

**ANNEX I**

**SOMMARJU TAL-KARATTERISTIĊI TAL-PRODOTT**

## 1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI

Neoclarityn 5 mg pilloli miksija b'rita

## 2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola fiha 5 mg desloratadine.

Eċċipjent(i) b'effett magħruf

Dan il-prodott mediċinali fih lactose (ara sezzjoni 4.4).

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

## 3. GHAMLA FARMAĊEWTIKA

Pilloli miksija b'rita

Blu ċara, tonda, pilloli miksija b'rita u intaljata bl-ittri "S" u "P" tawwalin fuq naħa waħda u mingħajr marki fuq in-naħa l-oħra. Id-dijametru tal-pillola miksija b'rita huwa ta' 6.5 mm.

## 4. TAGHRIF KLINIKU

### 4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Neoclarityn huwa indikat fl-adulti u fl-adolexxenti minn 12-il sena 'l fuq biex jittaffew is-sintomi assoċjati ma':

- rinite allergika (ara sezzjoni 5.1)
- urtikarja (ara sezzjoni 5.1)

### 4.2 Pożoloġija u metodu ta' kif għandu jingħata

#### Pożoloġija

*Adulti u adolexxenti (minn 12-il sena 'l fuq)*

Id-doża rakkomandata ta' Neoclarityn hi ta' pillola waħda kuljum.

Rinite allergika intermittenti (meta s-sintomi joħorġu għal anqas minn 4 ijiem fil-ġimgħa jew għal anqas minn 4 ġimgħat) għandha tkun immanigġjata skont l-evalwazzjoni tal-passat mediku tal-marda tal-pazjent u l-kura għandha titwaqqaf wara li s-sintomi jgħaddu u terġa' tinbeda meta jerġgħu jitfaċċaw. F'rinite allergika persistenti (meta s-sintomi joħorġu għal 4 ijiem jew aktar fil-ġimgħa u għal aktar minn 4 ġimgħat), jista' jkun rakkomandat lill-pazjenti li l-kura tibqa' għaddejja waqt il-perjodi ta' esponiment għall-allergen.

*Popolazzjoni pedjatrika*

Hemm esperjenza limitata dwar l-effikaċja minn provi kliniċi bl-użu ta' desloratadine f'adolexxenti minn 12 sa 17-il sena (ara sezzjonijiet 4.8 u 5.1).

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' Neoclarityn 5 mg pilloli miksija b'rita fit-tfal ta' inqas minn 12-il sena ma għewx determinati s'issa.

#### Metodu ta' kif għandu jingħata

Użu orali.

Id-doża tista' tittiehed mal-ikel jew fuq stonku vojta.

### 4.3 Kontraindikazzjonijiet

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1, jew għal loratadine.

### 4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

#### Indeboliment fil-funzjoni tal-kliwi

F'każ ta' insuffiċjenza renali severa, Neoclarityn għandu jintuża b'attenzjoni (ara sezzjoni 5.2).

#### Aċċessjonijiet

Desloratadine għandu jingħata b'kawtela f'pazjenti bi storja medika ta' aċċessjonijiet jew storja ta' aċċessjonijiet fil-familja, u l-aktar fi tfal żgħar (ara sezzjoni 4.8), minhabba li huma aktar suxxettibbli li jiżviluppaw aċċessjonijiet godda waqt trattament b'desloratadine. Il-persuni li jipprovdu l-kura tas-saħħa jistgħu jikkunsidraw it-twaqqif ta' desloratadine f'pazjenti li jkollhom aċċessjoni waqt it-trattament.

#### Il-pillola Neoclarityn fiha lactose

Pazjenti li għandhom problemi ereditarji rari ta' intolleranza għall-galactose, nuqqas totali ta' lactase jew malassorbiment tal-glucose-galactose m'għandhomx jiehdu dan il-prodott mediċinali.

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

Ma g'ewx osservati interazzjonijiet klinikament rilevanti waqt provi kliniċi li fihom il-pilloli desloratadine ngħataw flimkien ma' erythromycin jew ketoconazole (ara sezzjoni 5.1).

#### Popolazzjoni pedjatrika

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

Fi prova farmakoloġika klinika, pilloli Neoclarityn li ttiehdu flimkien mal-alkoħol ma zidux l-effetti tal-alkoħol li jxekkel il-prestazzjoni (ara sezzjoni 5.1). Madankollu, każijiet ta' intolleranza għall-alkoħol u intossikazzjoni ġew irrappurtati waqt l-użu ta' wara t-tqegħid fis-suq. Għalhekk, hija rrakkomandata l-kawtela jekk l-alkoħol jittiehed flimkien magħhom.

### 4.6 Fertilità, tqala u treddigh

#### Tqala

Ammont kbir ta' dejta dwar l-użu waqt it-tqala (iktar minn 1,000 riżultat ta' tqala) juri li m'hemm l-ebda effett ta' formazzjoni difettuża jew effetti tossiċi fil-fetu/tarbija tat-twelid wara l-użu ta' desloratadine. Studji f'annimali ma jurux effetti ħżiena diretti jew indiretti fuq is-sistema riproduttiva (ara sezzjoni 5.3). Bħala prekawzjoni hu preferribli li ma jintużax Neoclarityn waqt it-tqala.

#### Treddigh

Desloratadine instab fit-trabi ta' twelid/trabi li qegħdin jiġu mreddgħin min-nisa li hađu it-trattament. L-effett ta' desloratadine fit-trabi tat-twelid/trabi mhux magħruf. Għandha tittiehed deċiżjoni jekk il-mara twaqqafx it-treddigh jew twaqqafx it-trattament b'Neoclarityn, wara li jiġi kkunsidrat il-benefiċċju tat-treddigh għat-tarbija u l-benefiċċju tat-trattament għall-mara.

#### Fertilità

M'hemmx dejta disponibbli dwar il-fertilità fl-irġiel jew fin-nisa.

### 4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni

Fuq il-baži ta' provi kliniċi, Neoclarityn m'għandu l-ebda effett jew f'it li xejn għandu effett fuq il-hila biex issuq u thaddem magni. Il-pazjenti għandhom ikunu infurmati li ħafna min-nies ma jesperjenzawx hedla. Madankollu, minhabba li hemm firxa ta' reazzjonijiet differenti minn individwi għal kull prodott mediċinali, huwa rakkomandat li l-pazjenti jingħataw il-parir li ma jinvolvux ruħhom

f'attivitajiet li jehtiegu prontezza mentali, bħal sewqan ta' karozza jew l-użu ta' magni, sakemm huma jkunu stabbilixxew ir-rispons tagħhom stess għall-prodott mediċinali.

#### 4.8 Effetti mhux mixtieqa

##### Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Fi provi kliniċi ta' medda ta' indikazzjonijiet fosthom rinite allergika u urtikarja idjopatika kronika, bid-doża rakkomandata ta' 5 mg kuljum, l-effetti mhux mixtieqa b'Neoclarityn kienu rrapportati fi 3% tal-pazjenti aktar minn daww ikkurati bi placebo. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti li kienu rrapportati aktar minn dak tal-placebo kienu gheja (1.2%), ħalq xott (0.8%), u ugiġh ta' ras (0.6%).

##### Popolazzjoni pedjatrika

Fi prova klinika b'578 pazjent adolexxenti, b'età minn 12 sa 17-il sena, l-aktar każ avvers komuni kien ugiġh ta' ras; dan seħħ f'5.9% tal-pazjenti kkurati b'desloratadine u f'6.9% tal-pazjenti li kienu qed jirċievu placebo.

##### Lista f' tabella tar-reazzjonijiet avversi

Il-frekwenza tar-reazzjonijiet avversi minn provi kliniċi li kienu rrapportati aktar milli bil-placebo u effetti oħra mhux mixtieqa rrapportati matul il-perjodu ta' wara t-tqegħid fis-suq huma elenkati fit-tabella li jmiss. Il-frekwenzi huma definiti bħala komuni ħafna ( $\geq 1/10$ ), 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 ħafna ( $< 1/10,000$ ) u mhux magħruf (ma tistax tittiehed stima mid-dejta disponibbli).

<b>Klassi tas-Sistemi u tal-Organi</b>	<b>Frekwenza</b>	<b>Reazzjonijiet avversi li deheru b'Neoclarityn</b>
<b>Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni</b>	Mhux magħrufa	Żieda fl-aptit
<b>Disturbi psikjatriċi</b>	Rari ħafna Mhux magħruf	Alluċinazzjonijiet Imġiba mhux normali, aggressjoni, burdata depressa
<b>Disturbi fis-sistema nervuża</b>	Komuni Rari ħafna	Ugiġh ta' ras Sturdament, sonnolenza, nuqqas ta' rqaq, iperattività psikomotorjali, aċċessjonijiet
<b>Disturbi fl-ghajnejn</b>	Mhux magħruf	Għajnejn xotti
<b>Disturbi fil-qalb</b>	Rari ħafna Mhux magħruf	Takikardija, u taħbit mgħaġġel tal-qalb Titwil tal-intervall QT
<b>Disturbi gastro-intestinali</b>	Komuni Rari ħafna	Ħalq xott Ugiġh addominali, dardir, rimettar, dispepsija, dijarea
<b>Disturbi fil-fwied u fil-marrara</b>	Rari ħafna Mhux magħruf	Żieda fl-enzimi tal-fwied, żieda fil-bilirubina, epatite Suffejra
<b>Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda</b>	Mhux magħruf	Sensittività għad-dawl
<b>Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi</b>	Rari ħafna	Majalgja
<b>Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jinghata</b>	Komuni Rari ħafna Mhux magħruf	Gheja kbira Reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva (bħal reazzjonijiet anafilattiċi, anġioedema, ħakk, raxx u urtikarja) Astenja
<b>Investigazzjonijiet</b>	Mhux magħrufa	Żieda fil-piż

##### Popolazzjoni pedjatrika

Effetti oħra mhux mixtieqa, irrappurtati f'pazjenti pedjatriċi waqt il-perjodu ta' wara t-tqegħid fis-suq, bi frekwenza mhux magħrufa kienu jinkludu titwil tal-intervall QT, aritmija, bradikardja, imġiba mhux normali, u aggressjoni.

Studju retrospettiv ta' osservazzjoni dwar is-sigurtà indika zieda fl-incidenta ta' accessjonijiet godda f'pazjenti b'età minn 0 sa 19-il sena meta kienu qed jirċievu desloratadine meta mqabbla ma' perjodi fejn ma kinux qed jirċievu desloratadine. Fost it-tfal li kellhom 0-4 snin, iż-żieda assoluta aġġustata kienet ta' 37.5 (Intervall ta' Kunfidenza (CI, *Confidence Interval*) ta' 95 %, 10.5-64.5) għal kull 100,000 persuna ttratta għal sena (PY, *person years*) b'rata fl-isfond ta' accessjoni għdida ta' 80.3 għal kull 100,000 PY. Fost il-pazjenti b'età ta' 5 snin-19-il sena, iż-żieda assoluta aġġustata kienet ta' 11.3 (CI ta' 95 % 2.3-20.2) għal kull 100,000 PY b'rata fl-isfond ta' 36.4 għal kull 100,000 PY. (Ara sezzjoni 4.4.)

#### Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrapportati 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 dwar tal-kura tas-saħħa huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz **tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imnizżla f' [Appendiċi V](#)**.

## **4.9 Doża eċċessiva**

Il-profil ta' każijiet avversi assoċjati ma' doża eċċessiva, kif deher waqt l-użu ta' wara t-tqegħid fis-suq, huwa simili għal dak li deher b'dozi terapewtiċi, iżda l-kobor tal-effetti jista' jkun aktar.

#### Trattament

F'każ ta' doża eċċessiva, ikkunsidra miżuri standard sabiex tneħħi s-sustanza attiva mhux assorbita. Kura tas-sintomi u ta' appoġġ hija rakkomandata.

Desloratadine ma jiġix eliminat bl-emosidjalisi; mhux magħruf jekk jiġix eliminat b'dijalisi tal-peritonew.

#### Sintomi

Abbażi ta' prova klinika b'ħafna dozi, li fiha ngħataw sa 45 mg ta' desloratadine (disa' darbiet id-doża klinika), ma ġew osservati l-ebda effetti kliniċi rilevanti.

#### Popolazzjoni pedjatrika

Il-profil ta' każijiet avversi assoċjati ma' doża eċċessiva, kif deher waqt l-użu ta' wara t-tqegħid fis-suq, huwa simili għal dak li deher b'dozi terapewtiċi, iżda l-kobor tal-effetti jista' jkun oġġla.

## **5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĠIĊI**

### **5.1 Proprjetajiet farmakodinamiċi**

Kategorija farmakoterapewtika: antiistamini - antagonist ta' H<sub>1</sub>, Kodiċi ATC: R06AX27

#### Mekkaniżmu ta' azzjoni

Desloratadine huwa antagonist ta' istamina li ma jheddilx u li jaħdem fit-tul b'attività antagonist selettiva għar-riċettur-H<sub>1</sub> periferali. Wara li jingħata b'mod orali, desloratadine jimblokka r-riċetturi-H<sub>1</sub> periferali tal-istamina b'mod selettiv għaliex is-sustanza ma tithallix tidhol fis-sistema nervuża ċentrali.

Fi studji *in vitro*, desloratadine wera karatteristiċi kontra l-allergji. Dawn kienu jinkludu l-inibizzjoni tal-helsien ta' ċitokini li jgħinu l-infjammazzjoni bħal IL-4, IL-6, IL-8 u IL-13 miċ-ċelluli mast/bažofili tal-bniedem, kif ukoll inibizzjoni fl-espressjoni tal-molekula ta' adeżjoni P-selectin fuq iċ-ċelluli endoteljali. Ir-rilevanza klinika ta' dawn l-osservazzjonijiet għad trid tiġi kkonfermata.

#### Effikaċja klinika u sigurtà

Fi prova klinika b'ħafna dozi, li fiha sa 20 mg ta' desloratadine ngħataw kuljum għal 14-il gurnata, ma ġie osservat l-ebda effett kardjovaskulari klinikament jew statistikament rilevanti. Fi prova klinika

farmakologika, li fiha ngħata desloratadine b' doża ta' 45 mg kuljum (disa' darbiet id-doża klinika) għal għaxart ijiem, ma giet osservata l-ebda zieda fit-tul tal-intervall tal-QTc.

Ma gie osservat l-ebda tibdil kliniku rilevanti tal-koncentrazzjonijiet ta' desloratadine fil-plażma fi provi ta' interazzjoni b' hafna doži ta' ketoconazole u erythromycin.

#### Effetti farmakodinamiċi

Desloratadine ma jippenetrax malajr fis-sistema nervuża ċentrali. Fi provi kliniċi kkontrollati bid-doża rakkomandata ta' 5 mg kuljum, il-każijiet ta' dawk li qabadhom ngħas żejned ma kinux aktar meta mqabbla mal-plaċebo. Neoclarityn mogħti bhala doża waħda kuljum ta' 7.5 mg ma affettwax il-prestazzjonijiet psikomotori fi provi kliniċi. Fi studju b' doża waħda li sar fl-adulti, desloratadine 5 mg ma affettwax il-miżuri standard tal-prestazzjoni tat-titjir fl-ajru li jinkludu aggravament fin-ngħas sugġettiv jew il-hila biex jiġu eżegwiti proċeduri relatati mat-titjir fl-ajru.

Fi provi kliniċi farmakologiċi, l-għoti flimkien mal-alkoħol ma ziedx l-effetti li jindebolixxu l-prestazzjoni tal-alkoħol jew zieda fin-ngħas. Ma kienx hemm differenzi sinifikanti bejn ir-riżultati ta' testijiet psikomotori fil-gruppi ta' desloratadine u tal-plaċebo, kemm meta kien mogħti waħdu kif ukoll mal-alkoħol.

F'pazjenti b' rinite allergika, Neoclarityn kien effettiv biex iserrah sintomi bħal għatis, tnixxija mill-imnieher, u ħakk, kif ukoll ħakk, dmugh u ħmura fl-għajnejn, u ħakk fis-saqaf tal-ħalq. Neoclarityn ikkontrolla s-sintomi b' mod effettiv għal 24 siegħa.

#### Popolazzjoni pedjatrika

L-effikaċja tal-pilloli Neoclarityn ma ntwerietx b' mod ċar fi provi b' pazjenti adolexxenti minn 12 sa 17-il sena.

Minbarra l-klassifikazzjonijiet stabbiliti tal-istaġun u perenni, rinite allergika tista' minflok tkun ikklassifikata bhala rinite allergika intermittenti u rinite allergika persistenti skont kemm idumu s-sintomi. Rinite allergika intermittenti hija definita bhala l-preżenza ta' sintomi għal anqas minn 4 granet fil-gimgha jew għal anqas minn 4 gimghat. Rinite allergika persistenti hija definita bhala l-preżenza ta' sintomi għal 4 granet jew aktar fil-gimgha u għal aktar minn 4 gimghat.

Neoclarityn kien effettiv biex iserrah il-problemi relatati ma' rinite allergika tal-istaġun kif jidher mill-puntegġ totali tal-kwestjonarju fuq il-kwalità tal-ħajja b' rinokonguntivite. L-akbar titjib deher fl-oqsma ta' problemi prattiċi u attivitajiet ta' kuljum limitati mis-sintomi.

Urtikarja idjopatika kronika kienet studjata bhala mudell kliniku għall-kundizzjonijiet tal-urtikarja, peress li l-patofizjoloġija sottostanti hija simili, irrispettivament mill-etjoloġija, u peress li pazjenti kroniċi jistgħu jiġu rreġistrati aktar faċilment b' mod prospettiv. Peress illi l-helsien tal-istamina huwa l-fattur li jikkawża l-mard kollu li jinvolvi l-urtikarja, desloratadine huwa mistenni li jkun effettiv biex minbarra għal urtikarja idjopatika kronika, jipprovdri serħan mis-sintomi għal kundizzjonijiet oħra li jinvolvu l-urtikarja, hekk kif qed jingħata parir fil-linji gwida kliniċi.

F'zewġ provi kkontrollati bi plaċebo li damu sitt gimghat f' pazjenti b' urtikarja idjopatika kronika, Neoclarityn kien effettiv biex iserrah il-ħakk u jnaqqas id-daqs u l-ammont ta' ħorriqija fl-aħħar tal-ewwel intervall tad-dożagġ. F'kull prova, l-effetti nżammu tul l-24 siegħa bejn doża u oħra. Bħal provi oħra b' antiistamini f' urtikarja idjopatika kronika, il-minoranza tal-pazjenti li kienu identifikati bhala li ma wrewx rispons għall-antiistamini kienu esklużi. Titjib fil-ħakk ta' aktar minn 50% deher f' 55% tal-pazjenti kkurati b' desloratadine imqabbel ma' 19% tal-pazjenti kkurati bi plaċebo. Kura b' Neoclarityn tejbet ukoll b' mod sinifikanti n-nuqqas ta' rqaq u funzjoni ta' matul il-jum, kif imkejjel bi skala b'erba' punti li tintuża biex tevalwa dawn il-varjanti.

## 5.2 Tagħrif farmakokinetiku

### Assorbiment

Il-koncentrazzjonijiet ta' desloratadine fil-plażma jkunu jistgħu jitkejlu fi żmien 30 minuta minn meta jingħata. Desloratadine jiġi assorbit tajjeb u l-ogħla konċentrazzjoni tinkiseb wara madwar 3 sigħat; il-half-life fl-aħħar fażi hija madwar 27 siegħa. Il-grad ta' akkumulazzjoni ta' desloratadine kien jaqbel mal-half-life tiegħu (madwar 27 siegħa) u l-frekwenza ta' dożaġġ ta' darba kuljum. Il-bijodisponibilità ta' desloratadine kienet proporzjonali għad-doża fuq il-medda ta' 5 mg sa 20 mg.

Fi prova farmakokinetika fejn il-karatteristiċi demografiċi tal-pazjenti kienu jaqblu ma' dawk tal-popolazzjoni ġenerali b'rinite allergika tal-istaġun, 4% tal-individwi kisbu konċentrazzjoni ogħla ta' desloratadine. Dan il-persentaġġ jista' jvarja skont l-isfond etniku tal-pazjent. Il-konċentrazzjoni massima ta' desloratadine kienet daqs 3 darbiet ogħla wara madwar 7 sigħat, bil-fażi terminali tal-half-life ta' madwar 89 siegħa. Il-profil tas-sigurtà f'dawn l-individwi ma kienx differenti minn dak tal-popolazzjoni ġenerali.

### Distribuzzjoni

Desloratadine jehel b'mod moderat (83 % - 87 %) mal-proteini tal-plażma. M'hemmx evidenza ta' akkumulazzjoni rilevanti b'mod kliniku tal-medicina wara li jingħata dożaġġ ta' desloratadine darba kuljum (5 mg sa 20 mg) għal 14-il ġurnata.

### Bijotrasformazzjoni

L-enzima responsabbli għal metabolizmu ta' desloratadine għadha ma ġietx identifikata, u għalhekk, xi interazzjonijiet ma' xi prodotti mediċinali oħra ma jistgħux jiġu esklużi għal kollox. Desloratadine ma jimpedixxix CYP3A4 *in vivo*, u studji *in vitro* wrew li l-prodott mediċinali ma jimpedixxix CYP2D6 u la huwa substrat u l-anqas inibitur tal-glikoproteina-P.

### Eliminazzjoni

Fi prova b'doża waħda fejn intużat doża ta' 7.5 mg desloratadine, l-ikel (kolazzjon b'livell għoli ta' xaħam u kaloriji) ma kellu l-ebda effett fuq id-dispożizzjoni ta' desloratadine. Fi studju ieħor, il-meraġ tal-grejpfrut ma kellu l-ebda effett fuq id-dispożizzjoni ta' desloratadine.

### Pazjenti b'indeboliment tal-kliewi

Il-farmakokinetika ta' desloratadine f'pazjenti b'insuffiċjenza kronika tal-kliewi (CRI - *chronic renal insufficiency*) tqabblat ma' dik ta' individwi f'saħħithom fi studju wieħed b'doża waħda u studju wieħed b'ħafna dożi. Fl-istudju b'doża waħda, l-esponiment għal desloratadine kien madwar 2 u 2.5 drabi aktar f'individwi b'CRI minn ħafifa sa moderata u severa, rispettivament, milli f'individwi f'saħħithom. Fl-istudju b'ħafna dożi, l-istat fiss intlaħaq wara Jum 11, u mqabbel ma' dak f'individwi f'saħħithom l-esponiment għal desloratadine kien ~1.5 drabi ikbar f'individwi b'CRI minn ħafifa sa moderata u ~2.5 drabi iktar f'individwi b'CRI severa. Fiz-żewġ studji, il-bidliet fl-esponiment (AUC u  $C_{max}$ ) ta' desloratadine u ta' 3-hydroxydesloratadine ma kinux rilevanti b'mod kliniku.

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

Desloratadine huwa l-metabolit attiv ewlieni ta' loratadine. Studji li mhumiex kliniċi li saru b'desloratadine u loratadine urew li m'hemmx differenzi mill-lat kwalitattiv jew kwantitattiv fil-profil ta' tossiċità ta' desloratadine u loratadine f'livelli komparabbli ta' esponiment għal desloratadine.

Tagħrif mhux kliniku bbażat fuq studji konvenzjonali ta' sigurtà farmakoloġika, effett tossiku minn dozi ripetuti, effett tossiku fuq il-ġeni, riskju ta' kanċer, effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp, ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bnedmin. In-nuqqas ta' potenzjal li jikkawża l-kanċer intwera bi studji li saru b'desloratadine u loratadine.

## **6. TAGHRIF FARMAĊEWTIKU**

### **6.1 Lista ta' eċċipjenti**

Qalba tal-pillola:

calcium hydrogen phosphate dihydrate

microcrystalline cellulose

maize starch

talc

Kisja tal-pillola:

kisja tar-rita (li fiha lactose monohydrate, hypromellose, titanium dioxide, macrogol 400, indigotin (E132))

kisja trasparenti (li fiha hypromellose, macrogol 400)

carnauba wax

white wax

### **6.2 Inkompatibbiltajiet**

Mhux applikabbli.

### **6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali**

Sentejn

### **6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna**

Taħzinx f' temperatura 'l fuq minn 30°C.

Aħżen fil-pakkett oriġinali.

