRA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI

Binocrit 6,000 IU/0.6 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Epoetin alfa

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.6 mL fiha 6,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 50.4 mikrogrammi ta' epoetin alfa.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI

Eċċipjenti: sodium dihydrogen phosphate dihydrate, disodium phosphate dihydrate, sodium chloride, glycine, polysorbate 80, hydrochloric acid (għal aġġustament tal-pH), sodium hydroxide (għal aġġustament tal-pH), u ilma għall-injezzjonijiet.
Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

Soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest.

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.6 mL

6 siringi mimlija għal-lest ta' 0.6 mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.6 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

6 siringi mimlija għal-lest ta' 0.6 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal taħt il-ġilda u għal ġol-vini.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Thawwadx.

6. TWISSIJA SPEĊJALI LI L-PRODOTT MEDIĊINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĊJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

Żommu kiesaħ waqt il-ħażna u l-ġarr (2°C-8°C).
Tagħmlux fil-friza.

Żomm is-siringa mimlija għal-lest fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI GħAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ

Sandoz GmbH, Biochemiestr. 10, A-6250 Kundl, L-Awstrija

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ

EU/1/07/410/011
EU/1/07/410/012
EU/1/07/410/037
EU/1/07/410/038

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGħATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Binocrit 6,000 IU/0.6 mL

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluz.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC:
SN:
NN:

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA/SIRINGA**

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Binocrit 6,000 IU/0.6 mL injezzjoni

Epoetin alfa
IV/SC

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

6. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA TA' BARRA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI

Binocrit 7,000 IU/0.7 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Epoetin alfa

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.7 mL fiha 7,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 58.8 mikrogrammi ta' epoetin alfa.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI

Eċċipjenti: sodium dihydrogen phosphate dihydrate, disodium phosphate dihydrate, sodium chloride, glycine, polysorbate 80, hydrochloric acid (għal aġġustament tal-pH), sodium hydroxide (għal aġġustament tal-pH), u ilma għall-injezzjonijiet.
Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

Soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest.

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.7 mL

6 siringi mimlija għal-lest ta' 0.7 mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.7 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

6 siringi mimlija għal-lest ta' 0.7 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal taħt il-ġilda u għal ġol-vini.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Thawwadx.

6. TWISSIJA SPEĊJALI LI L-PRODOTT MEDIĊINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĊJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

Żommu kiesaħ waqt il-ħażna u l-ġarr (2°C-8°C).
Tagħmlux fil-friza.

Żomm is-siringa mimlija għal-lest fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI GħAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ

Sandoz GmbH, Biochemiestr. 10, A-6250 Kundl, L-Awstrija

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ

EU/1/07/410/017
EU/1/07/410/018
EU/1/07/410/039
EU/1/07/410/040

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGħATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Binocrit 7,000 IU/0.7 mL

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluz.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC:
SN:
NN:

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA/SIRINGA**

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Binocrit 7,000 IU/0.7 mL injezzjoni

Epoetin alfa
IV/SC

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

6. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KARTUNA TA' BARRA****1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI**

Binocrit 8,000 IU/0.8 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Epoetin alfa

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.8 mL fiha 8,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 67.2 mikrogrammi ta' epoetin alfa.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI

Eċċipjenti: sodium dihydrogen phosphate dihydrate, disodium phosphate dihydrate, sodium chloride, glycine, polysorbate 80, hydrochloric acid (għal aġġustament tal-pH), sodium hydroxide (għal aġġustament tal-pH), u ilma għall-injezzjonijiet.
Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

Soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest.

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.8 mL

6 siringi mimlija għal-lest ta' 0.8 mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.8 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

6 siringi mimlija għal-lest ta' 0.8 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal taħt il-ġilda u għal ġol-vini.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Thawwadx.

6. TWISSIJA SPEĊJALI LI L-PRODOTT MEDIĊINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĊJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠA**8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

Żommu kiesaħ waqt il-ħażna u l-ġarr (2°C-8°C).
Tagħmlux fil-friza.

Żomm is-siringa mimlija għal-lest fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI GħAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ

Sandoz GmbH, Biochemiestr. 10, A-6250 Kundl, L-Awstrija

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ

EU/1/07/410/013
EU/1/07/410/014
EU/1/07/410/041
EU/1/07/410/042

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGħATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Binocrit 8,000 IU/0.8 mL

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC:
SN:
NN:

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA/SIRINGA**

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Binocrit 8,000 IU/0.8 mL injezzjoni

Epoetin alfa
IV/SC

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

6. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA TA' BARRA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI

Binocrit 9,000 IU/0.9 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Epoetin alfa

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.9 mL fiha 9,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 75.6 mikrogrammi ta' epoetin alfa.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI

Eċċipjenti: sodium dihydrogen phosphate dihydrate, disodium phosphate dihydrate, sodium chloride, glycine, polysorbate 80, hydrochloric acid (għal aġġustament tal-pH), sodium hydroxide (għal aġġustament tal-pH), u ilma għall-injezzjonijiet.
Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

Soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest.

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.9 mL

6 siringi mimlija għal-lest ta' 0.9 mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.9 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

6 siringi mimlija għal-lest ta' 0.9 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal taħt il-ġilda u għal ġol-vini.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Thawwadx.

6. TWISSIJA SPEĊJALI LI L-PRODOTT MEDIĊINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĊJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

Żommu kiesaħ waqt il-ħażna u l-ġarr (2°C-8°C).
Tagħmlux fil-friza.

Żomm is-siringa mimlija għal-lest fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI GħAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ

Sandoz GmbH, Biochemiestr. 10, A-6250 Kundl, L-Awstrija

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ

EU/1/07/410/019
EU/1/07/410/020
EU/1/07/410/043
EU/1/07/410/044

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGħATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Binocrit 9,000 IU/0.9 mL

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluz.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC:
SN:
NN:

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA/SIRINGA**

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Binocrit 9,000 IU/0.9 mL injezzjoni

Epoetin alfa
IV/SC

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

6. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA TA' BARRA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI

Binocrit 10,000 IU/1 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Epoetin alfa

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Siringa mimlija għal-lest ta' 1 mL fiha 10,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 84.0 mikrogrammi ta' epoetin alfa.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI

Eċċipjenti: sodium dihydrogen phosphate dihydrate, disodium phosphate dihydrate, sodium chloride, glycine, polysorbate 80, hydrochloric acid (għal aġġustament tal-pH), sodium hydroxide (għal aġġustament tal-pH), u ilma għall-injezzjonijiet.
Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

Soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest.

