

**ALLEGATO I**

**RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO**

## **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE**

Zimbus Breezhaler 114 microgrammi/46 microgrammi/136 microgrammi polvere per inalazione, capsule rigide

## **2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA**

Ciascuna capsula contiene 150 mcg di indacaterolo (come acetato), 63 mcg di glicopirronio bromuro equivalente a 50 mcg di glicopirronio e 160 mcg di mometasone furoato.

Ciascuna dose erogata (la dose rilasciata dal boccaglio dell'inalatore) contiene 114 mcg di indacaterolo (come acetato), 58 mcg di glicopirronio bromuro equivalente a 46 mcg di glicopirronio e 136 mcg di mometasone furoato.

### Eccipiente con effetti noti

Ciascuna capsula contiene 25 mg di lattosio (come monoidrato).

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICA**

Polvere per inalazione, capsula rigida (polvere per inalazione)

Capsula con testa trasparente verde e corpo trasparente incolore contenente una polvere bianca, con il codice del prodotto "IGM150-50-160" stampato in nero sopra due bande nere sul corpo della capsula e il logo del prodotto stampato in nero e circondato da una banda nera sulla testa della capsula.

## **4. INFORMAZIONI CLINICHE**

### **4.1 Indicazioni terapeutiche**

Zimbus Breezhaler è indicato come trattamento di mantenimento dell'asma in pazienti adulti non adeguatamente controllati da un'associazione di mantenimento di un beta<sub>2</sub>-agonista a lunga durata d'azione e alte dosi di un corticosteroide per uso inalatorio, che hanno avuto una o più riacutizzazioni asmatiche nell'anno precedente.

### **4.2 Posologia e modo di somministrazione**

#### Posologia

La dose raccomandata è una capsula per inalazione una volta al giorno.

La dose massima raccomandata è di 114 mcg/46 mcg/136 mcg una volta al giorno.

Il trattamento deve essere somministrato ogni giorno alla stessa ora. Può essere somministrato in qualsiasi momento del giorno. Se è stata dimenticata una dose, questa deve essere presa il più presto possibile. I pazienti devono essere istruiti a non assumere più di una dose al giorno.

#### Popolazioni speciali

##### *Anziani*

Non è richiesto alcun aggiustamento della dose nei pazienti anziani (età pari o superiore a 65 anni) (vedere paragrafo 5.2).

#### *Compromissione renale*

Non è richiesto alcun aggiustamento della dose in pazienti con compromissione renale da lieve a moderata. Si deve procedere con cautela in pazienti con compromissione renale grave o malattia renale allo stadio terminale che richiede dialisi (vedere paragrafi 4.4 e 5.2).

#### *Compromissione epatica*

Non è richiesto alcun aggiustamento della dose nei pazienti con compromissione epatica lieve o moderata. Non sono disponibili dati sull'uso del medicinale in pazienti con compromissione epatica grave, pertanto il medicinale deve essere usato in questi pazienti solo se il beneficio atteso supera il rischio potenziale (vedere paragrafo 5.2).

#### *Popolazione pediatrica*

La sicurezza e l'efficacia di Zimbus Breezhaler nei pazienti pediatrici di età inferiore a 18 anni non sono state stabilite. Non ci sono dati disponibili.

#### Modo di somministrazione

Esclusivamente per uso inalatorio. Le capsule non devono essere ingerite.

Le capsule devono essere somministrate utilizzando esclusivamente l'inalatore fornito con ciascuna nuova prescrizione (vedere paragrafo 6.6).

I pazienti devono essere istruiti su come assumere correttamente il medicinale. Ai pazienti che non avvertono un miglioramento della respirazione si deve chiedere se stanno ingerendo il medicinale invece di inalarlo.

Le capsule devono essere estratte dal blister solo immediatamente prima dell'uso.

Dopo l'inalazione, i pazienti devono sciacquare la bocca con acqua, senza deglutirla (vedere paragrafi 4.4 e 6.6).

Per le istruzioni sull'uso del medicinale prima della somministrazione, vedere paragrafo 6.6.

#### **4.3 Controindicazioni**

Ipersensibilità ai principi attivi o ad uno qualsiasi degli eccipienti elencati al paragrafo 6.1.