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

Neoclarityn jiġi fornuta f' folji li huma kostitwiti minn folja b'rita laminata magħluqa bil-fojl permezz tas-shana. Il-materjali tal-folja jikkonsistu f'rita tal-polychlorotrifluoroethylene (PCTFE)/Polyvinyl Chloride (PVC) (il-wieċ li jmiss mal-prodott) b'għatu tal-fojl tal-aluminju mgħotti b'rita tal-vinyl imwahaħħla billi tiġi imsaħħna (il-wieċ li jmiss mal-prodott) li hija magħluqa billi tiġi imsaħħna.

Pakketti ta' 1, 2, 3, 5, 7, 10, 14, 15, 20, 21, 30, 50, 90, 100 pillola.

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

### **6.6 Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittiehdu għar-rimi**

L-ebda htigijiet speċjali.

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

N.V. Organon

Kloosterstraat 6

5349 AB Oss

L-Olanda

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

EU/1/00/161/001-013



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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 15 ta' Jannar 2001

Data tal-aħħar tiġdid: 15 ta' Jannar 2006

## **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>.

## 1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI

Neoclarityn 2.5 mg pilloli li jinħallu fil-ħalq

## 2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola li tinħall fil-ħalq fiha 2.5 mg desloratadine.

Eċċipjent(i) b'effett magħruf

Dan il-prodott mediċinali fih aspartame (E951) (ara sezzjoni 4.4).

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

## 3. GHAMLA FARMAĊEWTIKA

Pillola li tinħall fil-ħalq

Pilloli homor ċari, b'wiċċ ċatt, tondi, ittikkjati, b'naħa minnhom markata b' "K"

## 4. TAGHRIF KLINIKU

### 4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Neoclarityn huwa indikat fl-adulti, fl-adolexxenti minn 12-il sena 'l fuq u tfal ta' bejn 6 u 11-il sena biex jittaffew is-sintomi assoċjati ma':

- rinite allergika (ara sezzjoni 5.1)
- urtikarja (ara sezzjoni 5.1)

### 4.2 Pożoloġija u metodu ta' kif għandu jingħata

#### Pożoloġija

*Adulti u adolexxenti (minn 12-il sena 'l fuq)*

Id-doża rakkomandata ta' Neoclarityn hija żewġ pilloli li jinħallu fil-ħalq ta' 2.5 mg li jitqiegħdu fil-ħalq darba kuljum.

*Popolazzjoni pedjatrika*

Tfal minn 6 sa 11-il sena: id-doża rakkomandata ta' Neoclarityn hija pillola waħda li tinħall fil-ħalq ta' 2.5 mg li titqiegħed fil-ħalq darba kuljum.

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' Neoclarityn 2.5 mg pilloli li jinħallu fil-ħalq fit-tfal ta' inqas minn 6 snin ma' ġewx determinati s'issa.

Hemm esperjenza limitata dwar l-effikaċja minn provi kliniċi bl-użu ta' desloratadine fi tfal minn 6 snin sa 11-il sena (ara sezzjoni 5.2).

Hemm esperjenza limitata dwar l-effikaċja minn provi kliniċi bl-użu ta' desloratadine f'adolexxenti minn 12 sa 17-il sena (ara sezzjonijiet 4.8 u 5.1).

Rinite allergika intermittenti (meta s-sintomi joħorġu għal anqas minn 4 ijiem fil-ġimgħa jew għal anqas minn 4 ġimgħat) għandha tkun immaniġġjata skont l-evalwazzjoni tal-passat mediku tal-marda tal-pazjent u l-kura għandha titwaqqaf wara li s-sintomi jgħaddu u terġa' tinbeda meta jerrġgħu jitfaċċaw. F'rinite allergika persistenti (meta s-sintomi joħorġu għal 4 ijiem jew aktar fil-ġimgħa u

għal aktar minn 4 ġimgħat), jista' jkun rakkomandat lill-pazjenti li l-kura tibqa' għaddejja waqt il-perjodi ta' esponiment għall-allergen.

#### Metodu ta' kif għandu jingħata

Użu orali.

Id-doża tista' tittiehed mal-ikel jew fuq stonku vojti.

Eżatt qabel l-użu, il-folja għandha titqaxxar b'kawtela biex tinfetaħ u d-doża tal-pillola li tinhall fil-ħalq titneħha mingħajr ma tfarrakha. Id-doża tal-pillola li tinhall fil-ħalq titqiegħed fil-ħalq fejn ser tinhall mill-ewwel. M'hemmx bżonn li tixrob l-ilma jew likwidi oħra biex tibla' d-doża. Id-doża għandha tittiehed malli tinfetaħ il-folja.

### **4.3 Kontraindikazzjonijiet**

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1, jew għal loratadine.

### **4.4 Twissijiet speċjali u prekawzzjonijiet għall-użu**

#### Indeboliment fil-funzjoni tal-kliewi

F'każ ta' insuffiċjenza renali severa, Neoclarityn għandu jintuża b'attenzjoni (ara sezzjoni 5.2).

#### Aċċessjonijiet

Desloratadine għandu jingħata b'kawtela f'pazjenti bi storja medika ta' aċċessjonijiet jew storja ta' aċċessjonijiet fil-familja, u l-aktar fi tfal żgħar (ara sezzjoni 4.8), minhabba li huma aktar suxxettibbli li jiżviluppaw aċċessjonijiet godda waqt trattament b'desloratadine. Il-persuni li jipprovdu l-kura tas-saħħa jistgħu jikkunsidraw it-twaqqif ta' desloratadine f'pazjenti li jkollhom aċċessjoni waqt it-trattament.

#### Neoclarityn pillola li tinhall fil-ħalq fih aspartame (E951)

Dan il-prodott mediċinali fih 2.55 mg aspartame (E951) f'kull doża ta' Neoclarityn 2.5 mg pillola li tinhall fil-ħalq. Aspartame (E951) hu idrolizzat fil-passaġġ gastrointestinali wara ingestjoni orali. Wieħed mill-prodotti prinċipali tal-idrolisi huwa phenylalanine. Jista' jkun ta' ħsara jekk il-pazjent ikollu fenilketonurja (PKU, *phenylketonuria*).

#### Neoclarityn pillola li tinhall fil-ħalq fih sodium

Dan il-prodott mediċinali fih anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola, jiġifieri essenzjalment 'ħieles mis-sodium'.

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

Ma gewx osservati interazzjonijiet klinikament rilevanti waqt provi kliniċi li fihom il-pilloli desloratadine ngħataw flimkien ma' erythromycin jew ketoconazole (ara sezzjoni 5.1).

#### Popolazzjoni pedjatrika

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

Fi prova farmakoloġika klinika, pilloli Neoclarityn li tiegħu flimkien mal-alkoħol ma żidux l-effetti tal-alkoħol li jxekkel il-prestazzjoni (ara sezzjoni 5.1). Madankollu, każijiet ta' intolleranza għall-alkoħol u intossikazzjoni ġew irrappurtati waqt l-użu ta' wara t-tqegħid fis-suq. Għalhekk, hija rakkomandata l-kawtela jekk l-alkoħol jittiehed flimkien magħhom.

## 4.6 Fertilità, tqala u treddigh

### Tqala

Ammont kbir ta' dejta dwar l-użu waqt it-tqala (iktar minn 1,000 riżultat ta' tqala) juri li m'hemm l-ebda effett ta' formazzjoni difettuża jew effetti tossiċi fil-fetu/tarbija tat-twelid wara l-użu ta' desloratadine. Studji f'animali ma jurux effetti ħżiena diretti jew indiretti fuq is-sistema riproduttiva (ara sezzjoni 5.3). Bħala prekawzjoni hu preferribli li ma jintużax Neoclarityn waqt it-tqala.

### Treddigh

Desloratadine nstab fit-trabi ta' twelid/trabi li qegħdin jiġu mreddgħin min-nisa li hađu it-trattament. L-effett ta' desloratadine fit-trabi tat-twelid/trabi mhux magħruf. Għandha tittiehed deċiżjoni jekk il-mara twaqqafx it-treddigh jew twaqqafx it-trattament b'Neoclarityn, wara li jiġi kkunsidrat il-benefiċċju tat-treddigh għat-tarbija u l-benefiċċju tat-trattament għall-mara.

### Fertilità

M'hemmx dejta disponibbli dwar il-fertilità fl-irġiel jew fin-nisa.

## 4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni

Fuq il-bazi ta' provi kliniċi, Neoclarityn m'għandu l-ebda effett jew ftit li xejn għandu effett fuq il-hila biex issuq u thaddem magni. Il-pazjenti għandhom ikunu infurmati li ħafna min-nies ma jesperjenzawx hedla. Madankollu, minhabba li hemm firxa ta' reazzjonijiet differenti minn individwi għal kull prodott mediċinali, huwa rakkomandat li l-pazjenti jingħataw il-parir li ma jinvolvux ruħhom f'attivitajiet li jeħtieġu prontezza mentali, bħal sewqan ta' karozza jew l-użu ta' magni, sakemm huma jkunu stabbilixxew ir-rispons tagħhom stess għall-prodott mediċinali.

## 4.8 Effetti mhux mixtieqa

### Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Fi provi kliniċi, desloratadine f'għamla ta' mistura ngħata lill-popolazzjoni pedjatrika. Il-frekwenza ta' effetti avversi ġenerali kienu l-istess bejn il-grupp li ngħata l-mistura desloratidine u dak tal-plaċebo u ma kienx differenti b'mod sinifikanti mill-profil tas-sigurtà li deher fil-pazjenti adulti.

Fi provi kliniċi ta' medda ta' indikazzjonijiet fosthom rinite allergika u urtikarja idjopatika kronika, bid-doża rakkomandata ta' 5 mg kuljum, l-effetti mhux mixtieqa bil-pilloli Neoclarityn kienu rrapportati fi 3% tal-pazjenti aktar minn dawk ikkurati bi plaċebo. L-aktar każijiet avversi frekwenti li kienu rrapportati aktar minn dak tal-plaċebo kienu għeja (1.2%), ħalq xott (0.8%), u uġiġħ ta' ras (0.6%).

### Popolazzjoni pedjatrika

Fi prova klinika b'578 pazjent adolexxenti, b'età minn 12 sa 17-il sena, l-aktar każ avvers komuni kien uġiġħ ta' ras; dan seħħ f'5.9% tal-pazjenti kkurati b'desloratadine u f'6.9% tal-pazjenti li kienu qed jirċievu plaċebo.

### Lista f'tabella tar-reazzjonijiet avversi

Il-frekwenza tar-reazzjonijiet avversi minn provi kliniċi li kienu rrapportati aktar milli bil-plaċebo u effetti oħra mhux mixtieqa rrapportati matul il-perjodu ta' wara t-tqegħid fis-suq huma elenkati fit-tabella li jmiss. Il-frekwenzi huma definiti bħala komuni ħafna ( $\geq 1/10$ ), 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 ħafna ( $< 1/10,000$ ) u mhux magħruf (ma tistax tittiehed stima mid-dejta disponibbli).

Klassi tas-Sistemi u tal-Organi	Frekwenza	Reazzjonijiet avversi li deheru b'Neoclarityn
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni	Mhux magħrufa	Żieda fl-aptit

Klassi tas-Sistemi u tal-Organi	Frekwenza	Reazzjonijiet avversi li deheru b'Neoclarityn
<b>Disturbi psikjatriċi</b>	Rari hafna Mhux magħruf	Allucinazzjonijiet Imġiba mhux normali, aggressjoni, burdata depressa
<b>Disturbi fis-sistema nervuża</b>	Komuni Rari hafna	Ugħiġ ta' ras Sturdament , sonnolenza, nuqqas ta' rqad, iperattività psikomotorjali, aċċessjonijiet
<b>Disturbi fl-ġhajnejn</b>	Mhux magħruf	Ġhajnejn xotti
<b>Disturbi fil-qalb</b>	Rari hafna Mhux magħruf	Takikardija, u tahbit mgħaġġel tal-qalb Titwil tal-intervall QT
<b>Disturbi gastro-intestinali</b>	Komuni Rari hafna	Ħalq xott Ugħiġ addominali, dardir, rimettar, dispepsija, dijarea
<b>Disturbi fil-fwied u fil-marrara</b>	Rari hafna Mhux magħruf	Żieda fl-enżimi tal-fwied, żieda fil- bilirubina, epatite Suffeġra
<b>Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taht il-ġilda</b>	Mhux magħruf	Sensittività għad-dawl
<b>Disturbi muskolu-skelettriċi u tat-tessuti konnettivi</b>	Rari hafna	Majalġja
<b>Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jinghata</b>	Komuni Rari hafna Mhux magħruf	Għeja kbira Reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva (bħal reazzjonijiet anafilattiċi, anġjoedema, ħakk, raxx u urtikarja) Astenja
<b>Investigazzjonijiet</b>	Mhux magħrufa	Żieda fil-piż

#### Popolazzjoni pedjatrika

Effetti oħra mhux mixtieqa, irrappurtati f'pazjenti pedjatriċi waqt il-perjodu ta' wara t-tqegħid fis-suq, bi frekwenza mhux magħrufa kienu jinkludu titwil tal-intervall QT, aritmija, bradikardja, imġiba mhux normali, u aggressjoni.

Studju retrospettiv ta' osservazzjoni dwar is-sigurtà indika żieda fl-inċidenza ta' aċċessjonijiet godda f'pazjenti b'età minn 0 sa 19-il sena meta kienu qed jirċievu desloratadine meta mqabbla ma' perjodi fejn ma kinux qed jirċievu desloratadine. Fost it-tfal li kellhom 0-4 snin, iż-żieda assoluta aġġustata kienet ta' 37.5 (Intervall ta' Kunfidenza (CI, *Confidence Interval*) ta' 95 %, 10.5-64.5) għal kull 100,000 persuna ttratta għal sena (PY, *person years*) b'rata fl-isfond ta' aċċessjoni ġdida ta' 80.3 għal kull 100,000 PY. Fost il-pazjenti b'età ta' 5 snin-19-il sena, iż-żieda assoluta aġġustata kienet ta' 11.3 (CI ta' 95 % 2.3-20.2) għal kull 100,000 PY b'rata fl-isfond ta' 36.4 għal kull 100,000 PY. (Ara sezzjoni 4.4.)

#### Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rappurtati 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 dwar tal-kura tas-saħħa huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f' [Appendiċi V](#).

## 4.9 Doża eċċessiva

Il-profil ta' każijiet avversi assoċjati ma' doża eċċessiva, kif deher waqt l-użu ta' wara t-tqegħid fis-suq, huwa simili għal dak li deher b'doži terapewtiċi, iżda l-kobor tal-effetti jista' jkun aktar.

### Trattament

F'każ ta' doża eċċessiva, ikkunsidra miżuri standard sabiex tneħħi s-sustanza attiva mhux assorbita. Kura tas-sintomi u ta' appoġġ hija rakkomandata.

Desloratadine ma jiġix eliminat bl-omodijalisi; mhux magħruf jekk jiġix eliminat b'dijalisi tal-peritonew.

### Sintomi

Abbażi ta' prova klinika b'ħafna doži, li fiha ngħataw sa 45 mg ta' desloratadine (disa' darbiet id-doża klinika), ma ġew osservati l-ebda effetti kliniċi rilevanti.

### Popolazzjoni pedjatrika

Il-profil ta' każijiet avversi assoċjati ma' doża eċċessiva, kif deher waqt l-użu ta' wara t-tqegħid fis-suq, huwa simili għal dak li deher b'doži terapewtiċi, iżda l-kobor tal-effetti jista' jkun oġġla.

## 5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĠIĊI

### 5.1 Proprjetajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: antiistamini - antagonist ta' H<sub>1</sub>, Kodiċi ATC: R06AX27

#### Mekkaniżmu ta' azzjoni

Desloratadine huwa antagonist ta' istamina li ma jheddilx u li jaħdem fit-tul b'attività antagonist selettiva għar-riċettur-H<sub>1</sub> periferali. Wara li jingħata b'mod orali, desloratadine jimblokka r-riċetturi-H<sub>1</sub> periferali tal-istamina b'mod selettiv għaliex is-sustanza ma tiġhalliex tidhol fis-sistema nervuża ċentrali.

Fi studji *in vitro*, desloratadine wera karatteristiċi kontra l-allergiji. Dawn kienu jinkludu l-inibizzjoni tal-ħelsien ta' ċitokini li jgħinu l-infjammazzjoni bħal IL-4, IL-6, IL-8 u IL-13 miċ-ċelluli mast/bažofili tal-bniedem, kif ukoll inibizzjoni fl-espressjoni tal-molekula ta' adeżjoni P-selectin fuq iċ-ċelluli endoteljali. Ir-rilevanza klinika ta' dawn l-osservazzjonijiet għad trid tiġi kkonfermata.

#### Effikaċja klinika u sigurtà

Fi prova b'ħafna doži, il-pilloli li jinħallu fil-ħalq Neoclarityn kienu ttollerati tajjeb.

Bid-doża rakkomandata, il-pillola Neoclarityn 5 mg li tinħall fil-ħalq instabet li hija bijoekwivalenti għall-formulazzjoni tal-pillola Neoclarityn 5 mg konvenzjonali ta' desloratadine. Għaldaqstant, l-effikaċja tal-pillola li tinħall fil-ħalq Neoclarityn hija mistennija li tkun l-istess bħal Neoclarityn fil-formulazzjoni ta' pillola.

Fi prova klinika b'ħafna doži, li fiha sa 20 mg ta' desloratadine ngħataw kuljum għal 14-il ġurnata, ma ġie osservat l-ebda effett kardjovaskulari klinikament jew statistikament rilevanti. Fi prova klinika farmakoloġika, li fiha ngħata desloratadine b'doża ta' 45 mg kuljum (disa' darbiet id-doża klinika) għal għaxart ijiem, ma ġiet osservata l-ebda zieda fit-tul tal-intervall tal-QTc.

Ma ġie osservat l-ebda tibdil kliniku rilevanti tal-konċentrazzjonijiet ta' desloratadine fil-plażma fi provi ta' interazzjoni b'ħafna doži ta' ketoconazole u erythromycin.

#### Effetti farmakodinamiċi

Desloratadine ma jippenetrax malajr fis-sistema nervuża ċentrali. Fi provi kliniċi bid-doża rakkomandata ta' 5 mg kuljum, il-każijiet ta' dawk li qabadhom ngħas żejjed ma kinux aktar meta

mqabbla mal-plaċebo. Il-pilloli Neoclarityn mogħtija bhala doża waħda kuljum ta' 7.5 mg ma affettwawx il-prestazzjonijiet psikomotori fi provi kliniċi. Fi studju b'doża waħda li sar fl-adulti, desloratadine 5 mg ma affettwax il-miżuri standard tal-prestazzjoni tat-titjir fl-ajru li jinkludu aggravament fin-nghas sugġettiv jew il-ħila biex jiġu eżegwiti proċeduri relatati mat-titjir fl-ajru.

Fi provi kliniċi farmakologiċi, l-ġhoti flimkien mal-alkoħol ma ziedx l-effetti li jindebolixxu l-prestazzjoni tal-alkoħol jew zieda fin-nghas. Ma kienx hemm differenzi sinifikanti bejn ir-riżultati ta' testijiet psikomotori fil-gruppi ta' desloratadine u tal-plaċebo, kemm meta kien mogħti waħdu kif ukoll mal-alkoħol.

F'pazjenti b'rinite allergika, il-pilloli Neoclarityn kienu effettivi biex iserrħu sintomi bħal għatis, tnixxija mill-immieher, u ħakk, kif ukoll ħakk, dmugħ u ħmura fl-ġhajnejn, u ħakk fis-saqaf tal-ħalq. Il-pilloli Neoclarityn ikkontrollaw is-sintomi b'mod effettiv għal 24 siegħa.

### Popolazzjoni pedjatrika

L-effikaċja tal-pilloli Neoclarityn ma ntwerietx b'mod ċar fi provi b'pazjenti adolexxenti minn 12 sa 17-il sena.

Minbarra l-klassifikazzjonijiet stabbiliti tal-istaġun u perenni, rinite allergika tista' minflok tkun ikklassifikata bhala rinite allergika intermittenti u rinite allergika persistenti skont kemm idumu s-sintomi. Rinite allergika intermittenti hija definita bhala l-preżenza ta' sintomi għal anqas minn 4 ġranet fil-ġimgha jew għal anqas minn 4 ġimghat. Rinite allergika persistenti hija definita bhala l-preżenza ta' sintomi għal 4 ġranet jew aktar fil-ġimgha u għal aktar minn 4 ġimghat.

Neoclarityn kien effettiv biex iserrħ il-problemi relatati ma' rinite allergika tal-istaġun kif jidher mill-punteġġ totali tal-kwestjonarju fuq il-kwalità tal-ħajja b'rinokonguntivite. L-akbar titjib deher fl-oqsma ta' problemi prattiċi u attivitajiet ta' kuljum limitati mis-sintomi.

Urtikarja idjopatika kronika kienet studjata bhala mudell kliniku għall-kundizzjonijiet tal-urtikarja, peress li l-patofizjoloġija sottostanti hija simili, irrispettivament mill-etjoloġija, u peress li pazjenti kroniċi jistgħu jiġu rreġistrati aktar faċilment b'mod prospettiv. Peress illi l-ħelsien tal-istamina huwa l-fattur li jikkawża l-mard kollu li jinvolvi l-urtikarja, desloratadine huwa mistenni li jkun effettiv biex minbarra għal urtikarja idjopatika kronika, jipprovi serħan mis-sintomi għal kundizzjonijiet oħra li jinvolvu l-urtikarja, hekk kif qed jingħata parir fil-linji gwida kliniċi.

F'żewġ provi kkontrollati bi plaċebo li damu sitt ġimghat f'pazjenti b'urtikarja idjopatika kronika, Neoclarityn kien effettiv biex iserrħ il-ħakk u jnaqqas id-daqs u l-ammont ta' ħorriqija fl-aħħar tal-ewwel intervall tad-dożaġġ. F'kull prova, l-effetti nżammu tul l-24 siegħa bejn doża u oħra. Bħal provi oħra b'antiistamini f'urtikarja idjopatika kronika, il-minoranza tal-pazjenti li kienu identifikati bhala li ma wrewx rispons għall-antiistamini kienu esklużi. Titjib fil-ħakk ta' aktar minn 50% deher f'55% tal-pazjenti kkurati b'desloratadine imqabbel ma' 19% tal-pazjenti kkurati bi plaċebo. Kura b'Neoclarityn tejbet ukoll b'mod sinifikanti n-nuqqas ta' rقاد u funzjoni ta' matul il-jum, kif imkejjel bi skala b'erba' punti li tintuża biex tevalwa dawn il-varjanti.

## **5.2 Tagħrif farmakokinetiku**

### Assorbiment

Il-konċentrazzjonijiet ta' desloratadine fil-plażma jkunu jistgħu jitkejlu fi żmien 30 minuta minn meta jingħata. Desloratadine jiġi assorbit tajjeb u l-oġhla konċentrazzjoni tinkiseb wara madwar 3 sigħat; il-half-life fl-aħħar fażi hija madwar 27 siegħa. Il-grad ta' akkumulazzjoni ta' desloratadine kien jaqbel mal-half-life tiegħu (madwar 27 siegħa) u l-frekwenza ta' dożaġġ ta' darba kuljum. Il-bijodisponibilità ta' desloratadine kienet proporzjonali għad-doża fuq il-medda ta' 5 mg sa 20 mg.

F'serje ta' provi farmakokinetiċi u kliniċi, 6% tal-individwi kisbu konċentrazzjoni oġhla ta' desloratadine. Il-prevalenza ta' dan il-fenotip ta' metabolizzatur dgħajjef seta' jitqabbel mal-individwi adulti (6%) u dawk pedjatriċi minn sentejn sa 11-il sena (6%), u oġhla fis-Suwed (18% adulti, 16%

pedjatriċi) milli fil-Kawkasi (2% adulti, 3% pedjatriċi). Madankollu, fiż-żewġ popolazzjonijiet, il-profil tas-sigurtà ta' dawn l-individwi ma kienx differenti minn dak tal-popolazzjoni ġenerali.