Siringa mimlija għal-lest ta' 1 mL

6 siringi mimlija għal-lest ta' 1 mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 1 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

6 siringi mimlija għal-lest ta' 1 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal taħt il-ġilda u għal ġol-vini.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Thawwadx.

6. TWISSIJA SPEĊJALI LI L-PRODOTT MEDIĊINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĊJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

Żommu kiesaħ waqt il-ħażna u l-ġarr (2°C-8°C).
Tagħmlux fil-friza.

Żomm is-siringa mimlija għal-lest fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI GħAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ

Sandoz GmbH, Biochemiestr. 10, A-6250 Kundl, L-Awstrija

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ

EU/1/07/410/015
EU/1/07/410/016
EU/1/07/410/045
EU/1/07/410/046

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGħATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Binocrit 10,000 IU/1 mL

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluz.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC:
SN:
NN:

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA/SIRINGA**

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Binocrit 10,000 IU/1 mL injezzjoni

Epoetin alfa
IV/SC

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

6. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA TA' BARRA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI

Binocrit 20,000 IU/0.5 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Epoetin alfa

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.5 mL fiha 20,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 168.0 mikrogrammi ta' epoetin alfa.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI

Eċċipjenti: sodium dihydrogen phosphate dihydrate, disodium phosphate dihydrate, sodium chloride, glycine, polysorbate 80, hydrochloric acid (għal aġġustament tal-pH), sodium hydroxide (għal aġġustament tal-pH), u ilma għall-injezzjonijiet.
Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

Soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest.

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.5 mL

6 siringi mimlija għal-lest ta' 0.5 mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.5 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

4 siringi mimlija għal-lest ta' 0.5 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

6 siringi mimlija għal-lest ta' 0.5 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal taht il-ġilda u għal ġol-vini.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Thawwadx.

6. TWISSIJA SPEĊJALI LI L-PRODOTT MEDIĊINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlahaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĊJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

Żommu kiesaħ waqt il-ħażna u l-ġarr (2°C-8°C).
Tagħmlux fil-friza.

Żomm is-siringa mimlija għal-lest fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, JEKK HEMM BŻONN**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Sandoz GmbH, Biochemiestr. 10, A-6250 Kundl, L-Awstrija

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/07/410/021
EU/1/07/410/022
EU/1/07/410/047
EU/1/07/410/053
EU/1/07/410/048

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Binocrit 20,000 IU/0.5 mL

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluz.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC:
SN:
NN:

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA/SIRINGA**

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Binocrit 20,000 IU/0.5 mL injezzjoni

Epoetin alfa
IV/SC

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

6. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA TA' BARRA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI

Binocrit 30,000 IU/0.75 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Epoetin alfa

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.75 mL fiha 30,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 252.0 mikrogrammi ta' epoetin alfa.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI

Eċċipjenti: sodium dihydrogen phosphate dihydrate, disodium phosphate dihydrate, sodium chloride, glycine, polysorbate 80, hydrochloric acid (għal aġġustament tal-pH), sodium hydroxide (għal aġġustament tal-pH), u ilma għall-injezzjonijiet.
Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

Soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest.

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.75 mL

6 siringi mimlija għal-lest ta' 0.75 mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 0.75 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

4 siringi mimlija għal-lest ta' 0.75 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

6 siringi mimlija għal-lest ta' 0.75 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal taht il-ġilda u għal ġol-vini.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Thawwadx.

6. TWISSIJA SPEĊJALI LI L-PRODOTT MEDIĊINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlahaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĊJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

Żommu kiesaħ waqt il-ħażna u l-ġarr (2°C-8°C).
Tagħmlux fil-friza.

Żomm is-siringa mimlija għal-lest fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI GħAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, JEKK HEMM BŻONN**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ**

Sandoz GmbH, Biochemiestr. 10, A-6250 Kundl, L-Awstrija

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ

EU/1/07/410/023
EU/1/07/410/024
EU/1/07/410/049
EU/1/07/410/054
EU/1/07/410/050

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGħATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Binocrit 30,000 IU/0.75 mL

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluz.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC:
SN:
NN:

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA/SIRINGA**

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Binocrit 30,000 IU/0.75 mL injezzjoni

Epoetin alfa
IV/SC

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

6. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA TA' BARRA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI

Binocrit 40,000 IU/1 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest

Epoetin alfa

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Siringa mimlija għal-lest ta' 1 mL fiha 40,000 unità internazzjonali (IU) li jikkorrispondu għal 336.0 mikrogrammi ta' epoetin alfa.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI

Eċċipjenti: sodium dihydrogen phosphate dihydrate, disodium phosphate dihydrate, sodium chloride, glycine, polysorbate 80, hydrochloric acid (għal aġġustament tal-pH), sodium hydroxide (għal aġġustament tal-pH), u ilma għall-injezzjonijiet.
Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

Soluzzjoni għall-injezzjoni f' siringa mimlija għal-lest.

Siringa mimlija għal-lest ta' 1 mL

6 siringi mimlija għal-lest ta' 1 mL

Siringa mimlija għal-lest ta' 1 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

4 siringi mimlija għal-lest ta' 1 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

6 siringi mimlija għal-lest ta' 1 mL bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal taht il-ġilda u għal ġol-vini.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Thawwadx.

6. TWISSIJA SPEĊJALI LI L-PRODOTT MEDIĊINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlahaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĊJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

Żommu kiesaħ waqt il-ħażna u l-ġarr (2°C-8°C).
Tagħmlux fil-friza.

Żomm is-siringa mimlija għal-lest fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI GħAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, JEKK HEMM BŻONN**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ**

Sandoz GmbH, Biochemiestr. 10, A-6250 Kundl, L-Awstrija

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GħAT-TQEGħID FIS-SUQ

EU/1/07/410/025
EU/1/07/410/026
EU/1/07/410/051
EU/1/07/410/055
EU/1/07/410/052

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGħATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Binocrit 40,000 IU/1 mL

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluz.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC:
SN:
NN:

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA/SIRINGA**

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Binocrit 40,000 IU/1 mL injezzjoni

Epoetin alfa
IV/SC

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

6. OHRAJN

B. FULJETT TA' TAGHRIF

Fuljett ta' taghrif: Informazzjoni għall-pazjent

Binocrit 1,000 IU/0.5 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f'siringa mimlija għal-lest

Binocrit 2,000 IU/1 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f'siringa mimlija għal-lest

Binocrit 3,000 IU/0.3 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f'siringa mimlija għal-lest