#### **4.4 Avvertenze speciali e precauzioni d'impiego**

##### Peggioramento della malattia

Questo medicinale non deve essere usato per trattare i sintomi acuti dell'asma, compresi episodi acuti di broncospasmo, per i quali è richiesto un broncodilatatore a breve durata d'azione. L'aumento dell'uso di broncodilatatori a breve durata d'azione per alleviare i sintomi indica un peggioramento del controllo e i pazienti devono essere rivalutati da un medico.

I pazienti non devono interrompere il trattamento senza la supervisione di un medico poiché i sintomi possono ripresentarsi, dopo l'interruzione.

Si raccomanda di non interrompere bruscamente il trattamento con questo medicinale. Se i pazienti trovano il trattamento inefficace devono proseguire il trattamento e consultare il medico. L'aumento dell'uso di broncodilatatori di soccorso indica un peggioramento della condizione sottostante e richiede una rivalutazione della terapia. Il peggioramento improvviso e progressivo dei sintomi dell'asma è potenzialmente pericoloso per la vita e il paziente deve essere urgentemente visitato da un medico.

## Ipersensibilità

Dopo la somministrazione di questo medicinale sono state segnalate reazioni di ipersensibilità immediate. Se si verificano segni che suggeriscono reazioni allergiche, in particolare angioedema (inclusi difficoltà a respirare o deglutire, gonfiore della lingua, delle labbra e del viso), orticaria o eruzione cutanea, il trattamento deve essere sospeso immediatamente e deve essere istituita una terapia alternativa.

## Broncospasmo paradosso

Come per altre terapie inalatorie, la somministrazione di questo medicinale può provocare broncospasmo paradosso, che può essere pericoloso per la vita. Se questo si verifica, il trattamento deve essere sospeso immediatamente e deve essere istituita una terapia alternativa.

## Effetti cardiovascolari

Come altri medicinali contenenti agonisti beta<sub>2</sub>-adrenergici, questo medicinale può produrre in alcuni pazienti un effetto cardiovascolare clinicamente significativo, rilevato da incrementi di frequenza cardiaca, pressione arteriosa e/o sintomi. Se questi effetti si verificano, può essere necessario interrompere il trattamento.

Questo medicinale deve essere utilizzato con cautela in pazienti con disturbi cardiovascolari (coronaropatia, infarto miocardico acuto, aritmie cardiache, ipertensione), disturbi convulsivi o tireotossicosi e in pazienti che rispondono in modo insolito agli agonisti beta<sub>2</sub>-adrenergici.

Pazienti con cardiopatia ischemica instabile, storia d'infarto miocardico negli ultimi 12 mesi, insufficienza ventricolare sinistra di classe III/IV della New York Heart Association (NYHA), aritmia, ipertensione non controllata, malattie cerebrovascolari o storia di sindrome del QT lungo e pazienti trattati con medicinali che prolungano il QTc sono stati esclusi dagli studi del programma di sviluppo clinico di indacaterolo/glicopirronio/mometasone furoato. Pertanto, i dati di sicurezza in queste popolazioni sono considerati non noti.

Sebbene sia stato segnalato che gli agonisti beta<sub>2</sub>-adrenergici inducono modifiche elettrocardiografiche, come appiattimento dell'onda T, prolungamento dell'intervallo QT e depressione del segmento ST, il significato clinico di queste osservazioni non è noto.

Gli agonisti beta<sub>2</sub>-adrenergici a lunga durata d'azione (*long acting beta2 adrenergic agonists, LABA*) o i prodotti di associazione contenenti LABA come Zimbus Breezhaler devono pertanto essere utilizzati con cautela in pazienti con prolungamento dell'intervallo QT noto o sospetto o che sono in trattamento con medicinali con effetti sull'intervallo QT.

## Ipokaliemia con beta agonisti

In alcuni pazienti, gli agonisti beta<sub>2</sub>-adrenergici possono indurre una significativa ipokaliemia, che può potenzialmente provocare effetti cardiovascolari avversi. La diminuzione del potassio sierico è solitamente transitoria e non richiede integrazione. Nei pazienti con asma grave, l'ipokaliemia può essere potenziata da ipossia e da trattamenti concomitanti, che possono aumentare la suscettibilità alle aritmie cardiache (vedere paragrafo 4.5).

Durante gli studi clinici condotti con indacaterolo/glicopirronio/mometasone furoato alle dosi terapeutiche raccomandate, non è stata osservata ipokaliemia clinicamente rilevante.

## Iperglicemia

L'inalazione di alte dosi di agonisti beta<sub>2</sub>-adrenergici e corticosteroidi può provocare aumenti della glicemia. Nei pazienti diabetici, all'inizio del trattamento la glicemia deve essere controllata più attentamente.