Fi studju farmakokinetiku b'ħafna doži li sar bil-formulazzjoni tal-pillola f'individwi adulti f'saħħithom, erba' individwi nstabu li kienu metabolizzaturi dgħajfa ta' desloratadine. Dawn l-individwi kellhom konċentrazzjoni tas- $C_{max}$  kważi 3-darbiet oġhla wara madwar 7 sigħat b'half-life fil-fażi terminali ta' madwar 89 siegħa.

#### Distribuzzjoni

Desloratadine jehel b'mod moderat (83 % - 87 %) mal-proteini tal-plażma. M'hemmx evidenza ta' akkumulazzjoni rilevanti b'mod kliniku tal-mediċina wara li jingħata dożaġġ ta' desloratadine darba kuljum (5 mg sa 20 mg) għal 14-il ġurnata.

#### Bijotrasformazzjoni

L-enzima responsabbli għal metabolizmu ta' desloratadine għadha ma ġietx identifikata, u għalhekk, xi interazzjonijiet ma' xi prodotti mediċinali oħra ma jistgħux jiġu esklużi għal kollox. Desloratadine ma jimpedixxi CYP3A4 *in vivo*, u studji *in vitro* wrew li l-prodott mediċinali ma jimpedixxi CYP2D6 u la huwa substrat u l-anqas inibitur tal-glikoproteina-P.

Fi studji *crossover* b'doża waħda ta' pilloli Neoclarityn 5 mg li jinħallu fil-ħalq ma' pilloli Neoclarityn 5 mg konvenzjonali, il-formulazzjonijiet kienu bijoekwivalenti. Il-pilloli Neoclarityn 2.5 mg ma ġewx evalwati f'pazjenti pedjatriċi, madankollu b'relazzjoni mal-istudji dwar is-sejbiet tad-doża fit-tfal, id-dejta farmakokinetika għall-pilloli li jinħallu fil-ħalq Neoclarityn tiffavorixxi l-użu tad-doża ta' 2.5 mg f'pazjenti pedjatriċi bejn 6 u 11-il sena.

#### Eliminazzjoni

Fil-preżenza tal-ikel it- $T_{max}$  ta' desloratadine jitwal minn 2.5 għal 4 sigħat, u t- $T_{max}$  għal 3-OH-desloratadine minn 4 għal 6 sigħat. Fi studju separat, il-meraġ tal-grejpfrut ma kellu l-ebda effett fuq id-dispożizzjoni ta' desloratadine. L-ilma ma kellux effett fuq il-bijodisponibilità tal-pilloli li jinħallu fil-ħalq Neoclarityn.

#### Pazjenti b'indeboliment tal-kliewi

Il-farmakokinetika ta' desloratadine f'pazjenti b'insuffiċjenza kronika tal-kliewi (CRI - *chronic renal insufficiency*) tqabblat ma' dik ta' individwi f'saħħithom fi studju wieħed b'doża waħda u studju wieħed b'ħafna doži. Fl-istudju b'doża waħda, l-esponiment għal desloratadine kien madwar 2 u 2.5 drabi aktar f'individwi b'CRI minn ħafifa sa moderata u severa, rispettivament, milli f'individwi f'saħħithom. Fl-istudju b'ħafna doži, l-istat fiss intlaħaq wara Jum 11, u mqabbel ma' dak f'individwi f'saħħithom l-esponiment għal desloratadine kien ~1.5 drabi ikbar f'individwi b'CRI minn ħafifa sa moderata u ~2.5 drabi iktar f'individwi b'CRI severa. Fiż-żewġ studji, il-bidliet fl-esponiment ( $AUC$  u  $C_{max}$ ) ta' desloratadine u ta' 3-hydroxydesloratadine ma kinux rilevanti b'mod kliniku.

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

Desloratadine huwa l-metabolit attiv ewlieni ta' loratadine. Studji li mhumieq kliniċi li saru b'desloratadine u loratadine urew li m'hemmx differenzi mill-lat kwalitattiv jew kwantitattiv fil-profil ta' tossiċità ta' desloratadine u loratadine f'livelli komparabbli ta' esponiment għal desloratadine.

Tagħrif mhux kliniku bbażat fuq studji konvenzjonali ta' sigurtà farmakoloġika, effett tossiku minn doži ripetuti, effett tossiku fuq il-ġeni, riskju ta' kanċer, effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp, ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bnedmin. L-analiżi kollettiva ta' studji ta' qabel l-użu kliniku kif ukoll dawk kliniċi fuq l-irritazzjoni għall-pillola li tinħall fil-ħalq juru li din il-formulazzjoni mhux probabbli li jkollha riskju li tikkawża irritazzjoni lokali bl-użu kliniku. In-nuqqas ta' potenzjal li jikkawża l-kanċer intwera bi studji li saru b'desloratadine u loratadine.



## **6. TAGHRIF FARMAĊEWTIKU**

### **6.1 Lista ta' eċċipjenti**

microcrystalline cellulose  
pregelatinized starch  
sodium starch glycolate  
magnesium stearate  
butylated methacrylate copolymer  
crospovidone  
sodium hydrogen carbonate  
citric acid  
colloidal silicon dioxide  
ferric oxide  
mannitol  
aspartame (E951)  
Togħma ta' Tutti-Frutti

### **6.2 Inkompatibbiltajiet**

Mhux applikabbli.

### **6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali**

Sentejn

### **6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna**

Aħżen fil-pakett oriġinali.

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

Il-pilloli li jinħallu fil-ħalq Neoclarityn jiġu f' dozi individwali ġo folji magħmula minn folja laminata b'fojl b'kisja ta' rita biex tagħlaq.

Il-materjali tal-folji huma magħmula minn erba' saffi ta' fojl ta' aluminju laminat fil-forma kiesha għar-rita tal-folja u fojl tal-aluminju miksi b'karta laminata minn wara għar-rita biex tagħlaq. Ir-rita tal-forma kiesha tal-folja hija magħmula minn rita ta' polyvinyl chloride (PVC) laminata b'kolla ma' rita ta' polyamide orjentat (OPA), laminata b'kolla ma' fojl tal-aluminju, laminata b'kolla ma' rita ta' polyvinyl chloride (PVC).

Pakketti ta' 5, 6, 10, 12, 15, 18, 20, 30, 50, 60, 90 u 100 pillola li jinħallu fil-ħalq. Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

### **6.6 Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittiehdu għar-rimi**

L-ebda htigijiet speċjali.

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

N.V. Organon  
Kloosterstraat 6  
5349 AB Oss  
L-Olanda

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

EU/1/00/161/035-046

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 15 ta' Jannar 2001

Data tal-aħhar tiġdid: 15 ta' Jannar 2006

**10. DATA TA' REVIZJONI TAT-TEST**

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

## 1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI

Neoclarityn 5 mg pilloli li jinħallu fil-ħalq

## 2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola li tinħall fil-ħalq fiha 5 mg desloratadine.

Eċċipjent(i) b'effett magħruf

Dan il-prodott mediċinali fih aspartame (E951) (ara sezzjoni 4.4).

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

## 3. GHAMLA FARMAĊEWTIKA

Pillola li tinħall fil-ħalq

Pilloli ħomor ċari, b'wiċċ ċatt, tondi, ittikkjati, b'naħa minnhom markata b'"A"

## 4. TAGHRIF KLINIKU

### 4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Neoclarityn huwa indikat fl-adulti u fl-adolexxenti minn 12-il sena 'l fuq biex jittaffew is-sintomi assoċjati ma':

- rinite allergika (ara sezzjoni 5.1)
- urtikarja (ara sezzjoni 5.1)

### 4.2 Pożoloġija u metodu ta' kif għandu jingħata

#### Pożoloġija

*Adulti u adolexxenti (minn 12-il sena 'l fuq)*

Id-doża rakkomandata ta' Neoclarityn hija pillola waħda li tinħall fil-ħalq ta' 5 mg li titqiegħed fil-ħalq darba kuljum

Rinite allergika intermittenti (meta s-sintomi joħorġu għal anqas minn 4 ijiem fil-ġimgħa jew għal anqas minn 4 ġimgħat) għandha tkun immanigġjata skont l-evalwazzjoni tal-passat mediku tal-marda tal-pazjent u l-kura għandha titwaqqaf wara li s-sintomi jgħaddu u terġa' tinbeda meta jerġgħu jitfaċċaw. F'rinite allergika persistenti (meta s-sintomi joħorġu għal 4 ijiem jew aktar fil-ġimgħa u għal aktar minn 4 ġimgħat), jista' jkun rakkomandat lill-pazjenti li l-kura tibqa' għaddejja waqt il-perjodi ta' esponiment għall-allergen.

*Popolazzjoni pedjatrika*

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' Neoclarityn 5 mg pilloli li jinħallu fil-ħalq fit-tfal ta' inqas minn 12-il sena ma għewx determinati s'issa.

Hemm esperjenza limitata dwar l-effikaċja minn provi kliniċi bl-użu ta' desloratadine f'adolexxenti minn 12 sa 17-il sena (ara sezzjonijiet 4.8 u 5.1).

#### Metodu ta' kif għandu jingħata

Użu orali.

Id-doża tista' tittiehed mal-ikel jew fuq stonku vojta.

Eżatt qabel l-użu, il-folja għandha titqaxxar b'kawtela biex tinfetaħ u d-doża tal-pillola li tinhall fil-ħalq tinnehha mingħajr ma ffarakha. Id-doża tal-pillola li tinhall fil-ħalq titqiegħed fil-ħalq fejn ser tinhall mill-ewwel. M'hemmx bżonn li tixrob l-ilma jew likwidi oħra biex tibra' d-doża. Id-doża għandha tittieħed malli tinfetaħ il-folja.

### 4.3 Kontraindikazzjonijiet

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1, jew għal loratadine.

### 4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

#### Indeboliment fil-funzjoni tal-kliewi

F'każ ta' insuffiċjenza renali severa, Neoclarityn għandu jintuża b'attenzjoni (ara sezzjoni 5.2).

#### Aċċessjonijiet

Desloratadine għandu jingħata b'kawtela f'pazjenti bi storja medika ta' aċċessjonijiet jew storja ta' aċċessjonijiet fil-familja, u l-aktar fi tfal żgħar (ara sezzjoni 4.8), minħabba li huma aktar suxxettibbli li jiżviluppaw aċċessjonijiet godda waqt trattament b'desloratadine. Il-persuni li jipprovdu l-kura tas-saħħa jistgħu jikkunsidraw it-twaqqif ta' desloratadine f'pazjenti li jkollhom aċċessjoni waqt it-trattament.

#### Neoclarityn pillola li tinhall fil-ħalq fih aspartame (E951)

Dan il-prodott mediċinali fih 5.10 mg aspartame (E951) f'kull doża ta' Neoclarityn 5 mg pillola li tinhall fil-ħalq. Aspartame (E951) hu idrolizzat fil-passaġġ gastrointestinali wara ingestjoni orali. Wieħed mill-prodotti prinċipali tal-idrolisi huwa phenylalanine. Jista' jkun ta' ħsara jekk il-pazjent ikollu fenilketonurja (PKU, *phenylketonuria*).

#### Neoclarityn pillola li tinhall fil-ħalq fih sodium

Dan il-prodott mediċinali fih anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola, jiġifieri essenzjalment 'hieles mis-sodium'.

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

Ma gewx osservati interazzjonijiet klinikament rilevanti waqt provi kliniċi li fihom il-pilloli desloratadine ngħataw flimkien ma' erythromycin jew ketoconazole (ara sezzjoni 5.1).

#### Popolazzjoni pedjatrika

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

Fi prova farmakoloġika klinika, pilloli Neoclarityn li ttieħdu flimkien mal-alkoħol ma żidux l-effetti tal-alkoħol li jxekkel il-prestazzjoni (ara sezzjoni 5.1). Madankollu, każijiet ta' intolleranza għall-alkoħol u intossikazzjoni ġew irrappurtati waqt l-użu ta' wara t-tqegħid fis-suq. Għalhekk, hija rrakkomandata l-kawtela jekk l-alkoħol jittieħed flimkien magħhom.

### 4.6 Fertilità, tqala u treddigh

#### Tqala

Ammont kbir ta' dejta dwar l-użu waqt it-tqala (iktar minn 1,000 riżultat ta' tqala) juri li m'hemm l-ebda effett ta' formazzjoni difettuża jew effetti tossiċi fil-fetu/tarbija tat-twelid wara l-użu ta' desloratadine. Studji f'annimali ma jurux effetti ħżiena diretti jew indiretti fuq is-sistema riproduttiva (ara sezzjoni 5.3). Bħala prekawzjoni hu preferribli li ma jintużax Neoclarityn waqt it-tqala.

#### Treddigh

Desloratadine nstab fit-trabi ta' twelid/trabi li qegħdin jiġu mreddgħin min-nisa li hađu it-trattament. L-effett ta' desloratadine fit-trabi tat-twelid/trabi mhux magħruf. Għandha tittieħed deċiżjoni jekk il-

mara twaqqafx it-treddiġh jew twaqqafx it-trattament b'Neoclarityn, wara li jiġi kkunsidrat il-benefiċċju tat-treddiġh għat-tarbija u l-benefiċċju tat-trattament għall-mara.

#### Fertilità

M'hemmx dejta disponibbli dwar il-fertilità fl-irġiel jew fin-nisa.

#### **4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni**

Fuq il-bazi ta' provi kliniċi, Neoclarityn m'għandu l-ebda effett jew ffit li xejn għandu effett fuq il-hila biex issuq u thaddem magni. Il-pazjenti għandhom ikunu infurmati li ħafna min-nies ma jesperjenzawx hejla. Madankollu, minħabba li hemm firxa ta' reazzjonijiet differenti minn individwi għal kull prodott mediċinali, huwa rakkomandat li l-pazjenti jinghataw il-parir li ma jinvolvux ruħhom f'attivitajiet li jeħtieġu prontezza mentali, bħal sewqan ta' karozza jew l-użu ta' magni, sakemm huma jkunu stabbilixxew ir-rispons tagħhom stess għall-prodott mediċinali.

#### **4.8 Effetti mhux mixtieqa**

##### Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Fi provi kliniċi ta' medda ta' indikazzjonijiet fosthom rinite allergika u urtikarja idjopatika kronika, bid-doża rakkomandata ta' 5 mg kuljum, l-effetti mhux mixtieqa b'Neoclarityn kienu rrapportati fi 3% tal-pazjenti aktar minn daww ikkurati bi placebo. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti li kienu rrapportati aktar minn dak tal-placebo kienu għeja (1.2%), ħalq xott (0.8%), u uġiġh ta' ras (0.6%).

##### Popolazzjoni pedjatrika

Fi prova klinika b'578 pazjent adolexxenti, b'età minn 12 sa 17-il sena, l-aktar każ avvers komuni kien uġiġh ta' ras; dan seħħ f'5.9% tal-pazjenti kkurati b'desloratadine u f'6.9% tal-pazjenti li kienu qed jirċievu placebo.

##### Lista f'tabella tar-reazzjonijiet avversi

Il-frekwenza tar-reazzjonijiet avversi minn provi kliniċi li kienu rrapportati aktar milli bil-placebo u effetti oħra mhux mixtieqa rrapportati matul il-perjodu ta' wara t-tqegħid fis-suq huma elenkati fit-tabella li jmiss. Il-frekwenzi huma definiti bħala komuni ħafna ( $\geq 1/10$ ), 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 ħafna ( $< 1/10,000$ ) u mhux magħruf (ma tistax tittiehed stima mid-dejta disponibbli).

<b>Klassi tas-Sistemi u tal-Organi</b>	<b>Frekwenza</b>	<b>Reazzjonijiet avversi li deħru b'Neoclarityn</b>
<b>Disturbi fil-metaboliżmu u n-nutrizzjoni</b>	Mhux magħrufa	Żieda fl-aptit
<b>Disturbi psikjatriċi</b>	Rari ħafna Mhux magħruf	Alluċinazzjonijiet Imġiba mhux normali, aggressjoni, burdata depressa
<b>Disturbi fis-sistema nervuża</b>	Komuni Rari ħafna	Uġiġh ta' ras Sturdament, sonnolenza, nuqqas ta' rqaq, iperattività psikomotorjali, aċċessjonijiet
<b>Disturbi fl-għajnejn</b>	Mhux magħruf	Għajnejn xotti
<b>Disturbi fil-qalb</b>	Rari ħafna Mhux magħruf	Takikardija, u tahbit mgħaġġel tal-qalb Titwil tal-intervall QT
<b>Disturbi gastro-intestinali</b>	Komuni Rari ħafna	Ħalq xott Uġiġh addominali, dardir, rimettar, dispepsija, dijarea
<b>Disturbi fil-fwied u fil-marrara</b>	Rari ħafna Mhux magħruf	Żieda fl-eżimi tal-fwied, żieda fil-bilirubina, epatite Suffeġra
<b>Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taht il-ġilda</b>	Mhux magħruf	Sensittività għad-dawl

Klassi tas-Sistemi u tal-Organi	Frekwenza	Reazzjonijiet avversi li deheru b'Neoclarityn
<b>Disturbi muskolu-skelettriċi u tat-tessuti konnettivi</b>	Rari hafna	Majalgja
<b>Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jinghata</b>	Komuni Rari hafna  Mhux maghruf	Għeja kbira Reazzjonijiet ta' sensitività eċċessiva (b'hal reazzjonijiet anafilattiċi, anġjoedema, ħakk, raxx u urtikarja) Astenja
<b>Investigazzjonijiet</b>	Mhux maghrufa	Żieda fil-piż

#### Popolazzjoni pedjatrika

Effetti oħra mhux mixtieqa, irrappurtati f'pazjenti pedjatriċi waqt il-perjodu ta' wara t-tqegħid fis-suq, bi frekwenza mhux maghrufa kienu jinkludu titwil tal-intervall QT, aritmija, bradikardja, imġiba mhux normali, u aggressjoni.

Studju retrospettiv ta' osservazzjoni dwar is-sigurtà indika żieda fl-inkidenza ta' aċċessjonijiet ġodda f'pazjenti b'età minn 0 sa 19-il sena meta kienu qed jirċievu desloratadine meta mqabbla ma' perjodi fejn ma kinux qed jirċievu desloratadine. Fost it-tfal li kellhom 0-4 snin, iż-żieda assoluta aġġustata kienet ta' 37.5 (Intervall ta' Kunfidenza (CI, *Confidence Interval*) ta' 95 %, 10.5-64.5) għal kull 100,000 persuna ttratta għal sena (PY, *person years*) b'rata fl-isfond ta' aċċessjoni ġdida ta' 80.3 għal kull 100,000 PY. Fost il-pazjenti b'età ta' 5 snin-19-il sena, iż-żieda assoluta aġġustata kienet ta' 11.3 (CI ta' 95 % 2.3-20.2) għal kull 100,000 PY b'rata fl-isfond ta' 36.4 għal kull 100,000 PY. (Ara sezzjoni 4.4.)

#### Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrapportati 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 dwar tal-kura tas-saħħa huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f' [Appendiċi V](#).

## 4.9 Doża eċċessiva

Il-profil ta' każijiet avversi assoċjati ma' doża eċċessiva, kif deher waqt l-użu ta' wara t-tqegħid fis-suq, huwa simili għal dak li deher b'dozi terapewtiċi, iżda l-kobor tal-effetti jista' jkun aktar.

#### Trattament

F'każ ta' doża eċċessiva, ikkunsidra miżuri standard sabiex tneħħi s-sustanza attiva mhux assorbita. Kura tas-sintomi u ta' appoġġ hija rakkomandata.

Desloratadine ma jiġix eliminat bl-emodijalisi; mhux maghruf jekk jiġix eliminat b'dijalisi tal-peritonew.

#### Sintomi

Abbażi ta' prova klinika b'ħafna dozi, li fiha ngħataw sa 45 mg ta' desloratadine (disa' darbiet id-doża klinika), ma ġew osservati l-ebda effetti kliniċi rilevanti.

#### Popolazzjoni pedjatrika

Il-profil ta' każijiet avversi assoċjati ma' doża eċċessiva, kif deher waqt l-użu ta' wara t-tqegħid fis-suq, huwa simili għal dak li deher b'dozi terapewtiċi, iżda l-kobor tal-effetti jista' jkun oġġla.

## 5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĠIĊI

### 5.1 Proprjetajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: antiistamini - antagonista ta' H<sub>1</sub>, Kodiċi ATC: R06AX27

### Mekkanizmu ta' azzjoni

Desloratadine huwa antagonist ta' istamina li ma jheddilx u li jaħdem fit-tul b'attività antagonista selettiva għar-riċettur- $H_1$  periferali. Wara li jingħata b'mod orali, desloratidine jimblokka r-riċetturi- $H_1$  periferali tal-istamina b'mod selettiv għaliex is-sustanza ma tithalliex tidhol fis-sistema nervuża ċentrali.

Fi studji *in vitro*, desloratadine wera karatteristiċi kontra l-allergiji. Dawn kienu jinkludu l-inibizzjoni tal-ħelsien ta' ċitokini li jgħinu l-infjammazzjoni bħal IL-4, IL-6, IL-8 u IL-13 miċ-ċelluli mast/bažofili tal-bniedem, kif ukoll inibizzjoni fl-espressjoni tal-molekula ta' adeżjoni P-selectin fuq iċ-ċelluli endoteljali. Ir-rilevanza klinika ta' dawn l-osservazzjonijiet għad trid tiġi kkonfermata.

### Effikaċja klinika u sigurtà

Fi prova b'ħafna doži, il-pilloli li jinħallu fil-ħalq Neoclarityn kienu ttollerati tajjeb.

Bid-doża rakkomandata, il-pillola Neoclarityn 5 mg li tinħall fil-ħalq instabet li hija bijoekwivalenti għall-formulazzjoni tal-pillola Neoclarityn 5 mg konvenzjonali ta' desloratadine. Għaldaqstant, l-effikaċja tal-pillola li tinħall fil-ħalq Neoclarityn hija mistennija li tkun l-istess bħal Neoclarityn fil-formulazzjoni ta' pillola.

Fi prova klinika b'ħafna doži, li fiha sa 20 mg ta' desloratadine ngħataw kuljum għal 14-il ġurnata, ma ġie osservat l-ebda effett kardjovaskulari klinikament jew statistikament rilevanti. Fi prova klinika farmakoloġika, li fiha ngħata desloratadine b'doża ta' 45 mg kuljum (disa' darbiet id-doża klinika) għal għaxart ijiem, ma ġiet osservata l-ebda żieda fit-tul tal-intervall tal-QTc.

Ma ġie osservat l-ebda tibdil kliniku rilevanti tal-konċentrazzjonijiet ta' desloratadine fil-plażma fi provi ta' interazzjoni b'ħafna doži ta' ketoconazole u erythromycin.

### Effetti farmakodinamiċi

Desloratadine ma jippenetrax malajr fis-sistema nervuża ċentrali. Fi provi kliniċi bid-doża rakkomandata ta' 5 mg kuljum, il-każijiet ta' dawk li qabadhom ngħas żejjed ma kinux aktar meta mqabbla mal-plaċebo. Il-pilloli Neoclarityn mogħtija bħala doża waħda kuljum ta' 7.5 mg ma affettwawx il-prestazzjonijiet psikomotori fi provi kliniċi. Fi studju b'doża waħda li sar fl-adulti, desloratadine 5 mg ma affettwax il-miżuri standard tal-prestazzjoni tat-titjir fl-ajru li jinkludu aggravament fin-ngħas sugġettiv jew il-ħila biex jiġu eżegwiti proċeduri relatati mat-titjir fl-ajru.

Fi provi kliniċi farmakoloġiċi, l-għoti flimkien mal-alkoħol ma ziedx l-effetti li jindebolixxu l-prestazzjoni tal-alkoħol jew zieda fin-ngħas. Ma kienx hemm differenzi sinifikanti bejn ir-riżultati ta' testijiet psikomotori fil-gruppi ta' desloratadine u tal-plaċebo, kemm meta kien mogħti waħdu kif ukoll mal-alkoħol.

F'pazjenti b'rinite allergika, il-pilloli Neoclarityn kien effettiv biex iserrħu sintomi bħal għatis, tnixxija mill-immieher, u ħakk, kif ukoll ħakk, dmugh u ħmura fl-għajnejn, u ħakk fis-saqaf tal-ħalq. Il-pilloli Neoclarityn ikkontrollaw is-sintomi b'mod effettiv għal 24 siegħa.