Binocrit 4,000 IU/0.4 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f'siringa mimlija għal-lest

Binocrit 5,000 IU/0.5 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f'siringa mimlija għal-lest

Binocrit 6,000 IU/0.6 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f'siringa mimlija għal-lest

Binocrit 7,000 IU/0.7 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f'siringa mimlija għal-lest

Binocrit 8,000 IU/0.8 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f'siringa mimlija għal-lest

Binocrit 9,000 IU/0.9 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f'siringa mimlija għal-lest

Binocrit 10,000 IU/1 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f'siringa mimlija għal-lest

Binocrit 20,000 IU/0.5 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f'siringa mimlija għal-lest

Binocrit 30,000 IU/0.75 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f'siringa mimlija għal-lest

Binocrit 40,000 IU/1 mL soluzzjoni għall-injezzjoni f'siringa mimlija għal-lest

Epoetin alfa

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tibda tuża din il-medicina peress li fih informazzjoni importanti għalik.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek.
- Din il-medicina giet mogħtija lilek biss. M'għandekx tgħaddiha lil persuni oħra. Tista' tagħmlilhom il-ħsara, anke jekk għandhom l-istess sinjali ta' mard bħal tiegħek.
- Jekk ikollok xi effett sekondarju kellem lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwix elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

1. X'inhum Binocrit u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tuża Binocrit
3. Kif għandek tuża Binocrit
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżen Binocrit
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhum Binocrit u għalxiex jintuża

Binocrit fih is-sustanza attiva epoetin alfa, proteina li tistimula l-mudullun biex jipproduci iktar ċelluli tad-demm homor li jgħorru l-emoglobina (sustanza li għorru l-ossiġnu). Epoetin alfa hu kopja tal-proteina umana erythropoietin u jaġixxi bl-istess mod.

Binocrit jintuża għall-kura ta' anemija sintomatika kkawżata minn mard tal-kliewi:

- fit-tfal li jkunu fuq l-emodijalisi
- f'persuni adulti li jkunu fuq l-emodijalisi jew dijalisi peritoneali
- f'persuni adulti b'anemija severa li jkunu għadhom mhux qegħdin fuq id-dijalisi

Jekk għandek mard tal-kliewi, jista' jkollok nuqqas ta' ċelluli tad-demmm ħomor jekk il-kliewi tiegħek ma jipproduċux biżżejjed erythropoietin (meħtieġ għal produzzjoni taċ-ċelluli ħomor). Binocrit jingħata biex jistimula l-mudullun tiegħek biex jipproduċi iktar ċelluli ħomor tad-demmm.

Binocrit jintuża biex tiġi kkurata anemija f'adulti li jkunu qed jirċievu kimoterapija għal tumuri solidi, limfoma malinna jew majeloma multipla (kanċer tal-mudullun) li jista' jkollhom bżonn ta' trasfużjoni tad-demmm. Binocrit jista' jnaqqas il-ħtieġa għal trasfużjoni tad-demmm f'dawn il-pazjenti.

Binocrit jintuża f'adulti li huma moderatament anemiċi li jagħtu xi ftit mid-demmm tagħhom qabel l-operazzjoni, biex b'hekk id-demmm jista' jingħatalhom lura matul jew wara l-operazzjoni. Minħabba li Binocrit jistimula l-produzzjoni taċ-ċelluli tad-demmm ħomor, it-tobba jistgħu jiehdu iktar demmm minn dawn il-persuni.

Binocrit jintuża f'persuni adulti li huma moderatament anemiċi li jkun se jkollhom operazzjoni ortopedika maġġuri (perezempju operazzjonijiet tas-sostituzzjoni tal-ġenbejn jew tal-irkoppa), biex titnaqqas il-ħtieġa potenzjali għal trasfużjonijiet tad-demmm.

Binocrit jintuża biex tiġi kkurata anemija fl-adulti b'disturb tal-mudullun li jikkawża tfixkil serju fil-ħolqien ta' ċelluli tad-demmm (sindromi majelodisplastiki). Binocrit jista' jnaqqas il-ħtieġa għal trasfużjoni tad-demmm.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tuża Binocrit

Tużax Binocrit:

- **jekk inti allergiku/a** għal epoetin alfa jew għal xi sustanza oħra ta' din il-medicina (imnizzla fis-sezzjoni 6).
- **jekk ġejt iddijanostikat/a b'Aplasija taċ-Ċelluli l-Homor tad-Demm Pura** (il-mudullun ma jkunx jista' jipproduċi biżżejjed ċelluli tad-demmm ħomor) wara kura fil-passat bi kwalunkwe prodott li jistimula l-produzzjoni taċ-ċelluli tad-demmm ħomor (li jinkludi Binocrit). Ara sezzjoni 4.
- **jekk għandek pressjoni għolja tad-demmm** li mhix ikkontrollata tajjeb bil-medicini.
- Biex tistimula l-produzzjoni taċ-ċelluli tad-demmm ħomor tiegħek (biex b'hekk it-tobba jkunu jistgħu jiehdu iktar demmm minnek) **jekk inti ma jistax ikollok trasfużjonijiet bid-demmm tiegħek stess** matul jew wara operazzjoni.
- **jekk tkun se tagħmel operazzjoni ortopedika maġġuri mhux obligatorja** (bħal operazzjoni tal-ġenbejn jew tal-irkoppa), u inti:
 - għandek mard sever tal-qalb
 - għandek disturbi severi tal-vini u tal-arterji
 - sofret dan l-aħħar minn attakk tal-qalb jew aċċessjoni
 - ma tistax tieħu medicini li jraqu d-demmmBinocrit jista' ma jkunx adattat għalik. Jekk jogħġbok iddiskuti dan mat-tabib tiegħek. Waqt li jkunu qed jiehdu Binocrit, xi nies jeħtieġu medicini biex inaqqsu r-riskju ta' emboli tad-demmm. **Jekk ma tistax tieħu medicini li ma jhallux lid-demmm jagħqad, m'għandekx tieħu Binocrit.**

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek qabel tuża Binocrit.

Binocrit u prodotti ohrajn li jstimulaw il-produzzjoni taċ-ċelluli homor jistgħu jżidu r-riskju li jiżviluppaw emboli tad-demmm fil-pazjenti kollha. Dan ir-riskju jista' jkun oghla jekk ikollok fatturi ohrajn ta' riskju li tiżviluppa emboli tad-demmm (*pereżempju jekk kellek embolu tad-demmm fil-passat jew jekk għandek piż żejjed, għandek id-dijabete, għandek mard tal-qalb jew m'intix fuq saqajk għal żmien twil minhabba operazzjoni jew mard*). Jekk jogħġbok għid lit-tabib tiegħek dwar kwalunkwe minn dawn l-affarijiet. It-tabib tiegħek se jgħinek tiddeċiedi jekk Binocrit huwiex adattat għalik.