Questo medicinale non è stato studiato in pazienti con diabete mellito di tipo I o con diabete mellito di tipo II non controllato.

#### Effetto anticolinergico correlato al glicopirronio

Come altri medicinali anticolinergici, questo medicinale deve essere usato con cautela nei pazienti con glaucoma ad angolo chiuso o con ritenzione urinaria

I pazienti devono essere informati riguardo ai segni e ai sintomi del glaucoma acuto ad angolo chiuso e devono essere istruiti a interrompere il trattamento e rivolgersi immediatamente al medico se si manifesta uno qualsiasi di questi segni o sintomi.

#### Pazienti con compromissione renale grave

Nei pazienti con compromissione renale grave (velocità di filtrazione glomerulare stimata inferiore a 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>), compresi quelli con malattia renale allo stadio terminale che richiede dialisi, si deve procedere con cautela (vedere paragrafi 4.2 e 5.2).

#### Prevenzione delle infezioni orofaringee

Al fine di ridurre il rischio di infezione da candida orofaringea, i pazienti devono essere avvertiti di sciacquare la bocca o effettuare gargarismi con acqua senza degluttirla o di lavarsi i denti dopo l'inalazione della dose prescritta.

#### Effetti sistemici dei corticosteroidi

Con i corticosteroidi per inalazione possono verificarsi effetti sistematici, soprattutto con alte dosi prescritte per periodi prolungati. La probabilità che questi effetti si verifichino è molto minore rispetto ai corticosteroidi per via orale e può variare nei singoli pazienti e tra le diverse preparazioni di corticosteroidi.

I possibili effetti sistematici possono includere sindrome di Cushing, aspetto cushingoide, soppressione surrenalica, ritardo della crescita nei bambini e negli adolescenti, diminuzione della densità minerale ossea, cataratta, glaucoma e, più raramente, una serie di effetti psicologici o comportamentali tra cui iperattività psicomotoria, disturbi del sonno, ansia, depressione o aggressività (soprattutto nei bambini). È quindi importante che la dose di corticosteroide per inalazione sia titolata alla dose più bassa alla quale viene mantenuto un efficace controllo dell'asma.

Con l'uso di corticosteroidi sistematici e topici (compreso l'uso intranasale, inalatorio e intraoculare) possono essere segnalati disturbi visivi. Per i pazienti che presentano sintomi come visione offuscata o altri disturbi visivi, si deve considerare il rinvio ad un medico oculista per la valutazione delle possibili cause dei disturbi visivi, che possono includere cataratta, glaucoma o malattie rare come la corioretinopatia sierosa centrale (*central serous chorioretinopathy*, CSCR), che sono stati segnalati dopo l'uso di corticosteroidi sistematici e topici.

Questo medicinale deve essere somministrato con cautela in pazienti con tubercolosi polmonare o in pazienti con infezioni croniche o non trattate.

#### Eccipienti

Questo medicinale contiene lattosio. I pazienti affetti da rari problemi ereditari di intolleranza al galattosio, da deficit totale di lattasi, o da malassorbimento di glucosio-galattosio, non devono assumere questo medicinale.

## **4.5 Interazioni con altri medicinali ed altre forme d'interazione**

Non sono stati condotti studi specifici di interazione con indacaterolo/glicopirronio/mometasone furoato. Le informazioni sulle potenziali interazioni si basano sul potenziale di ciascuno dei componenti in monoterapia.

### Medicinali noti per prolungare l'intervallo QTc

Come altri medicinali contenenti un agonista beta<sub>2</sub>-adrenergico, questo medicinale deve essere somministrato con cautela nei pazienti in trattamento con inibitori delle monoammino ossidasi, antidepressivi triciclici o medicinali noti per prolungare l'intervallo QT, poiché il loro effetto sull'intervallo QT può essere potenziato. I medicinali noti per prolungare l'intervallo QT possono aumentare il rischio di aritmia ventricolare (vedere paragrafi 4.4 e 5.1).

### Trattamento ipokaliemico

Il trattamento ipokaliemico concomitante con derivati delle metilxantine, steroidi o diuretici non risparmiatori di potassio può potenziare il possibile effetto ipokaliemico degli agonisti beta<sub>2</sub>-adrenergici (vedere paragrafo 4.4).