### Popolazzjoni pedjatrika

L-effikaċja tal-pilloli Neoclarityn ma ntwerietx b'mod ċar fi provi b'pazjenti adolexxenti minn 12 sa 17-il sena.

Minbarra l-klassifikazzjonijiet stabbiliti tal-istaġun u perenni, rinite allergika tista' minflok tkun ikklassifikata bħala rinite allergika intermittenti u rinite allergika persistenti skont kemm idumu s-sintomi. Rinite allergika intermittenti hija definita bħala l-preżenza ta' sintomi għal anqas minn 4 granet fil-ġimgħa jew għal anqas minn 4 ġimgħat. Rinite allergika persistenti hija definita bħala l-preżenza ta' sintomi għal 4 granet jew aktar fil-ġimgħa u għal aktar minn 4 ġimgħat.

Neoclarityn kien effettiv biex iserraħ il-problemi relatati ma' rinite allergika tal-istaġun kif jidher mill-punteġġ totali tal-kwestjonarju fuq il-kwalità tal-ħajja b'rinokonguntivite. L-akbar titjib deher fl-oqsma ta' problemi prattiċi u attivitajiet ta' kuljum limitati mis-sintomi.

Urtikarja idjopatika kronika kienet studjata bħala mudell kliniku għall-kundizzjonijiet tal-urtikarja, peress li l-patofizjoloġija sottostanti hija simili, irrispettivament mill-etjoloġija, u peress li pazjenti kroniċi jistgħu jiġu rreġistrati aktar faċilment b'mod prospettiv. Peress illi l-ħelsien tal-istamina huwa l-fattur li jikkawża l-mard kollu li jinvolvi l-urtikarja, desloratadine huwa mistenni li jkun effettiv biex minbarra għal urtikarja idjopatika kronika, jipprovdi serħan mis-sintomi għal kundizzjonijiet oħra li jinvolvu l-urtikarja, hekk kif qed jingħata parir fil-linji gwida kliniċi.

F'żewġ provi kkontrollati bi placebo li damu sitt ġimgħat f'pazjenti b'urtikarja idjopatika kronika, Neoclarityn kien effettiv biex iserraħ il-ħakk u jnaqqas id-daqs u l-ammont ta' ħorriqija fl-aħħar tal-ewwel intervall tad-dożaġġ. F'kull prova, l-effetti nżammu tul l-24 siegħa bejn doża u oħra. Bħal provi oħra b'antiistamini f'urtikarja idjopatika kronika, il-minoranza tal-pazjenti li kienu identifikati bħala li ma wrewx rispons għall-antiistamini kienu esklużi. Titjib fil-ħakk ta' aktar minn 50% deher f'55% tal-pazjenti kkurati b'desloratadine imqabbel ma' 19% tal-pazjenti kkurati bi placebo. Kura b'Neoclarityn tejbet ukoll b'mod sinifikanti n-nuqqas ta' rqaq u funzjoni ta' matul il-jum, kif imkejjejl bi skala b'erba' punti li tintuża biex tevalwa dawn il-varjanti.

## 5.2 Tagħrif farmakokinetiku

### Assorbiment

Il-koncentrazzjonijiet ta' desloratadine fil-plażma jkunu jistgħu jitkejlu fi żmien 30 minuta minn meta jingħata. Desloratadine jiġi assorbit tajjeb u l-ogħla konċentrazzjoni tinkiseb wara madwar 3 sigħat; il-half-life fl-aħħar fażi hija madwar 27 siegħa. Il-grad ta' akkumulazzjoni ta' desloratadine kien jaqbel mal-half-life tiegħu (madwar 27 siegħa) u l-frekwenza ta' dożaġġ ta' darba kuljum. Il-bijodisponibilità ta' desloratadine kienet proporzjonali għad-doża fuq il-medda ta' 5 mg sa 20 mg.

F'serje ta' provi farmakokinetiċi u kliniċi, 6% tal-individwi kisbu konċentrazzjoni ogħla ta' desloratadine. Il-prevalenza ta' dan il-fenotip ta' metabolizzatur dgħajjef kienet akbar f'adulti Suwed milli f'adulti Kawkasi (18% vs 2%), madankollu fiż-żewġ popolazzjonijiet, il-profil tas-sigurtà ta' dawn l-individwi ma kienx differenti minn dak tal-popolazzjoni ġenerali.

Fi studju farmakokinetiku b'ħafna doži li sar bil-formulazzjoni tal-pillola f'individwi adulti f'saħħithom, erba' individwi nstabu li kienu metabolizzaturi dgħajfa ta' desloratadine. Dawn l-individwi kellhom konċentrazzjoni tas- $C_{max}$  kwazi 3-darbiet ogħla wara madwar 7 sigħat b'half-life fil-faži terminali ta' madwar 89 siegħa.

### Distribuzzjoni

Desloratadine jehel b'mod moderat (83 % - 87 %) mal-proteini tal-plażma. M'hemmx evidenza ta' akkumulazzjoni rilevanti b'mod kliniku tal-medicina, u dan il-fatt jista' jkollu rilevanza klinika wara li jingħata dożaġġ ta' desloratadine darba kuljum (5 mg sa 20 mg) għal 14-il ġurnata.

### Bijotrasformazzjoni

L-enzima responsabbli għal metabolizmu ta' desloratadine għadha ma ġietx identifikata, u għalhekk, xi interazzjonijiet ma' xi prodotti medicinali oħra ma jistgħux jiġu esklużi għal kollox. Desloratadine ma jimpedixxi CYP3A4 *in vivo*, u studji *in vitro* wrew li l-prodott medicinali ma jimpedixxi CYP2D6 u la huwa substrat u l-anqas inibitur tal-glikoproteina-P.

Fi studji *crossover* b'doża waħda ta' pilloli Neoclarityn 5 mg li jinħallu fil-ħalq ma' pilloli Neoclarityn 5 mg konvenzjonali, il-formulazzjonijiet kienu bijoekwivalenti.

### Eliminazzjoni

Fil-preżenza tal-ikel it- $T_{max}$  ta' desloratadine jitwal minn 2.5 għal 4 sigħat, u t- $T_{max}$  għal 3-OH-desloratadine minn 4 għal 6 sigħat. Fi studju separat, il-meraqq tal-grejpfrut ma kellu l-ebda



effett fuq id-dispożizzjoni ta' desloratadine. L-ilma ma kellux effett fuq il-bijodisponibilità tal-pilloli li jinhallu fil-ħalq Neoclarityn.

### Pazjenti b'indeboliment tal-kliewi

Il-farmakokinetika ta' desloratadine f'pazjenti b'insuffiċjenza kronika tal-kliewi (CRI - *chronic renal insufficiency*) tqabblat ma' dik ta' individwi f'saħħithom fi studju wiehed b'doża waħda u studju wiehed b'ħafna doži. Fl-istudju b'doża waħda, l-esponiment għal desloratadine kien madwar 2 u 2.5 drabi aktar f'individwi b'CRI minn ħafifa sa moderata u severa, rispettivament, milli f'individwi f'saħħithom. Fl-istudju b'ħafna doži, l-istat fiss intlaħaq wara Jum 11, u mqabbel ma' dak f'individwi f'saħħithom l-esponiment għal desloratadine kien ~1.5 drabi ikbar f'individwi b'CRI minn ħafifa sa moderata u ~2.5 drabi iktar f'individwi b'CRI severa. Fiż-żewġ studji, il-bidliet fl-esponiment (AUC u  $C_{max}$ ) ta' desloratadine u ta' 3-hydroxydesloratadine ma kinux rilevanti b'mod kliniku.

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

Desloratadine huwa l-metabolit attiv ewlieni ta' loratadine. Studji li mhumiex kliniċi li saru b'desloratadine u loratadine urew li m'hemmx differenzi mill-lat kwalitattiv jew kwantitattiv fil-profil ta' tossiċità ta' desloratadine u loratadine f'livelli komparabbli ta' esponiment għal desloratadine.

Tagħrif mhux kliniku bbażat fuq studji konvenzjonali ta' sigurtà farmakoloġika, effett tossiku minn doži ripetuti, effett tossiku fuq il-ġeni, riskju ta' kanċer, effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp, ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bnedmin. L-analiżi kollettiva ta' studji ta' qabel l-użu kliniku kif ukoll dawk kliniċi fuq l-irritazzjoni għall-pillola li tinħall fil-ħalq juru li din il-formulazzjoni mhux probabbli li jkollha riskju li tikkawża irritazzjoni lokali bl-użu kliniku. In-nuqqas ta' potenzjal li jikkawża l-kanċer intwera bi studji li saru b'desloratadine u loratadine.

## **6. TAGHRIF FARMACEWTIKU**

### **6.1 Lista ta' eċċipjenti**

microcrystalline cellulose  
pregelatinized starch  
sodium starch glycolate  
magnesium stearate  
butylated methacrylate copolymer  
crospovidone  
sodium hydrogen carbonate  
citric acid  
colloidal silicon dioxide  
ferric oxide  
mannitol  
aspartame (E951)  
Togħma ta' Tutti-Frutti

### **6.2 Inkompatibiltajiet**

Mhux applikabbli.

### **6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali**

Sentejn

### **6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna**

Aħżen fil-pakett oriġinali.

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

Il-pilloli li jinħallu fil-ħalq Neoclarityn jiġu f' dozi individwali ġo folji magħmula minn folja laminata b'fojl b'kisja ta' rita biex tagħlaq.

Il-materjali tal-folji huma magħmula minn erba' saffi ta' fojl ta' aluminju laminat fil-forma kiesha għar-rita tal-folja u fojl tal-aluminju miksi b'karta laminata minn wara għar-rita biex tagħlaq. Ir-rita tal-forma kiesha tal-folja hija magħmula minn rita ta' polyvinyl chloride (PVC) laminata b'kolla ma' rita ta' polyamide orjentat (OPA), laminata b'kolla ma' fojl tal-aluminju, laminata b'kolla ma' rita ta' polyvinyl chloride (PVC).

Pakketti ta' 5, 6, 10, 12, 15, 18, 20, 30, 50, 60, 90 u 100 pillola li jinħallu fil-ħalq. Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

## **6.6 Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittiehdu għar-rimi**

L-ebda htigijiet speċjali.

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

N.V. Organon  
Kloosterstraat 6  
5349 AB Oss  
L-Olanda

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

EU/1/00/161/047-058

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 15 ta' Jannar 2001  
Data tal-aħħar tiġdid: 15 ta' Jannar 2006

## **10. DATA TA' REVIZJONI TAT-TEST**

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

## 1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI

Neoclarityn 0.5 mg/ml soluzzjoni orali

## 2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull ml ta' soluzzjoni orali fih 0.5 mg desloratadine.

Eċċipjent(i) b'effett magħruf

Dan il-prodott mediċinali fih sorbitol (E420), propylene glycol (E1520) u benzyl alcohol (ara sezzjoni 4.4).

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

## 3. GHAMLA FARMAĊEWTIKA

Soluzzjoni orali hija soluzzjoni ċara u bla kulur.

## 4. TAGHRIF KLINIKU

### 4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Neoclarityn huwa indikat fl-adulti, fl-adolessenti u fi tfal ta' aktar minn sena biex jittaffew is-sintomi assoċjati ma':

- rinite allergika (ara sezzjoni 5.1)
- urtikarja (ara sezzjoni 5.1)

### 4.2 Pożoloġija u metodu ta' kif għandu jingħata

#### Pożoloġija

*Adulti u adolessenti (minn 12-il sena 'il fuq)*

Id-doża rakkomandata ta' Neoclarityn hija ta' 10 ml (5 mg) ta' soluzzjoni orali darba kuljum.

*Popolazzjoni pedjatrika*

Min jordna din il-mediċina għandu jkun jaf li hafna mill-każi ta' rinite taht is-sentejn ikunu ġejjin minn infezzjoni (ara sezzjoni 4.4) u m'hemmx tagħrif li juri li Neoclarityn huwa tajjeb għal kura ta' rinite minn infezzjoni.

Tfal minn sena sa 5 snin : 2.5 ml (1.25 mg) Neoclarityn soluzzjoni orali darba kuljum.

Tfal minn 6 snin sa 11-il sena: 5 ml (2.5 mg) Neoclarityn soluzzjoni orali darba kuljum.

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' Neoclarityn 0.5 mg/ml soluzzjoni orali fit-tfal ta' inqas minn sena ma ġewx determinati s'issa.

Hemm esperjenza limitata dwar l-effikaċja minn provi kliniċi bl-użu ta' desloratadine fi tfal minn sena sa 11-il sena u f'adolessenti minn 12 sa 17-il sena (ara sezzjonijiet 4.8 u 5.1).

Rinite allergika intermittenti (meta s-sintomi joħorġu għal anqas minn 4 ijiem fil-ġimgħa jew għal anqas minn 4 ġimgħat) għandha tkun immaniġġjata skont l-ewalwazzjoni tal-passat mediku tal-marda tal-pazjent u l-kura għandha titwaqqaf wara li s-sintomi jgħaddu u terġa' tinbeda meta jerġgħu jiftaċċaw. F'rinite allergika persistenti (meta s-sintomi joħorġu għal 4 ijiem jew aktar fil-ġimgħa u

għal aktar minn 4 ġimgħat), jista' jkun rakkomandat lill-pazjenti li l-kura tibqa' għaddejja waqt il-perjodi ta' esponiment għall-allerġen.

#### Metodu ta' kif għandu jingħata

Użu orali

Id-doża tista' tittiehed mal-ikel jew fuq stonku vojti.

### **4.3 Kontraindikazzjonijiet**

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1, jew għal loratadine.

### **4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu**

#### Indeboliment fil-funzjoni tal-kliwi

F'każ ta' insuffiċjenza renali severa, Neoclarityn għandu jintuża b'attenzjoni (ara sezzjoni 5.2).

#### Aċċessjonijiet

Desloratadine għandu jingħata b'kawtela f'pazjenti bi storja medika ta' aċċessjonijiet jew storja ta' aċċessjonijiet fil-familja, u l-aktar fi tfal żgħar (ara sezzjoni 4.8), minħabba li huma aktar suxxettibbli li jiżviluppaw aċċessjonijiet godda waqt trattament b'desloratadine. Il-persuni li jipprovdu l-kura tas-saħħa jistgħu jikkunsidraw it-twaqqif ta' desloratadine f'pazjenti li jkollhom aċċessjoni waqt it-trattament.

#### Neoclarityn soluzzjoni orali fih sorbitol (E420)

Dan il-prodott mediċinali fih 150 mg sorbitol (E420) f'kull ml ta' soluzzjoni orali.

Għandu jittiehed kont tal-effett addittiv ta' prodotti li fihom sorbitol (E420) (jew fructose) mogħtija fl-istess hin kif ukoll teħid ta' sorbitol (E420) (jew fructose) mad-dieta. Il-kontenut ta' sorbitol fi prodotti mediċinali għall-użu orali jista' jaffettwa l-bijodisponibilità ta' prodotti mediċinali oħra għall-użu orali mogħtija fl-istess hin.

Sorbitol huwa sors ta' fructose; pazjenti b'intolleranza ereditarja għall-fructose (HFI, *hereditary fructose intolerance*) m'għandhomx jieħdu dan il-prodott mediċinali.

#### Neoclarityn soluzzjoni orali fih propylene glycol (E1520)

Dan il-prodott mediċinali fih 100.75 mg propylene glycol (E1520) f'kull ml ta' soluzzjoni orali.

#### Neoclarityn soluzzjoni orali fih sodium

Dan il-prodott mediċinali fih anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull doża, jiġifieri essenzjalment 'hieles mis-sodium'.

#### Neoclarityn soluzzjoni orali fih benzyl alcohol

Dan il-prodott mediċinali fih 0.75 mg benzyl alcohol f'kull ml ta' soluzzjoni orali.

Benzyl alcohol jista' jikkawża reazzjonijiet anafilaktojd.

Żieda fir-riskju minħabba akkumulazzjoni fi tfal żgħar. Mhuwiex rakkomandat li jintuża għal aktar minn ġimgħa fi tfal żgħar (iżgħar minn 3 snin).

F'dawk li għandhom mard tal-fwied jew tal-kliwi jew dawk li huma tqal jew qed iredgħu, ammonti kbar ta' benzyl alcohol jistgħu jakkumulaw u jwasslu għal aċidożi metabolika.

#### Popolazzjoni pedjatrika

Fi tfal li għandhom anqas minn sentejn, id-dijanjozi ta' rinite allergika hija partikularment diffiċli biex tagħrafha minn forom oħra ta' rinite. Wiehed għandu jikkunsidra l-assenza ta' infezzjoni tal-passaġġ

respiratorju ta' fuq jew anormalitajiet strutturali, kif ukoll l-istorja medika tal-pazjent, eżamijiet fiżiċi, u testijiet xierqa tal-laboratorju u tal-ġilda.

Madwar 6% tal-adulti u tfal ta' etajiet bejn sentejn u 11-il sena huma metabolizzaturi dgħajfin ta' desloratadine b'mod fenotipiku u juru esponiment oġhla (ara sezzjoni 5.2). Is-sigurtà ta' desloratadine fi tfal ta' etajiet bejn sentejn u 11-il sena li huma metabolizzaturi dgħajfin hija l-istess bhal dik fi tfal li huma metabolizzaturi normali. L-effetti ta' desloratadine f'metabolizzaturi dgħajfin li għandhom inqas minn sentejn ma ġewx studjati.

#### **4.5 Interazzjoni ma' prodotti mediċinali ohra u forom ohra ta' interazzjoni**

Ma ġewx osservati interazzjonijiet klinikament rilevanti waqt provi kliniċi li fihom il-pilloli desloratadine ngħataw flimkien ma' erythromycin jew ketoconazole flimkien (ara sezzjoni 5.1).

##### Popolazzjoni pedjatrika

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

Fi prova farmakoloġika klinika, pilloli Neoclarityn li tteħdu flimkien mal-alkoħol ma żidux l-effetti tal-alkoħol li jxekkel il-prestazzjoni (ara sezzjoni 5.1). Madankollu, każijiet ta' intolleranza għall-alkoħol u intossikazzjoni ġew irrappurtati waqt l-użu ta' wara t-tqegħid fis-suq. Għalhekk, hija rakkomandata l-kawtela jekk l-alkoħol jittiehed flimkien magħhom.

#### **4.6 Fertilità, tqala u treddiġh**

##### Tqala

Ammont kbir ta' dejta dwar l-użu waqt it-tqala (iktar minn 1,000 riżultat ta' tqala) juri li m'hemm l-ebda effett ta' formazzjoni difettuża jew effetti tossiċi fil-fetu/tarbija tat-twelid wara l-użu ta' desloratadine. Studji f'animali ma jurux effetti ħżiena diretti jew indiretti fuq is-sistema riproduttiva (ara sezzjoni 5.3). Bħala prekawzjoni hu preferribli li ma jintużax Neoclarityn waqt it-tqala.

##### Treddiġh

Desloratadine instab fit-trabi ta' twelid/trabi li qegħdin jiġu mreddgħin min-nisa li ħadu it-ttrattament. L-effett ta' desloratadine fit-trabi tat-twelid/trabi mhux magħruf. Għandha tittiehed deċiżjoni jekk il-mara twaqqafx it-treddiġh jew twaqqafx it-ttrattament b'Neoclarityn, wara li jiġi kkunsidrat il-benefiċċju tat-treddiġh għat-tarbija u l-benefiċċju tat-ttrattament għall-mara.

##### Fertilità

M'hemmx dejta disponibbli dwar il-fertilità fl-irġiel jew fin-nisa.

#### **4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni**

Fuq il-baži ta' provi kliniċi, Neoclarityn m'għandu l-ebda effett jew ftit li xejn għandu effett fuq il-hila biex issuq u thaddem magni. Il-pazjenti għandhom ikunu infurmati li ħafna min-nies ma jesperjenzawx hedla. Madankollu, minħabba li hemm firxa ta' reazzjonijiet differenti minn individwi għal kull prodott mediċinali, huwa rakkomandat li l-pazjenti jingħataw il-parir li ma jinvolvux ruħhom f'attivitajiet li jeħtieġu prontezza mentali, bħal sewqan ta' karozza jew l-użu ta' magni, sakemm huma jkunu stabbilixxew ir-rispons tagħhom stess għall-prodott mediċinali.

#### **4.8 Effetti mhux mixtieqa**

##### Sommarju tal-profil tas-sigurtà

##### Popolazzjoni pedjatrika

Fi provi kliniċi fit-tfal, il-formulazzjoni ta' mistura ta' desloratadine ngħatat b'kollox lil 246 tifel u tifla ta' etajiet minn 6 xhur sa 11-il sena. L-inċidenza globali ta' każi avversi fi tfal minn sentejn sa 11-il sena kienet simili għal gruppi fuq desloratadine u dawk fuq placebo. Fi trabi żgħar u tfal żgħar ta' etajiet minn 6 sa 23 xahar, l-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti rappurtati iżjed ta' spiss mill-

placebo kienu dijarea (3.7%), deni (2.3%) u nuqqas ta' rقاد (2.3%). Fi studju ieħor, ma ġewx osservati kazi avversi f'individwi ta' etajiet bejn 6 u 11-il sena wara doża waħda ta' 2.5 mg ta' soluzzjoni orali ta' desloratadine.

Fi prova klinika b'578 pazjent adolexxenti, b'età minn 12 sa 17-il sena, l-aktar każ avvers komuni kien uġiġħ ta' ras; dan seħħ f'5.9% tal-pazjenti kkurati b'desloratadine u f'6.9% tal-pazjenti li kienu qed jirċievu placebo.

#### Adulti u adolexxenti

Fid-doża rakkomandata, fi provi kliniċi li saru f'adulti u adolexxenti f'medda ta' indikazzjonijiet fosthom rinite allergika u urtikarja idjopatika kronika, l-effetti mhux mixtieqa ta' Neoclarityn kienu rrappurtati fi 3% tal-pazjenti aktar minn dawk ikkurati bi placebo. L-aktar każijiet avversi frekwenti li kienu rrappurtati aktar minn dawk tal-placebo kienu gheja (1.2%), ħalq xott (0.8%) u uġiġħ ta' ras (0.6%).

#### Lista f'tabella tar-reazzjonijiet avversi

Il-frekwenza tar-reazzjonijiet avversi minn provi kliniċi li kienu rrappurtati aktar milli bil-placebo u effetti oħra mhux mixtieqa rrappurtati matul il-perjodu ta' wara t-tqegħid fis-suq huma elenkati fit-tabella li jmiss. Il-frekwenzi huma definiti bħala komuni ħafna ( $\geq 1/10$ ), 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 ħafna ( $< 1/10,000$ ) u mhux magħruf (ma tistax tittiehed stima mid-dejta disponibbli).

<b>Klassi tas-Sistemi u tal-Organi</b>	<b>Frekwenza</b>	<b>Reazzjonijiet avversi li deħru b'Neoclarityn</b>
<b>Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni</b>	Mhux magħrufa	Żieda fl-aptit
<b>Disturbi psikjatriċi</b>	Rari ħafna Mhux magħruf	Alluċinazzjonijiet Imġiba mhux normali, aggressjoni, burdata depressa
<b>Disturbi fis-sistema nervuża</b>	Komuni Komuni (tfal ta' inqas minn sentejn) Rari ħafna	Uġiġħ ta' ras Insomnja  Sturdament, sonnolenza, nuqqas ta' rقاد, iperattività psikomotorjali, aċċessjonijiet
<b>Disturbi fl-ġhajnejn</b>	Mhux magħruf	Ġhajnejn xotti
<b>Disturbi fil-qalb</b>	Rari ħafna Mhux magħruf	Takikardija, u tahbit mġaġġel tal-qalb Titwil tal-intervall QT
<b>Disturbi gastro-intestinali</b>	Komuni Komuni (tfal ta' inqas minn sentejn) Rari ħafna	Ħalq xott Dijarea  Uġiġħ addominali, dardir, rimettar, dispepsija, dijarea
<b>Disturbi fil-fwied u fil-marrara</b>	Rari ħafna  Mhux magħruf	Żieda fl-eżimi tal-fwied, żieda fil-bilirubina, epatite Suffejra
<b>Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda</b>	Mhux magħruf	Sensittività għad-dawl
<b>Disturbi muskolu-skelettriċi u tat-tessuti konnettivi</b>	Rari ħafna	Majalġja
<b>Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata</b>	Komuni Komuni (tfal ta' inqas minn sentejn) Rari ħafna  Mhux magħruf	Gheja kbira Deni  Reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva (bħal reazzjonijiet anafilattiċi, anġioedema, ħakk, raxx u urtikarja) Astenja

Klassi tas-Sistemi u tal-Organi	Frekwenza	Reazzjonijiet avversi li deheru b'Neoclarityn
Investigazzjonijiet	Mhux maghrufa	Żieda fil-piż

#### Popolazzjoni pedjatrika

Effetti oħra mhux mixtieqa, irrappurtati f'pazjenti pedjatriki waqt il-perjodu ta' wara t-tqegħid fis-suq, bi frekwenza mhux maghrufa kienu jinkludu titwil tal-intervall QT, aritmija, bradikardja, imġiba mhux normali, u aggressjoni.