Hu importanti li tgħid lit-tabib tiegħek jekk xi waħda miċ-ċirkustanzi li ġejjin tgħodd għalik. Għandu mnejn xorta waħda tkun tista' tuża Binocrit, iżda qabel tagħmel hekk, kellek lit-tabib tiegħek l-ewwel.

Jekk taf li tbat minn, jew batejt minn:

- **pressjoni tad-demmm għolja;**
- **puplesiji epilettiċi jew aċċessjonijiet;**
- **mard tal-fwied;**
- **anemija minn kawżi ohrajn;**
- **porfirija (disturb rari tad-demmm).**

Jekk inti pazjent bil-kanċer, għandek tkun taf li prodotti li jstimulaw il-produzzjoni taċ-ċelluli tad-demmm homor (bħal Binocrit) jistgħu jaġixxu bħala fattur tat-tkabbir u għalhekk, fit-teorija jistgħu jaffettwaw il-progressjoni tal-kanċer tiegħek.

Skont is-sitwazzjoni individwali tiegħek, trasfuzjoni tad-demmm tista' tkun preferibbli. Jekk jogħġbok iddiskuti dan mat-tabib tiegħek.

Jekk inti pazjent b'epatite Ċ u qed tirċievi interferon u ribavirin, għandek tiddiskuti dan mat-tabib tiegħek, għax kombinazzjoni ta' epoetin alfa ma' interferon u ribavirin wasslet għal telf ta' effett u żvilupp ta' kundizzjoni msejha aplasija pura taċ-ċelluli homor (PRCA), forma ta' anemija severa, f'każijiet rari. Binocrit mhux approvat fl-immaniġġjar ta' anemija marbuta ma' epatite Ċ.

Jekk inti pazjent b'insuffiċjenza renali kronika, u b' mod partikolari jekk ma tirrispondix kif suppost għal Binocrit, it-tabib tiegħek se jiċċekka d-doża ta' Binocrit, għax jekk iżid ripetutament id-doża tiegħek ta' Binocrit jekk ma tkunx qed tirrispondi għall-kura, jista' jiżdied ir-riskju li jkollok problema fil-qalb jew fil-vini/arterji, u jista' jiżdied ir-riskju ta' infart mijokardijaku, puplesija u mewt.

Jekk inti pazjent bil-kanċer, għandek tkun taf li l-użu ta' Binocrit jista' jkun assoċjat ma' sopravivenza iqsar u rata ta' mewt oghla f'pazjenti b'kanċer fir-ras u fl-għonq, u kanċer metastatiku tas-sider, li jkunu qed jirċievu kimoterapija.

Oqgħod attent hafna bi prodotti ohra li jstimulaw il-produzzjoni ta' ċelluli tad-demmm homor

Binocrit hu wieħed minn gruppi ta' prodotti li jstimulaw il-produzzjoni ta' ċelluli tad-demmm homor bħalma tagħmel erythropoietin proteina umana. Il-professjonista tiegħek fil-qasam tal-kura tas-saħħa dejjem ser jirreġistra l-prodott eżatt li tkun qed tuża. Jekk tingħata prodott f'dan il-grupp minn barra Binocrit matul il-kura tiegħek, kellek lit-tabib jew lill-ispizjar tiegħek qabel tużaha.

Oqgħod attent hafna bi Binocrit:

Kien hemm rapporti ta' **reazzjonijiet serji tal-gilda** fosthom is-sindrome ta' Stevens-Johnson (SJS) u nekrolisi epidermali tossika (TEN) b'rabta ma' kura b'epoetin.

Fil-bidu SJS/TEN tista' tidher bħala tikek homor qishom miri jew dbabar tondi hafna drabi b'i nafet ċentrali fuq iż-żaqq. Barra minn hekk, jista' jkun hemm ulċeri fil-ħalq, fil-grizmejn, fl-immieher, fuq il-ġenitali u fl-għajnejn (għajnejn homor u minfuħin). Hafna drabi dawn ir-raxxijiet serji tal-gilda jiġu segwiti minn deni u/jew sintomi li jixbhu lil dawk tal-influwenza. Ir-raxxijiet jistgħu jiżviluppaw fi tqaxxir mifruq tal-gilda u kumplikazzjonijiet ta' periklu għall-ħajja.

Jekk tiżviluppa raxx serju jew xi sintomu ieħor tal-ġilda minn dawn, ieqaf ħu Binocrit u kkuntattja lit-tabib tiegħek jew fittex attenzjoni medika minnufih.

Mediċini oħra u Binocrit

Għid lit-tabib tiegħek jekk qed tuża, użajt dan l-aħħar jew tista' tuża xi mediċini oħra.

Jekk qiegħed tieħu mediċina msejha cyclosporin (li tintuża, pereżempju, wara trapjanti tal-kliwi), it-tabib tiegħek jista' jordna testijiet tad-demem biex jiċċekkja l-livell ta' cyclosporin waqt li tkun qed tieħu Binocrit.

Supplimenti tal-hadid u stimulanti oħrajn tad-demem jistgħu jżidu l-effikaċja ta' Binocrit. It-tabib tiegħek se jiddeċiedi jekk hux ta' ġid għalik li tehodhom.

Jekk iżżur sptar, klinika jew lit-tabib tal-familja, għidilhom li qed tieħu kura b'Binocrit. Jista' jaffettwa kuri oħrajn jew riżultati tat-testijiet.

Tqala u treddigh

Hu importanti li tghid lit-tabib tiegħek jekk xi waħda miċ-ċirkustanzi li ġejjin tghodd għalik. Għandu mnejn li xorta tkun tista' tuża waħda tuża Binocrit, iżda qabel tagħmel hekk, kellew lit-tabib tiegħek l-ewwel:

- **jekk inti tqila**, jew jekk taħseb li tista' tkun tqila.
- **jekk qed tredda'.**

Binocrit fih sodium

Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull doża, jiġifieri essenzjalment "ħieles mis-sodium".

3. Kif għandek tuża Binocrit

Dejjem għandek tuża din il-mediċina skont il-parir eżatt tat-tabib tiegħek. Iċċekkja mat-tabib tiegħek jekk ikollok xi dubju.

It-tabib tiegħek wettaq testijiet tad-demem u ddeċieda li inti għandek bżonn Binocrit.

Binocrit jista' jingħata permezz ta' injezzjoni:

- **Jew** ġo vina, jew permezz ta' tubu li jmur ġo vina
- **Jew** taħt il-ġilda.

It-tabib tiegħek se jiddeċiedi kif Binocrit se jiġi injettat. Normalment, l-injezzjonijiet se jingħatawlek minn tabib, infermiera jew minn professjonista ieħor fil-qasam tal-kura s-saħħa. Xi nies, skont ir-raġuni għaliex jeħtieġu l-kura b'Binocrit, jistgħu aktar tard jitgħallmu kif jinnettaw lilhom infushom taħt il-ġilda: ara *Istruzzjonijiet dwar kif tinjetta lilek innifsek b'Binocrit* fit-tmiem tal-fuljett.

Binocrit m'għandux jintuża:

- wara d-data ta' meta tiskadi fuq it-tikketta u l-kartuna ta' barra
- jekk taf, jew taħseb li seta' ġie ffriztat aċċidentalment, jew
- jekk il-frigġ ma kinitx qed taħdem għal xi ħin.

Id-doża ta' Binocrit li tirċievi hi bbażata fuq il-piż tal-ġisem tiegħek f'kilogrammi. Il-kawża tal-anemija tiegħek hi wkoll fattur li t-tabib tiegħek irid jikkunsidra meta jiddeċiedi dwar id-doża korretta.

It-tabib tiegħek se jimmonitorja l-pressjoni tad-demmm tiegħek regolarment waqt li tkun qed tuża Binocrit.

Nies b'mard tal-kliewi

- It-tabib tiegħek se jzomm il-livell tal-emoglobina tiegħek bejn 10 u 12 g/dL, għax livell għoli ta' emoglobina jista' jżid ir-riskju ta' emboli tad-demmm u mewt. Il-livell tal-emoglobina fit-tfal għandu jinżamm bejn 9.5 u 11 g/dL.
- **Id-doża tal-bidu tas-soltu** ta' Binocrit għal persuni adulti u tfal hi ta' 50 Unitajiet Internazzjonali (IU) kull kilogramma (/kg) ta' piż tal-ġisem li tingħata tliet darbiet fil-ġimgħa. Għal pazjenti fuq dijaliżi peritoneali, Binocrit jista' jingħata darbtejn fil-ġimgħa.
- Għal persuni adulti u tfal, Binocrit jingħata bħala injezzjoni jew ġo vina (minn ġol-vini) jew permezz ta' tubu li jmur ġo vina. Meta dan l-aċċess (minn ġo vina jew tubu) ma jkunx disponibbli fil-pront, it-tabib tiegħek jista' jiddeċiedi li Binocrit jiġi injettat taħt il-ġilda (b' mod subkutaneju). Dan jinkludi pazjenti fuq id-dijaliżi u pazjenti li għandhom mhumiex fuq id-dijaliżi.
- It-tabib tiegħek se jordna testijiet tad-demmm regolari biex jara kif l-anemija tiegħek qed tirrispondi, u jista' jaġġusta d-doża, normalment mhux aktar minn kull erba' ġimgħat. Żieda fl-emoglobina ta' iktar minn 2 g/dL fuq perjodu ta' erba' ġimgħat, għandha tiġi evitata.
- Ġaladarba l-anemija tiegħek tkun ġiet korretta, it-tabib tiegħek se jkompli jiċċekkja d-demmm tiegħek regolarment. Id-doża tiegħek ta' Binocrit u l-frekwenza tal-ġhoti jistgħu jiġu aġġustati b' mod addizzjonali biex iżzomm ir-rispons tiegħek għall-kura. It-tabib tiegħek se juża l-inqas doża effettiva biex jikkontrolla s-sintomi tal-anemija tiegħek.
- Jekk ma tirrispondix kif suppost għal Binocrit, it-tabib tiegħek se jiċċekkja d-doża tiegħek u se jinfurmak jekk ikollok bżonn li tbiddel id-doži ta' Binocrit.
- Jekk tkun fuq intervall ta' dożaġġ iktar estiż (iktar minn darba fil-ġimgħa) ta' Binocrit, tista' ma żzommx livelli adegwati ta' emoglobina u jista' jkollok bżonn ta' żieda fid-doża jew fil-frekwenza tal-ġhoti ta' Binocrit.
- Tista' tingħata supplimenti tal-hadid qabel u matul il-kura b'Binocrit biex din tkun magħmula iktar effettiva.
- Jekk ikun qed ikollok kura permezz tad-dijaliżi meta tibda l-kura b'Binocrit, il-kors tad-dijaliżi tiegħek jista' jkollu bżonn li jiġi aġġustat. It-tabib tiegħek se jiddeċiedi dwar dan.

Persuni adulti fuq il-kimoterapija

- It-tabib tiegħek jista' jibda l-kura b'Binocrit jekk l-emoglobina tiegħek tkun 10 g/dL jew inqas.
- It-tabib tiegħek se jzomm il-livell tal-emoglobina tiegħek bejn 10 u 12 g/dL, minħabba li livell għoli ta' emoglobina jista' jżid ir-riskju ta' emboli tad-demmm u mewt.
- Id-doża tal-bidu hi **jew** ta' 150 IU kull kilogramma ta' piż tal-ġisem tliet darbiet f' ġimgħa **jew** 450 IU għal kull kilogramm ta' piż tal-ġisem darba f' ġimgħa.
- Binocrit jingħata permezz ta' injezzjoni taħt il-ġilda.
- It-tabib tiegħek se jordna testijiet tad-demmm, u jista' jaġġusta d-doża, skont kif l-anemija tiegħek tirrispondi għall-kura b'Binocrit.
- Tista' tingħata supplimenti tal-hadid qabel u matul il-kura b'Binocrit biex tagħmilha iktar effettiva.
- Normalment inti se tkompli l-kura b'Binocrit għal xahar wara t-tmiem tal-kimoterapija.

Adulti li jagħtu d-demmm tagħhom stess

- **Id-doża normali tal-bidu** hi ta' 600 IU għal kull kilogramm ta' piż tal-ġisem darbtejn fil-ġimgħa.
- Binocrit jingħata permezz ta' injezzjoni ġo vina immedjatament wara li tkun tajt id-demmm għal 3 ġimgħat qabel l-operazzjoni tiegħek.
- Tista' tingħata supplimenti tal-hadid qabel u matul il-kura b'Binocrit biex tagħmilha iktar effettiva.