Studju retrospettiv ta' osservazzjoni dwar is-sigurtà indika żieda fl-inċidenza ta' aċċessjonijiet ġodda f'pazjenti b'età minn 0 sa 19-il sena meta kienu qed jirċievu desloratadine meta mqabbla ma' perjodi fejn ma kinux qed jirċievu desloratadine. Fost it-tfal li kellhom 0-4 snin, iż-żieda assoluta aġġustata kienet ta' 37.5 (Intervall ta' Kunfidenza (CI, *Confidence Interval*) ta' 95 %, 10.5-64.5) għal kull 100,000 persuna ttratta għal sena (PY, *person years*) b'rata fl-isfond ta' aċċessjoni ġdida ta' 80.3 għal kull 100,000 PY. Fost il-pazjenti b'età ta' 5 snin-19-il sena, iż-żieda assoluta aġġustata kienet ta' 11.3 (CI ta' 95 % 2.3-20.2) għal kull 100,000 PY b'rata fl-isfond ta' 36.4 għal kull 100,000 PY. (Ara sezzjoni 4.4.)

#### Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrapportati 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 dwar tal-kura tas-saħħa huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imnizzla f'[Appendiċi V](#).

## 4.9 Doża eċċessiva

Il-profil ta' każijiet avversi assoċjati ma' doża eċċessiva, kif deher waqt l-użu ta' wara t-tqegħid fis-suq, huwa simili għal dak li deher b'dozi terapewtiċi, iżda l-kobor tal-effetti jista' jkun aktar.

#### Trattament

F'każ ta' doża eċċessiva, ikkunsidra miżuri standard sabiex tneħhi s-sustanza attiva mhux assorbita. Kura tas-sintomi u ta' appoġġ hija rakkomandata.

Desloratadine ma jiġix eliminat bl-omodjalisi; mhux magħruf jekk jiġix eliminat b'dijalisi tal-peritonew.

#### Sintomi

Abbażi ta' prova klinika b'ħafna dozi f'adulti u adolexxenti, li fiha ngħataw sa 45 mg ta' desloratadine (disa' darbiet id-doża klinika), ma ġew osservati l-ebda effetti kliniċi rilevanti.

#### Popolazzjoni pedjatrika

Il-profil ta' każijiet avversi assoċjati ma' doża eċċessiva, kif deher waqt l-użu ta' wara t-tqegħid fis-suq, huwa simili għal dak li deher b'dozi terapewtiċi, iżda l-kobor tal-effetti jista' jkun ogħla.

## 5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĠIĊI

### 5.1 Proprjetajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: antiistamini - antagonista ta' H<sub>1</sub>, Kodiċi ATC: R06AX27

#### Mekkaniżmu ta' azzjoni

Desloratadine huwa antagonist ta' istamina li ma jheddilx u li jaħdem fit-tul b'attività antagonista selettiva għar-riċettur-H<sub>1</sub> periferali. Wara li jingħata b'mod orali, desloratadine jimblokka r-riċetturi-H<sub>1</sub> periferali tal-istamina b'mod selettiv għaliex is-sustanza ma tithallix tidhol fis-sistema nervuża ċentrali.

Fi studji *in vitro*, desloratadine wera karatteristiċi kontra l-allergiji. Dawn kienu jinkludu l-inibizzjoni tal-helsien ta' ċitokini li jgħinu l-infjammazzjoni bħal IL-4, IL-6, IL-8 u IL-13 miċ-ċelluli mast/bažofili tal-bniedem, kif ukoll inibizzjoni fl-espressjoni tal-molekula ta' adeżjoni P-selectin fuq iċ-ċelluli endoteljali. Ir-rilevanza klinika ta' dawn l-osservazzjonijiet għad trid tiġi kkonfermata.

### Effikaċja klinika u sigurtà

#### Popolazzjoni pedjatrika

L-effikaċja tas-soluzzjoni orali Neoclarityn ma ġietx investigata fi provi pedjatriċi separati. Iżda, is-sigurtà tal-formulazzjoni tal-mistura desloratadine, li fiha l-istess koncentrazzjoni ta' desloratadine bħas-soluzzjoni orali ta' Neoclarityn, intweriet fi tliet provi fit-tfal. Tfal bejn sena u 11-il sena, li kienu kandidati għal terapija b'mediċini antiistaminiċi, irċiew doża ta' 1.25 mg (minn sena sa 5 snin) desloratadine kuljum jew 2.5 mg (minn 6 sa 11-il sena). Il-kura kienet ittollerata tajjeb kif deher minn testijiet kliniċi tal-laboratorju, sinjali vitali, u dejta tal-intervall tal-ECG, inkluż QTc. Meta ngħata bid-dożi rakkomandati, il-koncentrazzjonijiet ta' desloratadine fil-plażma (ara sezzjoni 5.2) kienu komparabbli fil-popolazzjonijiet pedjatriċi ma' dawk adulti. Għalhekk, peress li l-mod kif jiżviluppaw rinite allergika/urtikarja idjopatika kronika kif ukoll minhabba li l-profil ta' desloratadine huwa simili f'pazjenti adulti u f'dawk pedjatriċi, id-dejta dwar l-effikaċja fl-adulti tista' tiġi estrapolata għall-popolazzjoni pedjatrika.

L-effikaċja tal-mistura Neoclarityn ma ġietx investigata fi provi pedjatriċi fi tfal ta' inqas minn 12-il sena.

#### Adulti u adolexxenti

Fi prova klinika b'hafna dożi, li fiha sa 20 mg ta' desloratadine ngħataw kuljum għal 14-il ġurnata, ma ġie osservat l-ebda effett kardjovaskulari klinikament jew statistikament rilevanti. Fi prova klinika farmakoloġika, li fiha ngħata desloratadine b'doża ta' 45 mg kuljum (disa' darbiet id-doża klinika) għal għaxart ijiem, ma ġiet osservata l-ebda zieda fit-tul tal-intervall tal-QTc.

#### Effetti farmakodinamiċi

Desloratadine ma jippenetrax malajr fis-sistema nervuża ċentrali. Fi provi kliniċi kkontrollati bid-doża rakkomandata ta' 5 mg kuljum, il-każijiet ta' dawk li qabadhom ngħas żejjed ma kinux aktar meta mqabbla mal-plaċebo. Il-pilloli Neoclarityn mogħtija bħala doża waħda kuljum ta' 7.5 mg lill-adulti u adolexxenti ma affettwawx il-prestazzjonijiet psikomotori fi provi kliniċi. Fi studju b'doża waħda li sar fl-adulti, desloratadine 5 mg ma affettwax il-miżuri standard tal-prestazzjoni tat-titjir fl-ajru li jinkludu aggravament fin-ngħas suġġettiv jew il-ħila biex jiġu eżegwiti proċeduri relatati mat-titjir fl-ajru.

Fi provi kliniċi farmakoloġiċi, l-għoti flimkien mal-alkoħol ma ziedx l-effetti li jindebolixxu l-prestazzjoni tal-alkoħol jew zieda fin-ngħas. Ma kienx hemm differenzi sinifikanti bejn ir-riżultati ta' testijiet psikomotori fil-gruppi ta' desloratadine u tal-plaċebo, kemm meta kien mogħti waħdu kif ukoll mal-alkoħol.

Ma ġie osservat l-ebda tibdil kliniku rilevanti tal-koncentrazzjonijiet ta' desloratadine fil-plażma fi provi ta' interazzjoni b'hafna dożi ta' ketoconazole u erythromycin.

F'pazjenti adulti u adolexxenti b'rinite allergika, il-pilloli Neoclarityn kienu effettivi biex iserrħu sintomi bħal għatis, tnixxija mill-immieher u ħakk, kif ukoll ħakk, dmugħ u ħmura fl-għajnejn, u ħakk fis-saqaf tal-ħalq. Neoclarityn ikkontrolla s-sintomi b'mod effettiv għal 24 siegħa. L-effikaċja tal-pilloli Neoclarityn ma ntwerietx b'mod ċar fi provi b'pazjenti adolexxenti minn 12 sa 17-il sena.

Minbarra l-klassifikazzjonijiet stabbiliti tal-istaġun u perenni, rinite allergika tista' minflok tkun ikklassifikata bħala rinite allergika intermittenti u rinite allergika persistenti skont kemm idumu s-sintomi. Rinite allergika intermittenti hija definita bħala l-preżenza ta' sintomi għal anqas minn 4 granet fil-ġimgħa jew għal anqas minn 4 ġimgħat. Rinite allergika persistenti hija definita bħala l-preżenza ta' sintomi għal 4 granet jew aktar fil-ġimgħa u għal aktar minn 4 ġimgħat.



Il-pilloli Neoclarityn kienu effettivi biex iserrfu l-problemi relatati ma' rinite allergika tal-istagun kif jidher mill-puntegg' totali tal-kwestjonarju fuq il-kwalita' tal-hajja b'rinokonguntivite. L-akbar titjib deher fl-oqasma ta' problemi prattici u attivitajiet ta' kuljum limitati mis-sintomi.

Urtikarja idjopatika kronika kienet studjata bhala mudell kliniku ghall-kundizzjonijiet tal-urtikarja, peress li l-patofizjologija sottostanti hija simili, irrispettivament mill-etjologija, u peress li pazjenti kronici jistghu jigu rregrati aktar facilment b'mod prospettiv. Peress illi l-helsien tal-istamina huwa l-fattur li jikkawza l-mard kollu li jinvolvi l-urtikarja, desloratadine huwa mistenni li jkun effettiv biex minbarra ghal urtikarja idjopatika kronika, jipprovi serhan mis-sintomi ghal kundizzjonijiet ohra li jinvolvu l-urtikarja, hekk kif qed jinghata parir fil-linji gwida klinici.

F'zewg provi kkontrollati bi placebo li damu sitt gimghat f'pazjenti b'urtikarja idjopatika kronika, Neoclarityn kien effettiv biex iserrah il-hakk u jnaqqas id-daqs u l-ammont ta' horriqija fl-ahhar tal-ewwel intervall tad-dozag. F'kull prova, l-effetti nzammu tul l-24 siegha bejn doza u ohra. Bhal provi ohra b'antiistamini f'urtikarja idjopatika kronika, il-minoranza tal-pazjenti li kienu identifikati bhala li ma wrewx rispons ghall-antiistamini kienu eskluzi. Titjib fil-hakk ta' aktar minn 50% deher f'55% tal-pazjenti kkurati b'desloratadine imqabbel ma' 19% tal-pazjenti kkurati bi placebo. Kura b'Neoclarityn tejbet ukoll b'mod sinifikanti n-nuqqas ta' rqad u funzjoni ta' matul il-jum, kif imkejjel bi skala b'erba' punti li tintuza biex tevalwa dawn il-varjanti.

## 5.2 Taghrif farmakokinetiku

### Assorbiment

Il-koncentrazzjonijiet ta' desloratadine fil-plazma jkunu jistghu jitkejlu fi zmien 30 minuta minn meta jinghata f'adulti u adolexxenti. Desloratadine jigi assorbit tajjeb u l-oghla koncentrazzjoni tinkiseb wara madwar 3 sigħat; il-half-life fl-ahhar fazi hija madwar 27 siegha. Il-grad ta' akkumulazzjoni ta' desloratadine kien jaqbel mal-half-life tieghu (madwar 27 siegha) u l-frekwenza ta' dozag ta' darba kuljum. Il-bijodisponibilita' ta' desloratadine kienet proporzjonali ghad-doza fuq il-medda ta' 5 mg sa 20 mg.

F'serje ta' provi farmakokinetici u klinici, 6% tal-individwi kisbu koncentrazzjoni oghla ta' desloratadine. Il-prevalenza ta' dan il-fenotip ta' metabolizzatur dgħajef seta' jitqabbel mal-individwi adulti (6%) u dawk pedjatrici minn sentejn sa 11-il sena (6%), u oghla fis-Suwed (18% adulti, 16% pedjatrici) milli fil-Kawkasi (2% adulti, 3% pedjatrici) fiz-zewg popolazzjonijiet.

Fi studju farmakokinetiku b'hafna dozi li sar bil-formulazzjoni tal-pillola f'individwi adulti f'sahhithom, erba' individwi nstabu li kienu metabolizzaturi dgħajfa ta' desloratadine. Dawn l-individwi kellhom koncentrazzjoni tas- $C_{max}$  kwazi 3-darbiet oghla wara madwar 7 sigħat b'half-life fil-fazi terminali ta' madwar 89 siegha.

Gew osservati parametri farmakokinetici simili fi studju farmakokinetiku b'hafna dozi li sar bil-formulazzjoni tal-mistura f'individwi pedjatrici li huma metabolizzaturi dgħajfin minn sentejn sa 11-il sena li kienu ddiagnostikati b'rinite allergika. L-esponiment (AUC) ghal desloratadine kien madwar 6 darbiet oghla u s- $C_{max}$  kien madwar 3 sa 4 darbiet oghla wara 3-6 sigħat b'half life terminali ta' madwar 120 siegha. L-esponiment kien l-istess fl-adulti u metabolizzaturi dgħajfin pedjatrici meta kkurati b'dozi xierqa ghall-eta' taghhom. Il-profil tas-sigurtà globali f'dawn l-individwi ma kienx differenti minn dak tal-popolazzjoni generali. L-effetti ta' desloratadine f'metabolizzaturi dgħajfin ta' anqas minn sentejn ma kinux studjati.

Fi studji separati b'doza wahda, bid-dozi rrakkomandati, il-pazjenti pedjatrici kellhom valuri tal-AUC u  $C_{max}$  ta' desloratadine li setghu jitqabblu ma' dawk ta' adulti li rcivew doza ta' 5 mg ta' mistura desloratadine.

### Distribuzzjoni

Desloratadine jehel b'mod moderat (83 % - 87 %) mal-proteini tal-plazma. M'hemmx evidenza ta' akkumulazzjoni rilevanti b'mod kliniku tal-medicina wara li jinghata dozag ta' desloratadine darba kuljum (5 mg sa 20 mg) lill-adolexxenti u lill-adulti ghal 14-il gurnata.

Fi studju b' doża waħda, *crossover* ta' desloratadine, il-formulazzjonijiet tal-pillola u l-mistura nstabu li kienu bijoekwivalenti. Peress li s-soluzzjoni orali għandha l-istess konċentrazzjoni ta' desloratadine, ma kienx hemm bżonn li jsir studju ta' bijoekwivalenza għax hu mistenni li jkun l-istess għall-mistura u għall-pillola.

#### Bijotrasformazzjoni

L-enzima responsabbli għal metabolizmu ta' desloratadine għadha ma ġietx identifikata, u għalhekk, xi interazzjonijiet ma' xi prodotti mediċinali oħra ma jistgħux jiġu esklużi għal kollox. Desloratadine ma jimpedixxix CYP3A4 *in vivo*, u studji *in vitro* wrew li l-prodott mediċinali ma jimpedixxix CYP2D6 u la huwa substrat u l-anqas inibitur tal-glikoproteina-P.

#### Eliminazzjoni

Fi prova b' doża waħda ta' 7.5 mg ta' desloratadine, l-ikel (kolazzjon b'livell għoli ta' xaħam u kaloriji) ma kellu l-ebda effett fuq id-dispożizzjoni ta' desloratadine. Fi studju ieħor, il-meraġ tal-grejpfrut ma kellu l-ebda effett fuq id-dispożizzjoni ta' desloratadine.

#### Pazjenti b'indeboliment tal-kliewi

Il-farmakokinetika ta' desloratadine f' pazjenti b'insuffiċjenza kronika tal-kliewi (CRI - *chronic renal insufficiency*) tqabblat ma' dik ta' individwi f'saħħithom fi studju wiehed b' doża waħda u studju wiehed b'ħafna doži. Fl-istudju b' doża waħda, l-esponiment għal desloratadine kien madwar 2 u 2.5 drabi aktar f'individwi b'CRI minn ħafifa sa moderata u severa, rispettivament, milli f'individwi f'saħħithom. Fl-istudju b'ħafna doži, l-istat fiss intlaħaq wara Jum 11, u mqabbel ma' dak f'individwi f'saħħithom l-esponiment għal desloratadine kien ~1.5 drabi ikbar f'individwi b'CRI minn ħafifa sa moderata u ~2.5 drabi iktar f'individwi b'CRI severa. Fiż-żewġ studji, il-bidliet fl-esponiment (AUC u  $C_{max}$ ) ta' desloratadine u ta' 3-hydroxydesloratadine ma kinux rilevanti b'mod kliniku.

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

Desloratadine huwa l-metabolit attiv ewlieni ta' loratadine. Studji li mhumiex kliniċi li saru b' desloratadine u loratadine urew li m'hemmx differenzi mill-lat kwalitattiv jew kwantitattiv fil-profil ta' tossiċità ta' desloratadine u loratadine f'livelli komparabbli ta' esponiment għal desloratadine.

Tagħrif mhux kliniku bbażat fuq studji konvenzjonali ta' sigurtà farmakoloġika, effett tossiku minn doži ripetuti, effett tossiku fuq il-ġeni, riskju ta' kanċer, effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp, ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bnedmin. In-nuqqas ta' potenzjal li jikkawża l-kanċer intwera bi studji li saru b' desloratadine u loratadine.

## **6. TAGHRIF FARMAĊEWTIKU**

### **6.1 Lista ta' eċċipjenti**

sorbitol (E420)  
propylene glycol (E1520)  
sucralose (E955)  
hypromellose 2910  
sodium citrate dihydrate  
essenza naturali u artiċifjali (babbilgam, li fih propylene glycol (E1520) u benzyl alcohol)  
citric acid anhydrous  
disodium edetate  
ilma purifikat

### **6.2 Inkompatibiltajiet**

Mhux applikabbli.

### **6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali**

Sentejn

### **6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna**

Tagħmlux fil-friża. Aħżen fil-pakkett originali

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

Neoclarityn soluzzjoni orali, jiġi fi fliexken tal-ħġieġ kulur l-ambra tat-Tip III ta' daqsijiet ta' 30, 50, 60, 100, 120, 150, 225 u 300 ml, magħluqin b'għatu tal-plastik b'kamin li ma jistax jinfetaħ mit-tfal (C/R) li fih inforra b'hafna saffi b'faċċata tal-polyethylene. Il-pakketti kollha ħlief dak ta' 150 ml, jiġu b'kuċċarina tal-kejl immarkata għad-dożi ta' 2.5 ml u 5 ml. Għall-pakkett ta' 150 ml, hija pprovduta jew kuċċarina tal-kejl jew inkella siringa biex tkejjel mediċina mill-ħalq, immarkati għad-dożi ta' 2.5 ml u 5 ml.

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

### **6.6 Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittiehdu għar-rimi**

L-ebda ħtiġijiet speċjali.

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

N.V. Organon  
Kloosterstraat 6  
5349 AB Oss  
L-Olanda

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

EU/1/00/161/059-067

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 15 ta' Jannar 2001

Data tal-aħħar tiġdid: 15 ta' Jannar 2006

## **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. MANIFATTUR(I) RESPONSABBLI GHALL-HRUĠ TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŻU**
- C. 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(I) RESPONSABBLI GHALL-HRUĠ TAL-LOTT**

Isem u indirizz tal-manifattur responsabbli għall-hruġ tal-lott għal pilloli miksija b'rita

Organon Heist bvIndustriepark 30  
2220 Heist-op-den-Berg  
Il-Belġju

Isem u indirizz tal-manifattur responsabbli għall-hruġ tal-lott għal pillola li tinħall fil-ħalq

Organon Heist bvIndustriepark 30  
2220 Heist-op-den-Berg  
Il-Belġju

Isem u indirizz tal-manifattur responsabbli għall-hruġ tal-lott għas-soluzzjoni orali

Organon Heist bv  
Industriepark 30  
2220 Heist-op-den-Berg  
Il-Belġju

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

Prodott mediċinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

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

- **Rapporti perjodiċi aġġornati dwar is-sigurtà (PSURs)**

Ir-rekwiżiti biex jiġu pprezentati PSURs għal dan il-prodott mediċinali huma mnizzla 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 EFFETTIV TAL-PRODOTT MEDIĊINALI**

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

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq (MAH) għandu jwettaq l-attivitajiet u l-interventi meħtieġa ta' farmakoviġilanza dettaljati fl-RMP maqbul ipprezentat fil-Modulu 1.8.2 tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid 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 minħabba li tasal informazzjoni ġdida li tista' twassal għal bidla sinifikanti fil-profil bejn il-benefiċċju u r-riskju jew minħabba li jintlaħaq għan importanti (farmakoviġilanza jew minimizzazzjoni tar-riskji).

**ANNES III**

**TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF**

## **A. TIKKETTAR**

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**

**KAXXA TA' 1, 2, 3, 5, 7, 10, 14, 15, 20, 21, 30, 50, 100 PILLOLA**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI**

Neoclarityn 5 mg pillola miksija b'rita  
desloratadine

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

Kull pillola fiha 5 mg desloratadine.

**3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI**

Fih lactose.  
Għal aktar informazzjoni ara l-fuljett ta' tagħrif.

**4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT**

Pillola 1 miksija b'rita  
2 pilloli miksijin b'rita  
3 pilloli miksijin b'rita  
5 pilloli miksijin b'rita  
7 pilloli miksijin b'rita  
10 pilloli miksijin b'rita  
14-il pillola miksija b'rita  
15-il pillola miksija b'rita  
20 pillola miksija b'rita  
21 pillola miksija b'rita  
30 pillola miksija b'rita  
50 pillola miksija b'rita  
100 pillola miksija b'rita

**5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA**

Ibla' l-pillola shiħa bl-ilma  
Jittiehed mill-ħalq  
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

**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**

JIS

**9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN**

Taħżinx f' temperatura 'l fuq minn 30°C.  
Aħżen fil-pakkett oriġinali.

**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-TQEGHID FIS-SUQ**

N.V. Organon  
Kloosterstraat 6  
5349 AB Oss  
L-Olanda

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

EU/1/00/161/001	Pillola 1
EU/1/00/161/002	2 pilloli
EU/1/00/161/003	3 pilloli
EU/1/00/161/004	5 pilloli
EU/1/00/161/005	7 pilloli
EU/1/00/161/006	10 pilloli
EU/1/00/161/007	14-il pillola
EU/1/00/161/008	15-il pillola
EU/1/00/161/009	20 pillola
EU/1/00/161/010	21 pillola
EU/1/00/161/011	30 pillola
EU/1/00/161/012	50 pillola
EU/1/00/161/013	100 pillola

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

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

Neoclarityn

**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-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI**

**KAXXA TA' 1, 2, 3, 5, 7, 10, 14, 15, 20, 21, 30, 50, 100 PILLOLA**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Neoclarityn pillola 5 mg  
desloratadine

**2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Organon

**3. DATA TA' SKADENZA**

JIS

**4. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**5. OHRAJN**

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**

**KAXXA TA' 5, 6, 10, 12, 15, 18, 20, 30, 50, 60, 90, 100 PILLOLI LI JINHALLU FIL-HALQ**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI**

Neoclarityn 2.5 mg pilloli li jinħallu fil-ħalq  
desloratadine

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

Kull doża ta' pillola li tinħall fil-ħalq fiha 2.5 mg desloratadine.

**3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI**

Fih aspartame (E951).  
Għal aktar informazzjoni ara l-fuljett ta' tagħrif.

**4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT**

5 pilloli li jinħallu fil-ħalq  
6 pilloli li jinħallu fil-ħalq  
10 pilloli li jinħallu fil-ħalq  
12-il pillola li jinħallu fil-ħalq  
15-il pillola li jinħallu fil-ħalq  
18-il pillola li jinħallu fil-ħalq  
20 pillola li jinħallu fil-ħalq  
30 pillola li jinħallu fil-ħalq  
50 pillola li jinħallu fil-ħalq  
60 pillola li jinħallu fil-ħalq  
90 pillola li jinħallu fil-ħalq  
100 pillola li jinħallu fil-ħalq

**5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA**

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

**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**

JIS

**9. KUNDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN**

Ahżen fil-pakkett oriġinali.

**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**

N.V. Organon  
Kloosterstraat 6  
5349 AB Oss  
L-Olanda

**12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GĦAT-TQEGĦID FIS-SUQ**

EU/1/00/161/035 5 pilloli li jinħallu fil-ħalq  
EU/1/00/161/036 6 pilloli li jinħallu fil-ħalq  
EU/1/00/161/037 10 pilloli li jinħallu fil-ħalq  
EU/1/00/161/038 12-il pillola li jinħallu fil-ħalq  
EU/1/00/161/039 15-il pillola li jinħallu fil-ħalq  
EU/1/00/161/040 18-il pillola li jinħallu fil-ħalq  
EU/1/00/161/041 20 pillola li jinħallu fil-ħalq  
EU/1/00/161/042 30 pillola li jinħallu fil-ħalq  
EU/1/00/161/043 50 pillola li jinħallu fil-ħalq  
EU/1/00/161/044 60 pillola li jinħallu fil-ħalq  
EU/1/00/161/045 90 pillola li jinħallu fil-ħalq  
EU/1/00/161/046 100 pillola li jinħallu fil-ħalq

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGĦATA**

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU**

**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Neoclarityn 2.5 mg pillola li tinħall mill-ħalq

**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-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Neoclarityn 2.5 mg pilloli li jinhallu fil-ħalq  
desloratadine

**2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Organon

**3. DATA TA' SKADENZA**

JIS

**4. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**5. OHRAJN**

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**

**KAXXA TA' 5, 6, 10, 12, 15, 18, 20, 30, 50, 60, 90, 100 PILLOLA LI JINHALLU FIL-HALQ**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI**

Neoclarityn 5 mg pillola li tinħall fil-ħalq  
desloratadine

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

Kull doża ta' pillola li tinħall fil-ħalq fiha 5 mg desloratadine.

**3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI**

Fih aspartame (E951).  
Għal aktar informazzjoni ara l-fuljett ta' tagħrif.

**4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT**

5 pilloli li jinħallu fil-ħalq  
6 pilloli li jinħallu fil-ħalq  
10 pilloli li jinħallu fil-ħalq  
12-il pillola li jinħallu fil-ħalq  
15-il pillola li jinħallu fil-ħalq  
18-il pillola li jinħallu fil-ħalq  
20 pillola li jinħallu fil-ħalq  
30 pillola li jinħallu fil-ħalq  
50 pillola li jinħallu fil-ħalq  
60 pillola li jinħallu fil-ħalq  
90 pillola li jinħallu fil-ħalq  
100 pillola li jinħallu fil-ħalq

**5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA**

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

**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**

JIS



**9. KUNDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN**

Ahżen fil-pakkett oriġinali.

**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-TQEGHID FIS-SUQ**

N.V. Organon  
Kloosterstraat 6  
5349 AB Oss  
L-Olanda

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

EU/1/00/161/047 5 pilloli li jinħallu fil-ħalq  
EU/1/00/161/048 6 pilloli li jinħallu fil-ħalq  
EU/1/00/161/049 10 pilloli li jinħallu fil-ħalq  
EU/1/00/161/050 12-il pillola li jinħallu fil-ħalq  
EU/1/00/161/051 15-il pillola li jinħallu fil-ħalq  
EU/1/00/161/052 18-il pillola li jinħallu fil-ħalq  
EU/1/00/161/053 20 pillola li jinħallu fil-ħalq  
EU/1/00/161/054 30 pillola li jinħallu fil-ħalq  
EU/1/00/161/055 50 pillola li jinħallu fil-ħalq  
EU/1/00/161/056 60 pillola li jinħallu fil-ħalq  
EU/1/00/161/057 90 pillola li jinħallu fil-ħalq  
EU/1/00/161/058 100 pillola li jinħallu fil-ħalq

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGHATA**

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU**

**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Neoclarityn 5 mg pillola li tinħall mill-ħalq

**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-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Neoclarityn 5 mg pillola li tinhall fil-ħalq  
desloratadine

**2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Organon

**3. DATA TA' SKADENZA**

JIS

**4. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**5. OHRAJN**

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**

**FLIXKUN TA' 30 ml, 50 ml, 60 ml, 100 ml, 120 ml, 150 ml, 225 ml, 300 ml**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI**

Neoclarityn 0.5 mg/ml soluzzjoni orali  
desloratadine

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

Kull ml ta' soluzzjoni orali fih 0.5 mg desloratadine.

**3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI**

Fih sorbitol (E420), propylene glycol (E1520) u benzyl alcohol.  
Għal aktar informazzjoni ara l-fuljett ta' tagħrif.

**4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT**

**soluzzjoni orali**

30 ml b'kuċċarina waħda

50 ml b'kuċċarina waħda

60 ml b'kuċċarina waħda

100 ml b'kuċċarina waħda

120 ml b'kuċċarina waħda

150 ml b'kuċċarina waħda

150 ml b'siringa waħda għall-halq

225 ml b'kuċċarina waħda

300 ml b'kuċċarina waħda

**5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA**

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

**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**

JIS

**9. KUNDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN**

Tagħmlux fil-friza. Ahżen fil-pakkett oriġinali.

**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-TQEGHID FIS-SUQ**

N.V. Organon  
Kloosterstraat 6  
5349 AB Oss  
L-Olanda

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

EU/1/00/161/059	30 ml b'kuċċarina waħda
EU/1/00/161/060	50 ml b'kuċċarina waħda
EU/1/00/161/061	60 ml b'kuċċarina waħda
EU/1/00/161/062	100 ml b'kuċċarina waħda
EU/1/00/161/063	120 ml b'kuċċarina waħda
EU/1/00/161/064	150 ml b'kuċċarina waħda
EU/1/00/161/067	150 ml b'siringa waħda għall-ħalq
EU/1/00/161/065	225 ml b'kuċċarina waħda
EU/1/00/161/066	300 ml b'kuċċarina waħda

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGHATA**

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU**

**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Neoclarityn

**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**

**FLIXKUN TA' 30 ml, 50 ml, 60 ml, 100 ml, 120 ml, 150 ml, 225 ml, 300 ml**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA**

Neoclarityn 0.5 mg/ml soluzzjoni orali  
desloratadine

**2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA**

Użu orali

**3. DATA TA' SKADENZA**

JIS

**4. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

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

30 ml  
50 ml  
60 ml  
100 ml  
120 ml  
150 ml  
225 ml  
300 ml

**6. OHRAJN**

Tagħmlux fil-friza. Aħżen fil-pakkett originali.

**B. FULJETT TA' TAGHRIF**



## Fuljett ta' taghrif: Informazzjoni għall-pazjent

### Neoclarityn 5 mg pilloli miksija b'rita desloratadine

#### Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tibda tiehu din il-mediċina 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-mediċina għet 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 effetti sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

#### F'dan il-fuljett:

1. X'inhu Neoclarityn u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tiehu Neoclarityn
3. Kif għandek tiehu Neoclarityn
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħzen Neoclarityn
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

## 1. X'inhu Neoclarityn u għalxiex jintuża

### X'inhu Neoclarityn

Neoclarityn fih desloratadine li huwa antiistamina.

### Kif jahdem Neoclarityn

Neoclarityn hija mediċina kontra l-allergiji li ma traqqdekx. Tgħinek tikkontrolla r-reazzjoni allergika tiegħek u s-sintomi tagħha.

### Meta għandu jintuża Neoclarityn

Neoclarityn itaffi s-sintomi assoċjati ma' rinite allergika (infjammazzjoni tal-passaġġi fl-immieher ikkawżata minn allergija, pereżempju *hay fever* jew allergija għad-*dust mites*) fl-adulti u fl-adolesxenti minn 12-il sena 'l fuq. Dawn is-sintomi jinkludu għatis, imnieher inixxi jew ħakk fl-immieher, ħakk fis-saqaf tal-ħalq u ħakk, ħmura jew dmugħ fl-għajnejn.

Neoclarityn jintuża wkoll biex itaffi s-sintomi assoċjati ma' urtikarja (kundizzjoni tal-gilda kkawżata minn allergija). Dawn is-sintomi jinkludu ħakk u ħorriqija.

Is-serħan minn dawn is-sintomi jibqa' gurnata sħiħa u jgħinek terġa' tibda l-attivitajiet normali ta' kuljum u jgħinek biex torqod.

## 2. X'għandek tkun taf qabel ma tiehu Neoclarityn

### Tihux Neoclarityn

- jekk inti allergiku għal desloratadine jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imnizzla fis-sezzjoni 6) jew għal loratadine.

### Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek qabel tiehu Neoclarityn:

- jekk il-funzjoni tal-kliwi hija batuta.
- jekk għandek storja medika ta' aċċessjonijiet jew storja ta' aċċessjonijiet fil-familja.

### **Tfal u adolexxenti**

Tagħtix din il-mediċina lil tfal iżgħar minn 12-il sena.

### **Mediċini oħra u Neoclarityn**

M'hemmx tagħrif dwar interazzjonijiet ta' Neoclarityn ma' mediċini oħra.

Għid lit-tabib jew lill-ispizjar tiegħek jekk qiegħed tieħu, haadt dan l-aħħar jew tista' tieħu xi mediċini oħra.

### **Neoclarityn ma' ikel, xorb u alkohol**

Neoclarityn jista' jittiehed mal-ikel jew waħdu.

Oqgħod attent meta tieħu Neoclarityn mal-alkoħol.

### **Tqala, treddiġ u fertilità**

Jekk inti tqila jew qed tredda', taħseb li tista' tkun tqila jew qed tippjana li jkollok tarbija, itlob il-parir tat-tabib jew tal-ispizjar tiegħek qabel tieħu din il-mediċina.

It-tehid ta' Neoclarityn mhuwiex rakkomandat jekk inti tqila jew qed tredda' tarbija.

M'hemmx dejta disponibbli dwar il-fertilità tal-irgħiel/tan-nisa.

### **Sewqan u thaddim ta' magni**

Fid-doża rakkomandata, din il-mediċina mhijiex mistennija li taffettwa l-ħila tiegħek li ssuq jew li thaddem magni. Għalkemm ħafna nies ma jesperjenzawx hedla, huwa rakkomandat li ma tinvolvi ruħek f'attivitajiet li jeħtieġu prontezza mentali bħas-sewqan ta' karozza jew thaddim ta' makkinarju qabel inti tkun stabbilixxajt ir-rispons tiegħek personali għall-mediċina.

### **Il-pillola Neoclarityn fiha lactose**

Jekk it-tabib tiegħek qallek li għandek intolleranza għal ċerti tipi ta' zokkor, ikkuntattja lit-tabib tiegħek qabel tieħu din il-mediċina.

## **3. Kif għandek tieħu Neoclarityn**

Dejjem għandek tieħu din il-mediċina skont il-parir eżatt tat-tabib jew l-ispizjar tiegħek. Iċċekkja mat-tabib jew mal-ispizjar tiegħek jekk ikollok xi dubju.

### **Użu fl-adulti u fl-adolexxenti minn 12-il sena 'l fuq**

Id-doża rakkomandata hija pillola waħda kuljum mal-ilma, mal-ikel jew fuq stonku vojt.

Din il-mediċina hija għal użu orali.

Ibla' l-pillola shiħa.

Dwar it-tul tal-kura, it-tabib tiegħek ser jiddetermina x'tip ta' rinite allergika qed tbatu minnha u ser jiddetermina għal kemm għandek iddum tieħu Neoclarityn.

Jekk ir-rinite allergika tkun intermittenti (preżenza ta' sintomi għal anqas minn 4 ijiem fil-ġimgħa jew għal anqas minn 4 ġimgħat), it-tabib tiegħek ser jirrakkomandalek skeda ta' kura li tiddependi minn evalwazzjoni tal-passat tal-marda tiegħek.

Jekk ir-rinite allergika tkun persistenti (preżenza ta' sintomi għal 4 ijiem fil-ġimgħa jew aktar u għal aktar minn 4 ġimgħat), it-tabib tiegħek jista' jirrakkomandalek kura għal aktar fit-tul.

Għall-urtikarja, it-tul tal-kura jista' jvarja minn pazjent għal ieħor u għalhekk għandek issegwi l-istruzzjonijiet tat-tabib tiegħek.

### **Jekk tieħu Neoclarityn aktar milli suppost**

Ħu Neoclarityn biss kif ordnawlek. Mhux mistennija problemi serji b'doża eċċessiva aċċidentali.

Madankollu, jekk tieħu aktar Neoclarityn milli suppost, għid lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek minnufih.

### **Jekk tinsa tiehu Neoclarityn**

Jekk tinsa tiehu d-doża fil-hin, ħudha malli tiftakar u mbaġhad erga' lura għall-iskeda regolari tiegħek. M'għandekx tiehu doża doppja biex tpatti għal kull doża li tkun insejt tiehu.

### **Jekk tieqaf tiehu Neoclarityn**

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.

Matul it-tqegħid fis-suq ta' Neoclarityn, b'mod rari ħafna kienu rrapportati każijiet ta' reazzjonijiet allergiċi qawwija (diffikultà fit-tehid tan-nifs, tharħir, ħakk, horriqija u nefha). Jekk inti tinnota kwalunkwe wieħed minn dawn l-effetti sekondarji serji, tkomplex tiehu l-medicina u fittex parir mediku urgenti minnufih.

Fi studji kliniċi fl-adulti, l-effetti sekondarji kienu rrapportati kważi daqs kemm ikun hemm b'pillola finta. Madankollu, gheja, ħalq xott u wġiġh ta' ras kienu rrapportati b'mod aktar frekwenti minn daww li jkun hemm b'pillola finta. Fl-adolexxenti, l-uġiġh ta' ras kien l-aktar effett sekondarju rrapportat b'mod komuni.

Fi studji kliniċi b'Neoclarityn, l-effetti sekondarji li ġejjin kienu rrapportati bħala:

Komuni: dawn li ġejjin jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

- gheja kbira
- ħalq xott
- uġiġh ta' ras

Matul it-tqegħid fis-suq ta' Neoclarityn, l-effetti sekondarji li ġejjin ġew irrappurtati bħala:

Rari ħafna: dawn li ġejjin jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 minn kull 10,000

- reazzjonijiet allergiċi qawwija
- raxx
- qalb thabbat b'mod qawwi jew irregolari
- qalb thabbat b'mod mgħaġġel
- uġiġh fl-istonku
- thossok se tirremetti (dardir)
- rimettar
- stonku mdardar
- dijarea
- sturdament
- ngħas
- ma tkunx tista' torqod
- uġiġh fil-muskoli
- allucinazzjonijiet
- aċċessjonijiet
- irrekwitezza b'żieda fil-moviment tal-gisem
- infjammazzjoni tal-fwied
- testijiet tal-funzjoni tal-fwied mhux normali

Mhux magħruf: ma tistax tittiehed stima tal-frekwenza mid-dejta disponibbli

- dgħufija mhux tas-soltu
- il-ġilda u/jew l-abjad tal-ġhajnejn jisfaru
- zieda fis-sensittività tal-ġilda għax-xemx, anke f'każ ta' xemx imċajpra, u għal dawl UV, per eżempju għal dawl UV ta' solarju
- bidliet fil-mod kif tħabbat il-qalb
- imġiba mhux normali
- aggressjoni
- zieda fil-piż, zieda fl-aptit
- burdata depressa
- ġhajnejn xotti

#### Tfal

Mhux magħrufa: il-frekwenza ma tistax tiġi stmata mid-dejta disponibbli

- rata baxxa ta' taħbit tal-qalb
- bidla fil-mod kif tħabbat il-qalb
- imġiba mhux normali
- aggressjoni

#### **Rappurtar tal-effetti sekondarji**

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

### **5. Kif taħzen Neoclarityn**

Żomm din il-medicina fejn ma tidhirx u ma tintlaħaqx mit-tfal.

Tużax din il-medicina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna u l-folja wara JIS. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Taħzinx f'temperatura 'l fuq minn 30°C. Aħzen fil-pakkett oriġinali.

Tużax din il-medicina jekk tinnota xi tibdil fl-apparenza tal-pilloli.

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

### **6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra**

#### **X'fih Neoclarityn**

- Is-sustanza attiva hi desloratadine 5 mg
- Is-sustanzi l-oħra tal-pillola huma calcium hydrogen phosphate dihydrate, microcrystalline cellulose, maize starch, talc. Il-kisja tal-pillola għandha kisja b'rita (li fiha lactose monohydrate, (ara sezzjoni 2 "Il-pillola Neoclarityn fiha lactose"), hypromellose, titanium dioxide, macrogol 400, indigotin (E132)), kisja trasparenti (li fiha hypromellose, macrogol 400), carnauba wax, white wax.

#### **Kif jidher Neoclarityn u l-kontenut tal-pakkett**

Neoclarityn 5 mg pillola miksija b'rita hija blu ċara, tonda, u intaljata bl-ittri "S" u "P" tawwalin fuq naħa waħda u mingħajr marki fuq in-naħa l-oħra.

Neoclarityn pilloli ta' 5 mg miksija b'rita huma ppakkjati f'folji f'pakketti ta' 1, 2, 3, 5, 7, 10, 14, 15, 20, 21, 30, 50 jew 100 pillola.

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

### **Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq u l-Manifattur**

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

N.V. Organon  
Kloosterstraat 6  
5349 AB Oss  
L-Olanda

Manifattur: Organon Heist bv, Industriepark 30, 2220 Heist-op-den-Berg, Il-Belġju.

Għal kull tagħrif dwar din medicina, jekk jogħġbok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

#### **België/Belgique/Belgien**

Organon Belgium  
Tél/Tel: 0080066550123 (+32 2 2418100)  
dpoc.belux@organon.com

#### **Lietuva**

Organon Pharma B.V. Lithuania atstovybė Tel.:  
+ 370 52041693  
dpoc.lithuania@organon.com

#### **България**

Органон (И.А.) Б.В. -клон България  
Тел.: +359 2 806 3030  
dpoc.bulgaria@organon.com

#### **Luxembourg/Luxemburg**

Organon Belgium  
Tél/Tel: 0080066550123 (+32 2 2418100)  
dpoc.belux@organon.com

#### **Česká republika**

Organon Czech Republic s.r.o.  
Tel.: +420 233 010 300  
dpoc.czech@organon.com

#### **Magyarország**

Organon Hungary Kft.  
Tel.: +36 1 766 1963  
dpoc.hungary@organon.com

#### **Danmark**

Organon Denmark ApS  
Tlf: + 45 4484 6800  
info.denmark@organon.com

#### **Malta**

Organon Pharma B.V., Cyprus branch  
Tel: +356 2277 8116  
dpoc.cyprus@organon.com

#### **Deutschland**

Organon Healthcare GmbH  
Tel: 0800 3384 726 (+49 (0) 89 2040022 10)  
dpoc.germany@organon.com

#### **Nederland**

N.V. Organon  
Tel.: 00800 66550123  
(+32 2 2418100)  
dpoc.belux@organon.com

#### **Eesti**

Organon Pharma B.V. Estonian RO  
Tel: +372 66 61 300  
dpoc.estonia@organon.com

#### **Norge**

Organon Norway AS  
Tlf: +47 24 14 56 60  
info.norway@organon.com

#### **Ελλάδα**

N.V. Organon  
Τηλ: + 30-216 6008607

#### **Österreich**

Organon Austria GmbH  
Tel: +43 (0) 1 263 28 65  
[dpoc.austria@organon.com](mailto:dpoc.austria@organon.com)

#### **España**

Organon Salud, S.L.  
Tel: +34 91 591 12 79  
organon\_info@organon.com

#### **Polska**

Organon Polska Sp. z o.o.  
Tel.: + 48 22 105 50 01  
organonpolska@organon.com

**France**

Organon France  
Tél: + 33 (0) 1 57 77 32 00

**Hrvatska**

Organon Pharma d.o.o.  
Tel: + 385 1 638 4530  
dpoc.croatia@organon.com

**Ireland**

Organon Pharma (Ireland) Limited  
Tel: +353  
15828260medinfo.ROI@organon.com

**Ísland**

Vistor hf.  
Sími: + 354 535 7000

**Italia**

Organon Italia S.r.l.  
Tel: +39 06 90259059  
dpoc.italy@organon.com

**Κύπρος**

Organon Pharma B.V., Cyprus branch  
Τηλ: +357 22866730  
dpoc.cyprus@organon.com

**Latvija**

Ārvalsts komersanta "Organon Pharma B.V."  
pārstāvniecība  
Tel: +371 66968876dpoc.latvia@organon.com

**Portugal**

Organon Portugal, Sociedade Unipessoal Lda.  
Tel: +351 21 8705500  
geral\_pt@organon.com

**România**

Organon Biosciences S.R.L.  
Tel: +40 21 527 29 90  
dpoc.romania@organon.com

**Slovenija**

Organon Pharma B.V., Oss, podružnica  
Ljubljana  
Tel: +386 1 300 10 80  
dpoc.slovenia@organon.com

**Slovenská republika**

Organon Slovakia s. r. o.  
Tel: +421 2 44 88 98 88  
dpoc.slovakia@organon.com

**Suomi/Finland**

Organon Finland Oy  
Puh/Tel: +358 (0) 29 170 3520  
dpoc.finland@organon.com

**Sverige**

Organon Sweden AB  
Tel: +46 8 502 597 00  
dpoc.sweden@organon.com

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Organon Pharma (UK) Limited  
Tel: +44 (0) 208 159 3593  
medicalinformationuk@organon.com

**Dan il-fuljett kien rivedut l-ahhar f'<{XX/SSSS}><{xahar SSSS}>**

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

## Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-pazjent

### Neoclarityn 2.5 mg pilloli li jinħallu fil-ħalq desloratadine

#### Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tibda tieħu din il-mediċina 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-mediċina għet 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 effetti sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

#### F'dan il-fuljett:

1. X'inhu Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq
3. Kif għandek tieħu Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħzen Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

## 1. X'inhu Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq u għalxiex jintuża

### X'inhu Neoclarityn

Neoclarityn fih desloratadine li huwa antiistamina.

### Kif jahdem Neoclarityn

Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq hija mediċina kontra l-allergiji li ma traqqdekx. Tgħinek tikkontrolla r-reazzjoni allergika tiegħek u s-sintomi tagħha.

### Meta għandu jintuża Neoclarityn

Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq itaffi s-sintomi assoċjati ma' rinite allergika (infjammazzjoni tal-passaġġi fl-immieher ikkawżata minn allergija, pereżempju *hay fever* jew allergija għad-*dust mites*) fl-adulti, fl-adolesxenti u fit-tfal minn 6 snin 'il fuq. Dawn is-sintomi jinkludu għatis, imnieher inixxi jew ħakk fl-immieher, ħakk fis-saqaf tal-ħalq u ħakk, ħmura jew dmugh fl-għajnejn.

Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq jintuża wkoll biex itaffi s-sintomi assoċjati ma' urtikarja (kundizzjoni tal-ġilda kkawżata minn allergija). Dawn is-sintomi jinkludu ħakk u ħorriqija.

Is-serħan minn dawn is-sintomi jibqa' ġurnata sħiħa u jgħinek terġa' tibda l-attivitajiet normali ta' kuljum u jgħinek biex torqod.

## 2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq

### Tihux Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq

- jekk inti allergiku għal desloratadine jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imnizzla fis-sezzjoni 6) jew għal loratadine.

### Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek qabel tieħu Neoclarityn:

- jekk il-funzjoni tal-kliewi hija batuta.
- jekk għandek storja medika ta' aċċessjonijiet jew storja ta' aċċessjonijiet fil-familja.

### **Tfal u adolexxenti**

Tagħtix din il-mediċina lil tfal iżgħar minn 6 snin.

### **Mediċini oħra u Neoclarityn**

M'hemmx tagħrif dwar interazzjonijiet ta' Neoclarityn ma' mediċini oħra.