Adulti skedati għal operazzjoni ortopedika maġġuri

- **Id-doża rakkomandata** hija 600 IU għal kull kilogramm ta' piż tal-ġisem darba kull ġimgħa.
- Binocrit jingħata b'injezzjoni taħt il-ġilda kull ġimgħa għal tliet ġimgħat qabel l-operazzjoni u fil-jum tal-operazzjoni.
- Jekk ikun hemm ħtieġa medika biex jitnaqqas iż-żmien qabel l-operazzjoni tiegħek, se tingħata doża ta' kuljum ta' 300 IU/kg sa għaxart ijiem qabel l-operazzjoni, fil-jum tal-operazzjoni u għal erbat ijiem immedjatement wara l-operazzjoni.
- Jekk it-testijiet tad-demj juru li l-emoglobina tiegħek hu għoli żżejjed qabel l-operazzjoni, il-kura se titwaqqaf.
- Tista' tingħata supplimenti tal-ħadid qabel u matul il-kura b'Binocrit biex tagħmilha iktar effettiva.

Adulti bis-sindromu majelodisplastiku

- It-tabib tiegħek jista' jibda l-kura b'Binocrit jekk l-emoglobina tiegħek tkun 10 g/dL jew inqas. L-għan tat-trattament huwa li jzomm il-livell tal-emoglobina tiegħek bejn 10 u 12 g/dL billi livell ogħla ta' emoglobina jista' jżid ir-riskju ta' emboli tad-demj u mewt.
- Binocrit jingħata permezz ta' injezzjoni taħt il-ġilda.
- Id-doża tal-bidu hija ta' 450 IU għal kull kilogramm ta' piż tal-ġisem darba fil-ġimgħa.
- It-tabib tiegħek se jordna testijiet tad-demj, u jista' jaġġusta d-doża, skont kif l-anemija tiegħek tirrispondi għall-kura b'Binocrit.

Istruzzjonijiet dwar kif għandek tinjetta Binocrit int stess

Meta tibda l-kura, Binocrit normalment jiġi injettat minn staff mediku jew mill-infermiera. Aktar tard, it-tabib tiegħek jista' jissuġġerixxi li inti jew il-persuna li tiehu ħsiebek titgħallmu kif tinjettaw Binocrit taħt il-ġilda (*b'mod subkutaneju*) intom stess.

- **Tippruvax tinjetta lilek innifsek jekk ma tkunx ġejt imharreġ/imharrġa biex tagħmel hekk mit-tabib jew infermier tiegħek.**
- **Dejjem għandek tuża Binocrit eżatt skont il-parir tat-tabib jew tal-infermier tiegħek.**
- **Aċċerta ruhek li tinjetta biss l-ammont ta' likwidu skont l-istruzzjonijiet tat-tabib jew tal-infermier tiegħek.**
- **Uża Binocrit biss jekk ikun inħażen b'mod korrett – ara sezzjoni 5, *Kif taħżen Binocrit*.**
- **Qabel l-użu, halli s-siringa b'Binocrit f'pożizzjoni vertikali sakemm tilhaq it-temperatura tal-kamra. Dan normalment jiehu bejn 15 u 30 minuta. Uża s-siringa fi żmien 3 ijiem minn meta tohroġha mill-frigġ.**

Hu doża wahda biss ta' Binocrit minn kull siringa.

Jekk Binocrit jiġi injettat taħt il-ġilda (b'mod subkutaneju), l-ammont injettat fi kwalunkwe post normalment ma jkunx iktar minn millilitru (1 mL) f'injezzjoni wahda.

Binocrit jingħata wahdu u ma jithallatx ma' likwidi oħrajn għall-injezzjoni.

Iċċaqlaqx bis-sahħa s-siringi b'Binocrit. Jekk iċċaqlaq bis-sahħa għal hin twil, dan jista' jagħmel ħsara lill-prodott. Jekk prodott ikun ġie imċaqlaq bis-sahħa, tużahx.

Istruzzjonijiet dwar kif tinjetta Binocrit lilek innifsek, jinsabu fl-aħħar ta' dan il-fuljett.

Jekk tuża Binocrit aktar milli suppost

Għid lit-tabib jew lill-infermier tiegħek immedjatement jekk taħseb li ġie injettat iżżejjed Binocrit. Effetti sekondarji minn doża eċċessiva ta' Binocrit mhumiex mistennija.

Jekk tinsa tuża Binocrit

Agħti l-injezzjoni tiegħek li jmiss hekk kif tiftakar. Jekk tkun jum 'il bogħod mill-injezzjoni li jmiss tiegħek, insa dik li ma tkunx ħadt u kompli bl-iskeda normali tiegħek. Tirduppjajx l-injezzjonijiet biex tpatti għal kull doża li tkun insejt tiehu.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' din il-medicina, staqsi lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek.

4. Effetti sekondarji possibbli

Bħal kull medicina oħra, din il-medicina tista' tikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f' kulhadd.

Ghid lit-tabib jew lill-infermier/a tiegħek immedjatement jekk tinnota xi wieħed mill-effetti f' din il-lista.

Effetti sekondarji komuni ħafna

Dawn jistgħu jaffettwaw iktar minn persuna 1 minn 10 persuni.

- **Dijarea**
- **Thoss dardir fl-istonku**
- **Rimettar**
- **Deni**
- **Kongestjoni fil-passaġġ respiratorju**, bħal immieher misdud u wġiġh fil-griżmejn, ġiet irrappurtata f' pazjenti b' mard tal-kliewi li jkunu għadhom mhumiex fuq id-dijalisi.

Effetti sekondarji komuni

Dawn jistgħu jaffettwaw sa 1 minn 10 persuni.