Għid lit-tabib jew lill-ispizjar tiegħek jekk qiegħed tiegħu, haadt dan l-aħħar jew tista' tiegħu xi mediċini oħra.

### **Neoclarityn pillola li tinhall fil-ħalq ma' ikel, xorb u alkoħol**

Neoclarityn pillola li tinhall fil-ħalq m'għandhiex bżonn tittiehed mal-ilma jew likwidu. Minbarra hekk, Neoclarityn pillola li tinhall fil-ħalq tista' tittiehed mal-ikel jew fuq stonku vojta. Oqgħod attent meta tiegħu Neoclarityn mal-alkoħol.

### **Tqala, treddiġ u fertilità**

Jekk inti tqila jew qed tredda', taħseb li tista' tkun tqila jew qed tippjana li jkollok tarbija, itlob il-parir tat-tabib jew tal-ispizjar tiegħek qabel tiegħu din il-mediċina.

It-tehid ta' Neoclarityn mhuwiex rakkomandat jekk inti tqila jew qed tredda' tarbija.

M'hemmx dejta disponibbli dwar il-fertilità tal-irgħiel/tan-nisa.

### **Sewqan u thaddim ta' magni**

Fid-doża rakkomandata, din il-mediċina mhijiex mistennija li taffettwa l-ħila tiegħek li ssuq jew li thaddem magni. Għalkemm ħafna nies ma jesperjenzawx hedla, huwa rakkomandat li ma tinvolvix ruħek f'attivitajiet li jeħtieġu pronteżza mentali bħas-sewqan ta' karożza jew thaddim ta' makkinarju qabel inti tkun stabbilixxejt ir-rispons tiegħek personali għall-mediċina.

### **Neoclarityn pillola li tinhall fil-ħalq fih aspartame (E951)**

Din il-mediċina fiha 2.55 mg aspartame (E951) f'kull doża tal-pillola li tinhall fil-ħalq. Aspartame (E951) hu sors ta' phenylalanine. Jista' jkun ta' ħsara jekk inti għandek fenilketonurja (PKU, *phenylketonuria*), disturb ġenetiku rari fejn il-phenylalanine jakkumula għaliex il-gisem ma jistax ineħħih sewwa.

### **Neoclarityn pillola li tinhall fil-ħalq fih sodium**

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

## **3. Kif għandek tiegħu Neoclarityn pillola li tinhall fil-ħalq**

Dejjem għandek tiegħu din il-mediċina skont il-parir eżatt tat-tabib jew l-ispizjar tiegħek. Iċċekkja mat-tabib jew mal-ispizjar tiegħek jekk ikollok xi dubju.

### **Użu fl-adulti u fl-adolexxenti minn 12-il sena 'l fuq**

Id-doża rakkomandata hija żewġ pilloli darba kuljum mal-ikel jew fuq stonku vojta.

Din il-mediċina hija għal użu orali.

Qabel tużaha, iftaħ billi tqaxxar il-folja bil-mod u oħroġ id-doża tal-pillola li tinhall fil-ħalq mingħajr ma tfarrakha. Pogġiha f'ħalqek u tinhall mill-ewwel. M'hemmx bżonn ilma jew xi likwidu ieħor biex tibra' d-doża. Ħu d-doża eżatt wara li toħroġha mill-folja.

### **Użu fit-tfal ta' 6 sa 11-il sena**

Id-doża rakkomandata hija pillola waħda kuljum mal-ikel jew fuq stonku vojta.

Dwar it-tul tal-kura, it-tabib tiegħek ser jiddetermina x'tip ta' rinite allergika qed tbatu minnha u jiddetermina għal kemm għandek iddum tiegħu l-pilloli Neoclarityn li jinħallu fil-ħalq.

Jekk ir-rinite allergika tkun intermittenti (preżenza ta' sintomi għal anqas minn 4 ijiem fil-gimġha jew għal anqas minn 4 gimġhat), it-tabib tiegħek ser jirakkomandalek skeda ta' kura li tiddependi minn evalwazzjoni tal-passat tal-marda tiegħek.



Jekk ir-rinite allergika tkun persistenti (preżenza ta' sintomi għal 4 ijiem fil-ġimgħa jew aktar u għal aktar minn 4 ġimgħat), it-tabib tiegħek jista' jirrakkomandalek kura għal aktar fit-tul.

Għall-urtikarja, it-tul tal-kura jista' jvarja minn pazjent għal ieħor u għalhekk għandek issegwi l-istruzzjonijiet tat-tabib tiegħek.

#### **Jekk tiegħu Neoclarityn pillola li tinhall fil-ħalq aktar milli suppost**

Ħu l-pillola Neoclarityn li tinhall fil-ħalq biss kif ordnawlek. Mhux mistennija problemi serji b'doża eċċessiva aċċidentali. Madankollu, jekk tiegħu aktar pillola Neoclarityn li tinhall fil-ħalq milli suppost, għid lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek minnufih.

#### **Jekk tinsa tiegħu Neoclarityn pillola li tinhall fil-ħalq**

Jekk tinsa tiegħu d-doża fil-ħin, ħudha malli tiftakar u mbaġħad erga' lura għall-iskeda regolari tiegħek. M'għandekx tiegħu doża doppja biex tpatti għal kull doża individwali li tkun insejt tiegħu.

#### **Jekk tiegħaf tiegħu Neoclarityn pillola li tinhall fil-ħalq**

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.

Matul it-tqegħid fis-suq ta' Neoclarityn, b'mod rari hafna kienu rrapportati każijiet ta' reazzjonijiet allergiċi qawwija (diffikultà fit-tehid tan-nifs, tħarħir, ħakk, horriqija u nefha). Jekk inti tinnota kwalunkwe wieħed minn dawn l-effetti sekondarji serji, tkomplx tiegħu l-medicina u fittex parir mediku urġenti minnufih.

Fi studji kliniċi fl-adulti, l-effetti sekondarji kienu rrapportati kważi daqs kemm ikun hemm b'pillola finta. Madankollu, għeja, ħalq xott u wġiġħ ta' ras kienu rrapportati b'mod aktar frekwenti minn dawk li jkun hemm b'pillola finta. Fl-adolexxenti, l-uġiġħ ta' ras kien l-aktar effett sekondarju rrapportat b'mod komuni.

Fi studji kliniċi b'Neoclarityn, l-effetti sekondarji li ġejjin kienu rrapportati bħala:

Komuni: dawn li ġejjin jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

- għeja kbira
- ħalq xott
- uġiġħ ta' ras

Matul it-tqegħid fis-suq ta' Neoclarityn, l-effetti sekondarji li ġejjin ġew irrappurtati bħala:

Rari ħafna: dawn li ġejjin jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 minn kull 10,000

- reazzjonijiet allergiċi qawwi
- raxx
- qalb tħabbat b'mod qawwi jew irregolari
- qalb tħabbat b'mod mġaġġel
- uġiġħ fl-istonku
- tħossok se tirremetti (dardir)
- rimettar
- stonku mdardar
- dijarea
- sturdament
- ngħas
- ma tkunx tista' torqod
- uġiġħ fil-muskoli
- alluċinazzjonijiet
- aċċessjonijiet
- irrekweitezza b'żieda fil-moviment tal-ġisem
- infjammazzjoni tal-fwied
- testijiet tal-funzjoni tal-fwied mhux normali

Mhux magħruf: ma tistax tittieħed stima tal-frekwenza mid-dejta disponibbli

- dgħufija mhux tas-soltu
- il-ġilda u/jew l-abjad tal-ġhajnejn jisfaru
- zieda fis-sensittività tal-ġilda għax-xemx, anke f'każ ta' xemx imċajpra, u għal dawl UV, per eżempju għal dawl UV ta' solarju
- bidliet fil-mod kif tħabbat il-qalb
- imġiba mhux normali
- aggressjoni
- zieda fil-piż, zieda fl-aptit
- burdata depressa
- ġhajnejn xotti

### Tfal

Mhux magħrufa: il-frekwenza ma tistax tiġi stmata mid-dejta disponibbli

- rata baxxa ta' taħbit tal-qalb
- bidla fil-mod kif tħabbat il-qalb
- imġiba mhux normali
- aggressjoni

### **Rappurtar tal-effetti sekondarji**

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

## **5. Kif taħzen Neoclarityn pillola li tinhall fil-halq**

Żomm din il-medicina fejn ma tidhirx u ma tintlaħaqx mit-tfal.

Tużax din il-medicina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna u l-folja wara JIS. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Aħżen fil-pakkett oriġinali.

Tużax din il-mediċina jekk tinnotta xi tibdil fl-apparenza ta' Neoclarityn pillola li tinħall fil-halq.

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 Neoclarityn pillola li tinħall fil-halq

- Is-sustanza attiva hi desloratadine 2.5 mg
- Is-sustanzi l-oħra huma microcrystalline cellulose, pregelatinized starch, sodium starch glycolate, magnesium stearate, butylated methacrylate copolymer, crospovidone, sodium hydrogen carbonate, citric acid, colloidal silicon dioxide, ferric oxide, mannitol, aspartame (E951) (ara sezzjoni 2, "Neoclarityn pillola li tinħall fil-halq fih aspartame (E951)") u toghma ta' Tutti-Frutti.

### Kif jidher Neoclarityn pillola li tinħall fil-halq u l-kontenut tal-pakkett

Neoclarityn 2.5 mg pillola li tinħall fil-halq hija hamra ċara, ittikkjata, u tonda immarkata b'"K" fuq naħa. Neoclarityn pillola li tinħall fil-halq hi ppakkjata f'folji b'doża waħda f'pakketti ta' 5, 6, 10, 12, 15, 18, 20, 30, 50, 60, 90 u 100 doża ta' pilloli li jinħallu fil-halq. Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

### Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq u l-Manifattur

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

N.V. Organon  
Kloosterstraat 6  
5349 AB Oss  
L-Olanda

Manifattur: Organon Heist bv, Industriepark 30, 2220 Heist-op-den-Berg, Il-Belġju.

Għal kull tagħrif dwar din il-mediċina, jekk jogħġbok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

#### België/Belgique/Belgien

Organon Belgium  
Tél/Tel: 0080066550123 (+32 2 2418100)  
dpoc.benelux@organon.com

#### Lietuva

Organon Pharma B.V. Lithuania atstovybė Tel.:  
+ 370 52041693  
dpoc.lithuania@organon.com

#### България

Органон (И.А.) Б.В. -клон България  
Тел.: +359 2 806 3030  
dpoc.bulgaria@organon.com

#### Luxembourg/Luxemburg

Organon Belgium  
Tél/Tel: 0080066550123 (+32 2 2418100)  
dpoc.benelux@organon.com

#### Česká republika

Organon Czech Republic s.r.o.  
Tel.: +420 233 010 300  
dpoc.czech@organon.com

#### Magyarország

Organon Hungary Kft.  
Tel.: +36 1 766 1963  
dpoc.hungary@organon.com

#### Danmark

Organon Denmark ApS  
Tlf: + 45 4484 6800  
info.denmark@organon.com

#### Malta

Organon Pharma B.V., Cyprus branch  
Tel: +356 2277 8116  
dpoc.cyprus@organon.com

**Deutschland**

Organon Healthcare GmbH  
Tel: 0800 3384 726 (+49 (0) 89 2040022 10)  
dpoc.germany@organon.com

**Eesti**

Organon Pharma B.V. Estonian RO  
Tel: +372 66 61 300  
dpoc.estonia@organon.com

**Ελλάδα**

N.V. Organon  
Τηλ: + 30-216 6008607

**España**

Organon Salud, S.L.  
Tel: +34 91 591 12 79  
organon\_info@organon.com

**France**

Organon France  
Tél: + 33 (0) 1 57 77 32 00

**Hrvatska**

Organon Pharma d.o.o.  
Tel: + 385 1 638 4530  
dpoc.croatia@organon.com

**Ireland**

Organon Pharma (Ireland) Limited  
Tel: +353  
15828260medinfo.ROI@organon.com

**Ísland**

Vistor hf.  
Sími: + 354 535 7000

**Italia**

Organon Italia S.r.l.  
Tel: +39 06 90259059  
dpoc.italy@organon.com

**Κύπρος**

Organon Pharma B.V., Cyprus branch  
Τηλ: +357 22866730  
dpoc.cyprus@organon.com

**Nederland**

N.V. Organon  
Tel.: 00800 66550123  
(+32 2 2418100)  
dpoc.benelux@organon.com

**Norge**

Organon Norway AS  
Tlf: +47 24 14 56 60  
info.norway@organon.com

**Österreich**

Organon Austria GmbH  
Tel: +43 (0) 1 263 28 65  
[dpoc.austria@organon.com](mailto:dpoc.austria@organon.com)

**Polska**

Organon Polska Sp. z o.o.  
Tel.: + 48 22 105 50 01  
organonpolska@organon.com

**Portugal**

Organon Portugal, Sociedade Unipessoal Lda.  
Tel: +351 21 8705500  
geral\_pt@organon.com

**România**

Organon Biosciences S.R.L.  
Tel: +40 21 527 29 90  
dpoc.romania@organon.com

**Slovenija**

Organon Pharma B.V., Oss, podružnica  
Ljubljana  
Tel: +386 1 300 10 80  
dpoc.slovenia@organon.com

**Slovenská republika**

Organon Slovakia s. r. o.  
Tel: +421 2 44 88 98 88  
dpoc.slovakia@organon.com

**Suomi/Finland**

Organon Finland Oy  
Puh/Tel: +358 (0) 29 170 3520  
dpoc.finland@organon.com

**Sverige**

Organon Sweden AB  
Tel: +46 8 502 597 00  
dpoc.sweden@organon.com

**Latvija**

Ārvalsts komersanta “Organon Pharma B.V.”  
pārstāvniecība  
Tel: +371 66968876  
dpoc.latvia@organon.com

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Organon Pharma (UK) Limited  
Tel: +44 (0) 208 159 3593  
medicalinformationuk@organon.com

**Dan il-fuljett kien rivedut l-aħħar f’<{XX/SSSS}><{xahar SSSS}>**

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

## Fuljett ta' taghrif: Informazzjoni għall-pazjent

### Neoclarityn 5 mg pilloli li jinħallu fil-ħalq desloratadine

#### Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tibda tieħu din il-mediċina 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-mediċina għet 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 mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

#### F'dan il-fuljett:

1. X'inhu Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq
3. Kif għandek tieħu Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħzen Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

#### 1. X'inhu Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq u għalxiex jintuża

##### X'inhu Neoclarityn

Neoclarityn fih desloratadine li huwa antiistamina.

##### Kif jahdem Neoclarityn

Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq hija mediċina kontra l-allergiji li ma traqqdekx. Tgħinek tikkontrolla r-reazzjoni allergika tiegħek u s-sintomi tagħha.

##### Meta għandu jintuża Neoclarityn

Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq itaffi s-sintomi assoċjati ma' rinite allergika (infjammazzjoni tal-passaġġi fl-immieher ikkawżata minn allergija, pereżempju *hay fever* jew allergija għad-*dust mites*) fl-adulti u fl-adolexxenti minn 12-il sena 'l fuq. Dawn is-sintomi jinkludu għatis, imnieher inixxi jew ħakk fl-immieher, ħakk fis-saqaf tal-ħalq u ħakk, ħmura jew dmugh fl-għajnejn.

Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq jintuża wkoll biex itaffi s-sintomi assoċjati ma' urtikarja (kundizzjoni tal-ġilda kkawżata minn allergija). Dawn is-sintomi jinkludu ħakk u ħorriqija.

Is-serħan minn dawn is-sintomi jibqa' ġurnata sħiħa u jgħinek terġa' tibda l-attivitajiet normali ta' kuljum u jgħinek biex torqod.

#### 2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq

##### Tihux Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq

- jekk inti allergiku għal desloratadine jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imnizzla fis-sezzjoni 6) jew għal loratadine.

##### Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek qabel tieħu Neoclarityn:

- jekk il-funzjoni tal-kliewi hija batuta.
- jekk għandek storja medika ta' aċċessjonijiet jew storja ta' aċċessjonijiet fil-familja.

## **Tfal u adolexxenti**

Tagħtix din il-mediċina lil tfal iżgħar minn 12-il sena.

## **Mediċini oħra u Neoclarityn**

M'hemmx tagħrif dwar interazzjonijiet ta' Neoclarityn ma' mediċini oħra.

Għid lit-tabib jew lill-ispizjar tiegħek jekk qiegħed tieħu, ħadt dan l-aħħar jew tista' tieħu xi mediċini oħra.

## **Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq ma' ikel, xorb u alkoħol**

Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq m'għandhiex bżonn tittiehed mal-ilma jew likwidu. Minbarra hekk, Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq tista' tittiehed mal-ikel jew fuq stonku vojt. Oqgħod attent meta tieħu Neoclarityn mal-alkoħol.

## **Tqala, treddiġ u fertilità**

Jekk inti tqila jew qed tredda', taħseb li tista' tkun tqila jew qed tippjana li jkollok tarbija, itlob il-parir tat-tabib jew tal-ispizjar tiegħek qabel tieħu din il-mediċina.

It-teħid ta' Neoclarityn mhuwiex rakkomandat jekk inti tqila jew qed tredda' tarbija.

M'hemmx dejta disponibbli dwar il-fertilità tal-irgħiel/tan-nisa.

## **Sewqan u thaddim ta' magni**

Fid-doża rakkomandata, din il-mediċina mhijiex mistennija li taffettwa l-ħila tiegħek li ssuq jew li thaddem magni. Għalkemm ħafna nies ma jesperjenzawx hedla, huwa rakkomandat li ma tinvolvix ruħek f'attivitajiet li jeħtieġu pronteza mentali bħas-sewqan ta' karozza jew thaddim ta' makkinarju qabel inti tkun stabbilixxejt ir-rispons tiegħek personali għall-mediċina.

## **Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq fih aspartame (E951)**

Din il-mediċina fiha 5.10 mg aspartame (E951) f'kull doża tal-pillola li tinħall fil-ħalq. Aspartame (E951) hu sors ta' phenylalanine. Jista' jkun ta' ħsara jekk inti għandek fenilketonurja (PKU, *phenylketonuria*), disturb ġenetiku rari fejn il-phenylalanine jakkumula għaliex il-ġisem ma jistax ineħħih sewwa.

## **Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq fih sodium**

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

## **3. Kif għandek tieħu Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq**

Dejjem għandek tieħu din il-mediċina skont il-parir eżatt tat-tabib jew l-ispizjar tiegħek. Iċċekkja mat-tabib jew mal-ispizjar tiegħek jekk ikollok xi dubju.

### **L-użu fl-adulti u fl-adolexxenti minn 12-il sena 'l fuq**

Id-doża rakkomandata hija pillola waħda kuljum mal-ilma, mal-ikel jew fuq stonku vojt.

Din il-mediċina hija għal użu orali.

Qabel tużaha, iftaħ billi billi tqaxxar il-folja bil-mod u oħroġ id-doża tal-pillola li tinħall fil-ħalq mingħajr ma tfarrakha. Pogġiha f'ħalqek u tinħall mill-ewwel. M'hemmx bżonn ilma jew xi likwidu ieħor biex tibra' d-doża. Ħu d-doża eżatt wara li toħroġha mill-folja.

Dwar it-tul tal-kura, it-tabib tiegħek ser jiddetermina x'tip ta' rinite allergika qed tbatu minnha u jiddetermina għal kemm għandek iddu tieħu l-pilloli Neoclarityn li jinħallu fil-ħalq.

Jekk ir-rinite allergika tkun intermittenti (preżenza ta' sintomi għal anqas minn 4 ijiem fil-ġimgħa jew għal anqas minn 4 ġimgħat), it-tabib tiegħek ser jirrakkomandalek skeda ta' kura li tiddependi minn evalwazzjoni tal-passat tal-marda tiegħek.

Jekk ir-rinite allergika tkun persistenti (preżenza ta' sintomi għal 4 ijiem fil-ġimgħa jew aktar u għal aktar minn 4 ġimgħat), it-tabib tiegħek jista' jirrakkomandalek kura għal aktar fit-tul.

Għall-urtikarja, it-tul tal-kura jista' jvarja minn pazjent għal ieħor u għalhekk għandek issegwi l-istruzzjonijiet tat-tabib tiegħek.

#### **Jekk tiegħu Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq aktar milli suppost**

Ħu l-pillola Neoclarityn li tinħall fil-ħalq biss kif ordnawlek. Mhux mistennija problemi serji b'doża eċċessiva aċċidentali. Madankollu, jekk tiegħu aktar pillola Neoclarityn li tinħall fil-ħalq milli suppost, għid lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek minnufih.

#### **Jekk tinsa tiegħu Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq**

Jekk tinsa tiegħu id-doża fil-hin, ħudha malli tiftakar u mbaġhad erga' lura għall-iskeda regolari tiegħek. M'għandekx tiegħu doża doppja biex tptatti għal kull doża individwali li tkun insejt tiegħu.

#### **Jekk tiegħaf tiegħu Neoclarityn pillola li tinħall fil-ħalq**

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.

Matul it-tqegħid fis-suq ta' Neoclarityn, b'mod rari ħafna kienu rrapportati każijiet ta' reazzjonijiet allergiċi qawwija (diffikultà fit-tehid tan-nifs, tharhir, ħakk, horriqija u nefħa). Jekk tinnota kwalunkwe wiehed minn dawn l-effetti sekondarji serji, tkomplex tiegħu l-medicina u fittex parir mediku urgenti minnufih.

Fi studji kliniċi fl-adulti, l-effetti sekondarji kienu rrapportati kważi daqs kemm ikun hemm b'pillola finta. Madankollu, għeja, ħalq xott u wġiġħ ta' ras kienu rrapportati b'mod aktar frekwenti minn dawk li jkun hemm b'pillola finta. Fl-adolexxenti, l-uġiġħ ta' ras kien l-aktar effett sekondarju rrapportat b'mod komuni.

Fi studji kliniċi b'Neoclarityn, l-effetti sekondarji li ġejjin kienu rrapportati bħala:

Komuni: dawn li ġejjin jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

- għeja kbira
- ħalq xott
- uġiġħ ta' ras

Matul it-tqegħid fis-suq ta' Neoclarityn, l-effetti sekondarji li ġejjin ġew irrappurtati bħala:



Rari hafna: dawn li ġejjin jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 minn kull 10,000

- reazzjonijiet allergiċi qawwi
- raxx
- qalb tħabbat b'mod qawwi jew irregolari
- qalb tħabbat b'mod mġaġġel
- uġiġh fl-istonku
- tħossok se tirremetti (dardir)
- rimettar
- stonku mdardar
- dijarea
- sturdament
- ngħas
- ma tkunx tista' torqod
- uġiġh fil-muskoli
- allucinazzjonijiet
- aċċessjonijiet
- irrekwitezza b'żieda fil-moviment tal-ġisem
- infjammazzjoni tal-fwied
- testijiet tal-funzjoni tal-fwied mhux normali

Mhux magħruf: ma tistax tittiehed stima tal-frekwenza mid-dejta disponibbli

- dgħufija mhux tas-soltu
- il-ġilda u/jew l-abjad tal-ġhajnejn jisfaru
- zieda fis-sensittività tal-ġilda għax-xemx, anke f'każ ta' xemx imċajpra, u għal dawl UV, per eżempju għal dawl UV ta' solarju

bidliet fil-mod kif tħabbat il-qalb

- imġiba mhux normali
- aggressjoni
- zieda fil-piż, zieda fl-aptit
- burdata depressa
- ġhajnejn xotti

### Tfal

Mhux magħrufa: il-frekwenza ma tistax tiġi stmata mid-dejta disponibbli

- rata baxxa ta' taħbit tal-qalb
- bidla fil-mod kif tħabbat il-qalb
- imġiba mhux normali
- aggressjoni

### **Rappurtar tal-effetti sekondarji**

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

## **5. Kif taħzen Neoclarityn pillola li tinhall fil-halq**

Żomm din il-medicina fejn ma tidhirx u ma tintlaħaqx mit-tfal.

Tużax din il-medicina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna u l-folja wara JIS. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Ahżen fil-pakkett oriġinali.

Tużax din il-mediċina jekk tinnota xi tibdil fl-apparenza ta' Neoclarityn pillola li tinħall fil-halq.

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 Neoclarityn pillola li tinħall fil-halq

- Is-sustanza attiva hi desloratadine 5 mg
- Is-sustanzi l-oħra huma microcrystalline cellulose, pregelatinized starch, sodium starch glycolate, magnesium stearate, butylated methacrylate copolymer, crospovidone, sodium hydrogen carbonate, citric acid, colloidal silicon dioxide, ferric oxide, mannitol, aspartame (E951) (ara sezzjoni 2, "Neoclarityn pillola li tinħall fil-halq fih aspartame (E951)") u toghma ta' Tutti-Frutti.

### Kif jidher Neoclarityn pillola li tinħall fil-halq u l-kontenut tal-pakkett

Neoclarityn 5 mg pillola li tinħall fil-halq hija ħamra ċara, ittikkjata, u tonda immarkata b'"A" fuq naħa. Neoclarityn pillola li tinħall fil-halq hi ppakkjata f'folji b'doża waħda f'pakketti ta' 5, 6, 10, 12, 15, 18, 20, 30, 50, 60, 90 u 100 doża ta' pilloli li jinħallu fil-halq. Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

N.V. Organon  
Kloosterstraat 6  
5349 AB Oss  
L-Olanda

Manifattur: Organon Heist bv, Industriepark 30, 2220 Heist-op-den-Berg, Il-Belġju.

Għal kull tagħrif dwar din il-mediċina, jekk jogħġbok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

#### **België/Belgique/Belgien**

Organon Belgium  
Tél/Tel: 0080066550123 (+32 2 2418100)  
dpoc.belux@organon.com

#### **Lietuva**

Organon Pharma B.V. Lithuania atstovybė Tel.:  
+ 370 52041693  
dpoc.lithuania@organon.com

#### **България**

Органон (И.А.) Б.В. -клон България  
Тел.: +359 2 806 3030  
dpoc.bulgaria@organon.com

#### **Luxembourg/Luxemburg**

Organon Belgium  
Tél/Tel: 0080066550123 (+32 2 2418100)  
dpoc.belux@organon.com

#### **Česká republika**

Organon Czech Republic s.r.o.  
Tel.: +420 233 010 300  
dpoc.czech@organon.com

#### **Magyarország**

Organon Hungary Kft.  
Tel.: +36 1 766 1963  
dpoc.hungary@organon.com

#### **Danmark**

Organon Denmark ApS  
Tlf: + 45 4484 6800  
info.denmark@organon.com

#### **Malta**

Organon Pharma B.V., Cyprus branch  
Tel: +356 2277 8116  
dpoc.cyprus@organon.com

**Deutschland**

Organon Healthcare GmbH  
Tel: 0800 3384 726 (+49 (0) 89 2040022 10)  
dpoc.germany@organon.com

**Eesti**

Organon Pharma B.V. Estonian RO  
Tel: +372 66 61 300  
dpoc.estonia@organon.com

**Ελλάδα**

N.V. Organon  
Τηλ: + 30-216 6008607

**España**

Organon Salud, S.L.  
Tel: +34 91 591 12 79  
organon\_info@organon.com

**France**

Organon France  
Tél: + 33 (0) 1 57 77 32 00

**Hrvatska**

Organon Pharma d.o.o.  
Tel: + 385 1 638 4530  
dpoc.croatia@organon.com

**Ireland**

Organon Pharma (Ireland) Limited  
Tel: +353  
15828260medinfo.ROI@organon.com

**Ísland**

Vistor hf.  
Sími: + 354 535 7000

**Italia**

Organon Italia S.r.l.  
Tel: +39 06 90259059  
dpoc.italy@organon.com

**Κύπρος**

Organon Pharma B.V., Cyprus branch  
Τηλ: +357 22866730  
dpoc.cyprus@organon.com

**Nederland**

N.V. Organon  
Tel.: 00800 66550123  
(+32 2 2418100)  
dpoc.benelux@organon.com

**Norge**

Organon Norway AS  
Tlf: +47 24 14 56 60  
info.norway@organon.com

**Österreich**

Organon Austria GmbH  
Tel: +43 (0) 1 263 28 65  
[dpoc.austria@organon.com](mailto:dpoc.austria@organon.com)

**Polska**

Organon Polska Sp. z o.o.  
Tel.: + 48 22 105 50 01  
organonpolska@organon.com

**Portugal**

Organon Portugal, Sociedade Unipessoal Lda.  
Tel: +351 21 8705500  
geral\_pt@organon.com

**România**

Organon Biosciences S.R.L.  
Tel: +40 21 527 29 90  
dpoc.romania@organon.com

**Slovenija**

Organon Pharma B.V., Oss, podružnica  
Ljubljana  
Tel: +386 1 300 10 80  
dpoc.slovenia@organon.com

**Slovenská republika**

Organon Slovakia s. r. o.  
Tel: +421 2 44 88 98 88  
dpoc.slovakia@organon.com

**Suomi/Finland**

Organon Finland Oy  
Puh/Tel: +358 (0) 29 170 3520  
dpoc.finland@organon.com

**Sverige**

Organon Sweden AB  
Tel: +46 8 502 597 00  
dpoc.sweden@organon.com

**Latvija**

Ārvalsts komersanta "Organon Pharma B.V."  
pārstāvniecība  
Tel: +371 66968876  
dpoc.latvia@organon.com

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Organon Pharma (UK) Limited  
Tel: +44 (0) 208 159 3593  
medicalinformationuk@organon.com

**Dan il-fuljett kien rivedut l-ahhar f'<{XX/SSSS}><{xahar SSSS}>**

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

## Fuljett ta' taghrif: Informazzjoni għall-pazjent

### Neoclarityn 0.5 mg/ml soluzzjoni orali desloratadine

#### Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tibda tiehu din il-medicina peress li fih informazzjoni importanti ghalik.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terga' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek.
- Din il-medicina għet 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 effetti sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

#### F'dan il-fuljett:

1. X'inhu Neoclarityn soluzzjoni orali u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tiehu Neoclarityn soluzzjoni orali
3. Kif għandek tiehu Neoclarityn soluzzjoni orali
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħzen Neoclarityn soluzzjoni orali
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

## 1. X'inhu Neoclarityn soluzzjoni orali u għalxiex jintuża

### X'inhu Neoclarityn

Neoclarityn fih desloratadine li huwa antiistamina.

### Kif jahdem Neoclarityn

Neoclarityn soluzzjoni orali hija medicina kontra l-allergiji li ma traqqdekx. Tgħinek tikkontrolla r-reazzjoni allergika tiegħek u s-sintomi tagħha.

### Meta għandu jintuża Neoclarityn

Neoclarityn soluzzjoni orali itaffi s-sintomi assoċjati ma' rinite allergika (infjammazzjoni tal-passaġġi fl-imnieher ikkawżata minn allergija, pereżempju *hay fever* jew allergija għad-*dust mites*) fl-adulti, fl-adolexxenti u fi tfal li jkollhom minn sena 'l fuq. Dawn is-sintomi jinkludu għatis, imnieher inixxi jew ħakk fl-imnieher, ħakk fis-saqaf tal-ħalq u ħakk, ħmura jew dmugħ fl-għajnejn.

Neoclarityn soluzzjoni orali jintuża wkoll biex itaffi s-sintomi assoċjati ma' urtikarja (kundizzjoni tal-gilda kkawżata minn allergija). Dawn is-sintomi jinkludu ħakk u ħorriqija.

Is-serħan minn dawn is-sintomi jibqa' gurnata sħiħa u jgħinek terga' tibda l-attivitajiet normali ta' kuljum u jgħinek biex torqod.

## 2. X'għandek tkun taf qabel ma tiehu Neoclarityn soluzzjoni orali

### Tihux Neoclarityn soluzzjoni orali

- jekk inti allergiku għal desloratadine jew għal xi sustanza oħra ta' din il-medicina (imnizzla fis-sezzjoni 6) jew għal loratadine.

### Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek qabel tiehu Neoclarityn:

- jekk il-funzjoni tal-kliewi hija batuta.
- jekk għandek storja medika ta' aċċessjonijiet jew storja ta' aċċessjonijiet fil-familja.

### **Tfal u adolexxenti**

Tagħtix din il-mediċina lil tfal iżgħar minn sena.

### **Mediċini oħra u Neoclarityn**

M'hemmx tagħrif dwar interazzjonijiet ta' Neoclarityn ma' mediċini oħra.

Għid lit-tabib jew lill-ispizjar tiegħek jekk qiegħed tieħu, haadt dan l-aħħar jew tista' tieħu xi mediċina oħra.

### **Neoclarityn soluzzjoni orali ma' ikel, xorb u alkoħol**

Neoclarityn jista' jittiehed mal-ikel jew waħdu.

Oqgħod attent meta tieħu Neoclarityn mal-alkoħol.

### **Tqala, treddiġ u fertilità**

Jekk inti tqila jew qed tredda', taħseb li tista' tkun tqila jew qed tippjana li jkollok tarbija, itlob il-parir tat-tabib jew tal-ispizjar tiegħek qabel tieħu din il-mediċina.

It-teħid ta' Neoclarityn soluzzjoni orali mhuwiex rakkomandat jekk inti tqila jew qed tredda' tarbija.

M'hemmx dejta disponibbli dwar il-fertilità tal-irgħiel/tan-nisa.

### **Sewqan u thaddim ta' magni**

Fid-doża rakkomandata, din il-mediċina mhijiex mistennija li taffettwa l-ħila tiegħek li ssuq jew li thaddem magni. Għalkemm ħafna nies ma jesperjenzawx hedla, huwa rakkomandat li ma tinvolvi ruħek f'attivitajiet li jeħtieġu prontezza mentali bħas-sewqan ta' karozza jew thaddim ta' makkinarju qabel inti tkun stabbilixxajt ir-rispons tiegħek personali għall-mediċina.

### **Neoclarityn soluzzjoni orali fih sorbitol (E420)**

Din il-mediċina fiha 150 mg sorbitol (E420) f'kull ml ta' soluzzjoni orali.

Sorbitol huwa sors ta' fructose. Jekk it-tabib tiegħek qallek li inti (jew ibnek/bintek) għandek intolleranza għal xi tip ta' zokkor jew jekk ġejt iddijanjustikat b'intolleranza ereditarja għall-fructose (HFI, *hereditary fructose intolerance*), disturb ġenetiku rari fejn persuna ma tistax tkisser il-fructose, kellew lit-tabib tiegħek qabel ma inti (jew ibnek/bintek) tieħu jew tingħata din il-mediċina.

### **Neoclarityn soluzzjoni orali fih propylene glycol (E1520)**

Din il-mediċina fiha 100.75 mg propylene glycol (E1520) f'kull ml ta' soluzzjoni orali.

### **Neoclarityn soluzzjoni orali fih sodium**

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

### **Neoclarityn soluzzjoni orali fih benzyl alcohol**

Din il-mediċina fiha 0.75 mg benzyl alcohol f'kull ml ta' soluzzjoni orali.

Benzyl alcohol jista' jikkawża reazzjonijiet allergiċi.

Tużax għal aktar minn ġimgħa fi tfal iżgħar (inqas minn 3 snin), sakemm ma jingħatalewx parir tagħmel dan mit-tabib jew mill-ispizjar tiegħek.

Staqs lit-tabib jew lill-ispizjar tiegħek għal parir jekk għandek mard tal-fwied jew tal-kliewi. Dan huwa minħabba li ammonti kbar ta' benzyl alcohol jistgħu jakkumulaw fil-ġisem tiegħek u jistgħu jikkawżaw effetti sekondarji (imsejha "aċidożi metabolika –*metabolic acidosis*").

Staqs lit-tabib jew lill-ispizjar tiegħek għal parir jekk inti tqila jew qed tredda'. Dan huwa minħabba li ammonti kbar ta' benzyl alcohol jistgħu jakkumulaw fil-ġisem tiegħek u jistgħu jikkawżaw effetti sekondarji (imsejha "aċidożi metabolika –*metabolic acidosis*").

### **3. Kif għandek tiehu Neoclarityn soluzzjoni orali**

Dejjem għandek tiehu din il-medicina skont il-parir eżatt tat-tabib jew l-ispizjar tiegħek. Dejjem għandek taċċerta ruġek mat-tabib jew mal-ispizjar tiegħek jekk ikollok xi dubju.

#### **Użu fit-tfal**

Tfal minn sena sa 5 snin:

Id-doża rakkomandata hija 2.5 ml (1/2 kuċċarina ta' 5 ml) tas-soluzzjoni orali darba kuljum.

Tfal minn 6 snin sa 11-il sena:

Id-doża rakkomandata hija 5 ml (kuċċarina waħda ta' 5 ml) tas-soluzzjoni orali darba kuljum.

#### **Użu fl-adulti u fl-adolexxenti minn 12-il sena 'l fuq**

Id-doża rakkomandata hija 10 ml (żewġ kuċċarini ta' 5 ml) tas-soluzzjoni orali darba kuljum.

Jekk mal-flixxun ikun hemm siringa għall-kejl, tista' tużaha minflok kuċċarina biex tkejjel id-doża xierqa tas-soluzzjoni orali.

Din il-medicina hija għal użu orali.

Ibla' d-doża tas-soluzzjoni orali u mbagħad ixrob ftit ilma. Tista' tiehu din il-medicina mal-ikel jew fuq stonku vojta.

Dwar it-tul tal-kura, it-tabib tiegħek ser jiddetermina x'tip ta' rinite allergika qed tbatu minnha u jiddetermina għal kemm għandek iddum tiehu Neoclarityn soluzzjoni orali.

Jekk ir-rinite allergika tkun intermittenti (preżenza ta' sintomi għal anqas minn 4 ijiem fil-gimgha jew għal anqas minn 4 gimghat), it-tabib tiegħek ser jirrakkomandalek skeda ta' kura li tiddependi minn evalwazzjoni tal-passat tal-marda tiegħek.

Jekk ir-rinite allergika tkun persistenti (preżenza ta' sintomi għal 4 ijiem fil-gimgha jew aktar u għal aktar minn 4 gimghat), it-tabib tiegħek jista' jirrakkomandalek kura għal aktar fit-tul.

Għall-urtikarja, it-tul tal-kura jista' jvarja minn pazjent għal ieħor u għalhekk għandek issegwi l-istruzzjonijiet tat-tabib tiegħek.

#### **Jekk tiehu Neoclarityn soluzzjoni orali aktar milli suppost**

Ħu Neoclarityn soluzzjoni orali biss kif ordnawlek. Mhux mistennija problemi serji b'doża eċċessiva aċċidentali. Madankollu, jekk tiehu aktar Neoclarityn soluzzjoni orali milli suppost, għid lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek minnufih.

#### **Jekk tinsa tiehu Neoclarityn soluzzjoni orali**

Jekk tinsa tiehu d-doża fil-ħin, ħudha malli tiftakar u mbagħad erga' lura għall-iskeda regolari tiegħek. M'għandekx tiehu doża doppja biex tpatti għal kull doża li nsejt tiehu.

#### **Jekk tieqaf tiehu Neoclarityn soluzzjoni orali**

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

### **4. Effetti sekondarji possibbli**

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

Matul it-tqegħid fis-suq ta' Neoclarityn, b'mod rari ħafna kienu rrapportati każijiet ta' reazzjonijiet allergiċi qawwija (diffikultà fit-tehid tan-nifs, tħarhir, ħakk, horriqija u nefħa). Jekk tinnota kwalunkwe wieħed minn dawn l-effetti sekondarji serji, tkompliex tiehu l-medicina u fittex parir mediku urgenti minnufih.

Fi studji kliniċi fil-parti l-kbira tat-tfal u adulti, l-effetti sekondarji b'Neoclarityn kienu rrapportati kważi daqs kieku ħadu soluzzjoni jew pillola finta. Madankollu, effetti sekondarji komuni fi tfal taħt sentejn kienu dijarea, deni u nuqqas ta' rqaq, filwaqt li fl-adulti għeja, ħalq xott u wġiġħ ta' ras kienu rrapportati b'mod aktar frekwenti minn dawk li jkun hemm b'pillola finta.

Fi studji kliniċi b'Neoclarityn, l-effetti sekondarji li ġejjin kienu rrapportati bħala:

Komuni: dawn li ġejjin jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

- għeja kbira
- ħalq xott
- uġiġħ ta' ras

#### Tfal

Komuni fi tfal b'età inqas minn sentejn: dawn li ġejjin jistgħu jaffettwaw sa tifel/tifla waħda minn kull 10

- dijarea
- deni
- insomnja

Matul it-tqegħid fis-suq ta' Neoclarityn, l-effetti sekondarji li ġejjin ġew irrappurtati bħala:

Rari ħafna: dawn li ġejjin jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 minn kull 10,000

- reazzjonijiet allergiċi qawwija
- raxx
- qalb tħabbat b'mod qawwi jew irregolari
- qalb tħabbat b'mod mġħaġġel
- uġiġħ fl-istonku
- tħossok se tirremetti (dardir)
- rimettar
- stonku mdardar
- dijarea
- sturdament
- nġhas
- ma tkunx tista' torqod
- uġiġħ fil-muskoli
- alluċinazzjonijiet
- aċċessjonijiet
- irrekwitezza b'żieda fil-moviment tal-ġisem
- infjammazzjoni tal-fwied
- testijiet tal-funzjoni tal-fwied mhux normali

Mhux magħruf: ma tistax tittieħed stima tal-frekwenza mid-dejta disponibbli

- dgħufija mhux tas-soltu
- il-ġilda u/jew l-abjad tal-ġħajnejn jisfaru
- zieda fis-sensittività tal-ġilda għax-xemx, anke f'każ ta' xemx imċajpra, u għal dawl UV, per eżempju għal dawl UV ta' solarju
- bidliet fil-mod kif tħabbat il-qalb
- imġiba mhux normali
- aggressjoni
- zieda fil-piż, zieda fl-aptit
- burdata depressa
- ġħajnejn xotti



## Tfal

Mhux maghrufa: il-frekwenza ma tistax tiġi stmata mi d-dejta disponibbli

- rata baxxa ta' taħbit tal-qalb
- bidla fil-mod kif tħabbat il-qalb
- imġiba mhux normali
- aggressjoni

## **Rappurtar tal-effetti sekondarji**

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

## **5. Kif taħzen Neoclarityn soluzzjoni orali**

Żomm din il-medicina fejn ma tidhirx u ma tintlaħaqx mit-tfal.

Tużax din il-medicina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-flixkun wara JIS. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Tagħmlux fil-friza. Aħzen fil-pakkett oriġinali.<sup>2</sup>

Tużax din il-medicina jekk tara xi tibdil fid-dehra tas-soluzzjoni orali.

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

## **6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra**

### **X'fih Neoclarityn soluzzjoni orali**

- Is-sustanza attiva hi desloratadine 0.5 mg/ml
- Is-sustanzi l-oħra tas-soluzzjoni orali huma sorbitol (E420), propylene glycol (E1520) (ara sezzjoni 2 "Neoclarityn soluzzjoni orali fih sorbitol (E420) u propylene glycol (E1520)"), sucralose (E955), hypromellose 2910, sodium citrate dihydrate, essenza naturali u artifiċjali (babbilgamm, li fih propylene glycol (E1520) u benzyl alcohol (ara sezzjoni 2 "Neoclarityn soluzzjoni orali fih benzyl alcohol")), citric acid anhydrous, disodium edetate u ilma purifikat.

### **Kif jidher Neoclarityn soluzzjoni orali u l-kontenut tal-pakkett**

Neoclarityn soluzzjoni orali huwa soluzzjoni ċara u bla kulur.

Neoclarityn soluzzjoni orali, jiġi fi fliexken ta' daqsijiet ta' 30, 50, 60, 100, 120, 150, 225 u 300 ml magħluqin b'għatu tal-plastik mhux faċli biex jifihuh it-tfal. Għall-pakketti kollha hlief għall-flixkun ta' 150 ml, hemm kuċċarina tal-kejl immarkata għad-dożi tat-2.5 ml u 5 ml. Għall-pakkett ta' 150 ml, hemm kuċċarina tal-kejl jew siringa biex titkejjel doża mill-ħalq mmarkati għad-dożi tat-2.5 ml u 5 ml.

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

## **Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq u l-Manifattur**

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

N.V. Organon  
Kloosterstraat 6  
5349 AB Oss  
L-Olanda

Manifattur: Organon Heist bv, Industriepark 30, 2220 Heist-op-den-Berg, Il-Belġju.

Għal kull tagħrif dwar din il-mediċina, jekk jogħġbok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

### **België/Belgique/Belgien**

Organon Belgium  
Tél/Tel: 0080066550123 (+32 2 2418100)  
dpoc.belux@organon.com

### **България**

Органон (И.А.) Б.В. -клон България  
Тел.: +359 2 806 3030  
dpoc.bulgaria@organon.com

### **Česká republika**

Organon Czech Republic s.r.o.  
Tel.: +420 233 010 300  
dpoc.czech@organon.com

### **Danmark**

Organon Denmark ApS  
Tlf: + 45 4484 6800  
info.denmark@organon.com

### **Deutschland**

Organon Healthcare GmbH  
Tel: 0800 3384 726 (+49 (0) 89 2040022 10)  
dpoc.germany@organon.com

### **Eesti**

Organon Pharma B.V. Estonian RO  
Tel: +372 66 61 300  
dpoc.estonia@organon.com

### **Ελλάδα**

N.V. Organon  
Τηλ: + 30-216 6008607

### **España**

Organon Salud, S.L.  
Tel: +34 91 591 12 79  
organon\_info@organon.com

### **Lietuva**

Organon Pharma B.V. Lithuania atstovybė Tel.:  
+ 370 52041693  
dpoc.lithuania@organon.com

### **Luxembourg/Luxemburg**

Organon Belgium  
Tél/Tel: 0080066550123 (+32 2 2418100)  
dpoc.belux@organon.com

### **Magyarország**

Organon Hungary Kft.  
Tel.: +36 1 766 1963  
dpoc.hungary@organon.com

### **Malta**

Organon Pharma B.V., Cyprus branch  
Tel: +356 2277 8116  
dpoc.cyprus@organon.com

### **Nederland**

N.V. Organon  
Tel.: 00800 66550123  
(+32 2 2418100)  
dpoc.belux@organon.com

### **Norge**

Organon Norway AS  
Tlf: +47 24 14 56 60  
info.norway@organon.com

### **Österreich**

Organon Austria GmbH  
Tel: +43 (0) 1 263 28 65  
[dpoc.austria@organon.com](mailto:dpoc.austria@organon.com)

### **Polska**

Organon Polska Sp. z o.o.  
Tel.: + 48 22 105 50 01  
organonpolska@organon.com

**France**

Organon France  
Tél: + 33 (0) 1 57 77 32 00

**Hrvatska**

Organon Pharma d.o.o.  
Tel: + 385 1 638 4530  
dpoc.croatia@organon.com

**Ireland**

Organon Pharma (Ireland) Limited  
Tel: +353  
15828260medinfo.ROI@organon.com

**Ísland**

Vistor hf.  
Sími: + 354 535 7000

**Italia**

Organon Italia S.r.l.  
Tel: +39 06 90259059  
dpoc.italy@organon.com

**Κύπρος**

Organon Pharma B.V., Cyprus branch  
Τηλ: +357 22866730  
dpoc.cyprus@organon.com

**Latvija**

Ārvalsts komersanta "Organon Pharma B.V."  
pārstāvniecība  
Tel: +371 66968876

dpoc.latvia@organon.com

**Portugal**

Organon Portugal, Sociedade Unipessoal Lda.  
Tel: +351 21 8705500  
geral\_pt@organon.com

**România**

Organon Biosciences S.R.L.  
Tel: +40 21 527 29 90  
dpoc.romania@organon.com

**Slovenija**

Organon Pharma B.V., Oss, podružnica  
Ljubljana  
Tel: +386 1 300 10 80  
dpoc.slovenia@organon.com

**Slovenská republika**

Organon Slovakia s. r. o.  
Tel: +421 2 44 88 98 88  
dpoc.slovakia@organon.com

**Suomi/Finland**

Organon Finland Oy  
Puh/Tel: +358 (0) 29 170 3520  
dpoc.finland@organon.com

**Sverige**

Organon Sweden AB  
Tel: +46 8 502 597 00  
dpoc.sweden@organon.com

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Organon Pharma (UK) Limited  
Tel: +44 (0) 208 159 3593  
medicalinformationuk@organon.com

**Dan il-fuljett kien rivedut l-ahhar f'<{XX/SSSS}><{xahar SSSS}>**

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