- **Żieda fil-pressjoni tad-demmm. Uġiġh ta' ras**, partikularment uġiġh ta' ras qisu emigranja li jiġi għalgharrieda, **thossok konfuż/a jew ikollok aċċessjonijiet**, jistgħu jkunu sinjali ta' zieda għal għarrieda fil-pressjoni tad-demmm. Din ikun jeħtieġ kura urġenti. Il-pressjoni tad-demmm għolja jista' jkollha bżonn li tiġi kkurata bil-medicini (jew aġġustament għal kwalunkwe medicini li diġà qed tiehu għal pressjoni tad-demmm għolja).
- **Emboli tad-demmm** (li jinkludu trombozi tal-vini profondi u emboliżmu) li jistgħu jkunu jeħtieġu kura urġenti. Jista' jkollok **uġiġh fis-sider, qtugħ ta' nifs, u nefha bl-uġiġh u hmura normalment fir-riġel** bħala sintomi.
- **Soghla.**
- **Raxxijiet fil-ġilda, li jistgħu jirriżultaw minn reazzjoni allergika.**
- **Uġiġh fl-ghadam u fil-muskoli.**
- **Sintomi jixbhu l-influwenza**, bħal uġiġh ta' ras, u wġiġh fi-ġogi, sensazzjoni ta' dghufija, tertir ta' bard, għeja u sturdament. Dawn jistgħu jkunu iktar komuni fil-bidu tal-kura. Jekk ikollok dawn is-sintomi waqt l-injezzjoni ġol-vini, jekk l-injezzjoni tingħata aktar bil-mod, dan jista' jgħin biex dawn is-sintomi jiġu evitati fil-futur.
- **Hmura, hruq u wġiġh fis-sit tal-injezzjoni.**
- **Nefha fl-ghekiesi, riġlejn jew swaba'.**
- **Uġiġh fid-driegħ jew fir-riġel.**

Effetti sekondarji mhux komuni

Dawn jistgħu jaffettwaw sa 1 minn 100 persuna.

- **Livelli għoljin ta' potassium fid-demmm** li jistgħu jikkawżaw ritmu ta' taħbit mhux normali tal-qalb (dan hu effett sekondarju komuni ħafna f' pazjenti fuq id-dijalisi).
- **Aċċessjonijiet.**
- **Kongestjoni nażali jew tal-passaġġ respiratorju.**
- **Reazzjoni allergika.**
- **Urtikarja.**

Effetti sekundarji rari

Dawn jistgħu jaffettwaw sa 1 minn 1,000 persuna.

- **Sintomi ta' apasija pura taċ-ċelluli homor (PRCA)**

PRCA tffisser li l-mudullun ma jagħmilx biżżejjed ċelluli tad-demmm homor. PRCA tikkawża anemija li **tiġi għal għarrieda u li tkun severa. Is-sintomi huma:**

- **gheja mhux tas-soltu,**
- **thossok stordut/a,**
- **qtugh ta' nifs.**

PRCA kienet irrappurtata b' mod rari ħafna, il-biċċa l-kbira f' pazjenti b' mard tal-kliewi wara minn xhur sa snin ta' kura b' epoetin alfa u prodotti oħrajn li jstimulaw il-produzzjoni taċ-ċelluli tad-demmm.

- Żieda fil-livelli ta' ċelluli tad-demmm żgħar (imsejha plejtlits), li normalment huma involuti fil-formazzjoni ta' embolu tad-demmm, partikularment meta tibda l-kura. It-tabib tiegħek se jiċċekkja dwar dan.
- Reazzjoni allergika severa tista' tinkludi:
 - Nefha fil-wiċċ, xufftejn, ħalq, ilsien u ġerzuma,
 - diffikultà biex tibla' jew biex tiehu n-nifs,
 - raxx bil-ħakk (urtikarja).
- Problema bid-demmm li tista' tikkawża l-uġiġħ, awrina b' lewn skur jew sensittività miżjudata tal-ġilda għad-dawl tax-xemx (porfirija).

Jekk qed tirċievi l-emodijalisi:

- **Emboli tad-demmm** (trombozi) jistgħu jiffurmaw fix-*shunt* tad-dijalisi tiegħek. Dan x'aktarx li jsehh iżjed jekk għandek pressjoni tad-demmm baxxa jew jekk il-fistula tiegħek ikollha l-kumplikazzjonijiet.
- **Emboli tad-demmm** jistgħu jiffurmaw ukoll fis-sistema tal-emodijalisi tiegħek. It-tabib tiegħek jista' jiddeċiedi li jżid id-doża tal-eparina tiegħek waqt id-dijalisi.

Kien hemm rapporti ta' raxxijiet serji tal-ġilda fosthom is-sindrome ta' Stevens-Johnson u nekrolisi epidermali tossika b' rabta ma' kura b' epoetin. Dawn jistgħu jidhru bħala makuli homor qishom mira jew dbabar tondi ħafna drabi b' infafet ċentrali fuq iż-żaqq, tqaxxir tal-ġilda, ulċeri fil-ħalq, fil-ġerzuma, fl-immieher, fuq il-ġenitali u fl-għajnejn u jistgħu jkunu segwiti minn deni u sintomi simili għal dawk tal-influenza. Ieqaf uża Binocrit jekk tiżviluppa dawn is-sintomi u kkuntattja lit-tabib tiegħekjew fittex attenzjoni medika minnufih. Ara wkoll sezzjoni 2.

Għid lit-tabib jew infermier tiegħek immedjatament jekk tinduna b' xi wiehed minn dawn l-effetti, jew jekk tinnota kwalunkwe effetti oħrajn waqt li qed tirċievi kura b' Binocrit.

Jekk xi wiehed mill-effetti sekundarji jiggrava, jew jekk tinnota xi effetti sekundarji li mhumiex imsemmijin f'dan il-fuljett, jekk jogħġbok għid lit-tabib, infermier jew l-ispizjar tiegħek.

Rappurtar tal-effetti sekundarji

Jekk ikollok xi effett sekundarju, kellem lit-tabib, lill-ispizjar jew l-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekundarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekundarji direttament permezz **tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżla f' [Appendiċi V](#)**. Billi tirrapporta l-effetti sekundarji tista' tgħin biex tiġi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-medicina.

5. Kif taħzen Binocrit

- Żomm din il-mediċina fejn ma tidhirx u ma tintlaħaqx mit-tfal.
- Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq it-tikketta u l-kartuna wara "EXP".
- Żommu fi friġġ waqt il-ħażna u l-ġarr (2°C-8°C).
- Tista' toħroġ Binocrit mill-friġġ u żzommu f' temperatura tal-kamra (sa 25°C) għal mhux aktar minn 3 ijiem. Ġaladarba s-siringa tkun tneħhiet mill-friġġ u laħqet it-temperatura tal-kamra (sa 25°C) din trid tintuża fi żmien 3 ijiem jew tintrema.
- Tagħmlux fil-friża u ċcaqilqux bis-saħħa.
- Aħżen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl.

Tużax din il-mediċina jekk tinnota

- jekk taf, jew taħseb li seta' ġie ffrizat aċċidentalment, jew
- jekk kien hemm xi ħsara fil-friġġ,
- jekk il-likwidu jkun fih il-kulur jew tista' tara frak jgħum ġo fih,
- jekk is-sigill ikun miksur.

Tarmix mediċini mal-ilma tad-dranagġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispizjar tiegħek dwar kif għandek tarmi mediċini li m'għadekx tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih Binocrit

- **Is-sustanza attiva hi:** epoetin alfa (għall-kwantità ara t-tabella hawn taht).
- **Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma:** sodium dihydrogen phosphate dihydrate, disodium phosphate dihydrate, sodium chloride, glycine, polysorbate 80, hydrochloric acid (għal aġġustament tal-pH), sodium hydroxide (għal aġġustament tal-pH), u ilma għall-injezzjonijiet.

Kif jidher Binocrit u l-kontenut tal-pakkett

Binocrit hu ppreżentat bħala soluzzjoni għall-injezzjoni ċara u bla kulur f' siringa mimlija għal-lest. Is-siringi huma ssiġillati f' folja.

Preżentazzjoni	Preżentazzjonijiet li Jikkorrispondu fil-Kwantità/Volum għal kull Qawwa	Ammont ta' epoetin alfa
Siringi mimlijin għal-lest*	<u>2,000 IU/mL:</u> 1,000 IU/0.5 mL 2,000 IU/1 mL <u>10,000 IU/mL:</u> 3,000 IU/0.3 mL 4,000 IU/0.4 mL 5,000 IU/0.5 mL 6,000 IU/0.6 mL 7,000 IU/0.7 mL 8,000 IU/0.8 mL 9,000 IU/0.9 mL 10,000 IU/1 mL <u>40,000 IU/mL:</u> 20,000 IU/0.5 mL 30,000 IU/0.75 mL 40,000 IU/1 mL	8.4 mikrogrammi 16.8 mikrogrammi 25.2 mikrogrammi 33.6 mikrogrammi 42.0 mikrogramma 50.4 mikrogrammi 58.8 mikrogrammi 67.2 mikrogrammi 75.6 mikrogrammi 84.0 mikrogramma 168.0 mikrogramma 252.0 mikrogramma 336.0 mikrogramma

*Daqs tal-pakkett ta' 1, 4 jew 6 siringa/i mimlija għal-lest bi jew mingħajr protezzjoni tas-sigurtà tal-labra.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqeghid fis-Suq

Sandoz GmbH
Biochemiestr. 10
A-6250 Kundl
L-Awstrija

Manifattur

Sandoz GmbH
Biochemiestr. 10
A-6336 Langkampfen
L-Awstrija

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahhar f' {XX/SSSS}.

Informazzjoni ddetaljata dwar din il-medicina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Medicini <http://www.ema.europa.eu/>.

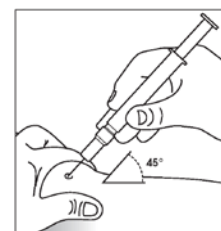
Istruzzjonijiet dwar kif tinjetta lilek innifsek (għal pazjenti adulti b'anemija sintomatika kkawzata minn mard tal-kliewi, għal pazjenti li jkunu qed jirċievu kimoterapija, pazjenti adulti skedati biex ikollhom operazzjoni kirurġika, jew pazjenti adulti b'sindromi majelodisplastici biss)

Din is-sezzjoni fiha tagħrif dwar kif għandek tagħti injezzjoni ta' Binocrit lilek innifsek. **Huwa importanti li ma tippruvax tinjetta lilek innifsek hlief jekk tkun ingħatajt tahrig speċjali mingħand it-tabib jew l-infermier tiegħek.** Binocrit hu pprovdut bi jew mingħajr protezzjoni tas-sigurtà tal-labra, u t-tabib jew l-infermiera tiegħek se juruk kif tużaha. Jekk m'intix ċert/a dwar kif tinjetta, jew jekk ikollok xi mistoqsijiet, jekk jogħġbok staqsi it-tabib jew l-infermiera tiegħek biex jgħinuk.

1. Aħsel idejk.
2. Nehhi siringa waħda mill-pakkett u nehhi l-għatu protettiv minn fuq il-labra tal-injezzjoni. Is-siringi huma mnaqqa bi ċrieki ggradati biex tippermetti l-użu parzjali jekk ikun meħtieġ. Kull ċirku ggradat jikkorrispondi għal volum ta' 0.1 mL. Jekk l-użu parzjali tas-siringa jkun meħtieġ, nehhi s-soluzzjoni li ma jkollokx bżonn qabel l-injezzjoni.
3. Naddaf il-ġilda fis-sit tal-injezzjoni bl-użu ta' biċċa bl-alkoħol.
4. Ifforma tiwja fil-ġilda billi toqros il-ġilda bejn is-saba' l-kbir u s-saba' l-werrej.
5. Dahhal il-labra ġot-tiwja tal-ġilda b'azzjoni mgħaġġla u soda. Injetta s-soluzzjoni ta' Binocrit kif uriek it-tabib tiegħek. Dejjem għandek taċċerta ruħek mat-tabib jew mal-ispizjar tiegħek jekk ikollok xi dubju.

Siringa mimlija għal-lest mingħajr protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

6. Filwaqt li żżomm dejjem il-ġilda tiegħek maqrusa, aghfas il-plaġer bil-mod u b' mod konsistenti.
7. Wara li tinjetta l-likwidu, nehhi l-labra u l-erhi l-ġilda. Applika pressjoni fuq is-sit tal-injezzjoni b'garza xotta u sterili.
8. Armi kwalunkwe fdal tal-prodott li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott. Uża biss kull siringa għal injezzjoni waħda.



Siringa mimlija għal-lest bi protezzjoni tas-sigurtà tal-labra

6. Filwaqt li żżomm il-ġilda tiegħek maqrusa, aghfas il-plaġer bil-mod u b'mod konsistenti sakemm id-doża kollha tkun ingħatat u l-plaġer ma jkunx jista' jingħafas iktar. Ibqa aghfas il-plaġer!
7. Wara li tinjetta l-likwidu, nehhi l-labra filwaqt li tkompli taġhfas il-plaġer, u mbagħad erħi l-ġilda tiegħek. Applika pressjoni fuq is-sit tal-injezzjoni b'garza xotta u sterili.
8. Erħi l-plaġer. Il-protezzjoni tas-sigurtà tal-labra se tiċċaqlaq malajr biex tgħatti l-labra.
9. Armi kwalunkwe fdal tal-prodott li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott. Uża biss kull siringa għal injezzjoni waħda.