### Bloccanti beta-adrenergici

I bloccanti beta-adrenergici possono indebolire o antagonizzare l'effetto degli agonisti beta<sub>2</sub>-adrenergici. Questo medicinale non deve quindi essere somministrato insieme a blocanti beta-adrenergici a meno che il loro uso non sia strettamente necessario. Laddove richiesto, devono essere preferiti blocanti beta-adrenergici cardioselettivi, sebbene debbano essere somministrati con cautela.

### Interazioni con gli inibitori del CYP3A4 e della glicoproteina-P

L'inibizione del CYP3A4 e della glicoproteina-P (P-gp) non ha effetto sulla sicurezza di Zimbus Breezhaler alle dosi terapeutiche.

L'inibizione dei principali responsabili della clearance dell'indacaterolo (CYP3A4 e P-gp) o del mometasone furoato (CYP3A4), aumenta l'esposizione sistemica di indacaterolo o di mometasone furoato fino a due volte.

Alla luce di concentrazioni plasmatiche molto basse raggiunte dopo l'inalazione della dose, interazioni clinicamente significative di altri medicinali con il mometasone furoato sono improbabili. Tuttavia, l'esposizione sistemica del mometasone furoato può potenzialmente aumentare quando sono somministrati contemporaneamente forti inibitori del CYP3A4 (per es. ketoconazolo, itraconazolo, nelfinavir, ritonavir, cobicistat).

### Cimetidina o altri inibitori del trasporto di cationi organici

In uno studio clinico in volontari sani, la cimetidina, un inibitore del trasporto di cationi organici che si ritiene contribuisca all'escrezione renale del glicopirronio, ha aumentato del 22% l'esposizione totale (AUC) al glicopirronio e diminuito del 23% la clearance renale. In base alla grandezza di queste modifiche, non si prevede un'interazione clinicamente rilevante quando il glicopirronio è somministrato insieme a cimetidina o altri inibitori del trasporto di cationi organici.

### Altri antimuscarinici a lunga durata d'azione e agonisti beta<sub>2</sub>-adrenergici a lunga durata d'azione

La somministrazione concomitante di questo medicinale con altri medicinali contenenti antagonisti muscarinici a lunga durata d'azione o agonisti beta<sub>2</sub>-adrenergici a lunga durata d'azione non è stata studiata e non è raccomandata poiché può potenziare le reazioni avverse (vedere paragrafi 4.8 e 4.9).

## **4.6 Fertilità, gravidanza e allattamento**

### Gravidanza

Non sono disponibili dati sufficienti sull'uso di Zimbus Breezhaler o dei suoi componenti individuali (indacaterolo, glicopirronio e mometasone furoato) in donne in gravidanza per stabilire se esiste un rischio.

Indacaterolo e glicopirronio non sono risultati teratogenici nei ratti e nei conigli dopo somministrazione rispettivamente sottocutanea o inalatoria (vedere paragrafo 5.3). Negli studi di riproduzione animale in topi, ratti e conigli in gravidanza, il mometasone furoato ha causato un aumento di malformazioni fetalì e una diminuzione di sopravvivenza e crescita fetale.

Come altri medicinali contenenti agonisti beta<sub>2</sub>-adrenergici, indacaterolo può inibire il travaglio a causa dell'effetto rilassante sulla muscolatura liscia uterina.

Durante la gravidanza questo medicinale deve essere usato solo se il beneficio atteso per la paziente giustifica il potenziale rischio per il feto.

### Allattamento

Non sono disponibili informazioni sulla presenza di indacaterolo, glicopirronio o mometasone furoato nel latte umano, sugli effetti sui neonati allattati al seno o sugli effetti sulla produzione di latte materno. Altri corticosteroidi per inalazione simili al mometasone furoato sono escreti nel latte materno. Indacaterolo, glicopirronio e mometasone furoato sono stati rilevati nel latte delle ratte in allattamento. Il glicopirronio ha raggiunto concentrazioni fino a 10 volte superiori nel latte delle ratte in allattamento rispetto alla concentrazione plasmatica nella madre dopo somministrazione endovenosa

Deve essere presa la decisione se interrompere l'allattamento o interrompere la terapia/astenersi dalla terapia, tenendo in considerazione il beneficio dell'allattamento per il bambino e il beneficio della terapia per la donna.

### Fertilità

Studi sulla riproduzione e altri dati sugli animali non indicano preoccupazioni per la fertilità sia maschile sia femminile.

## **4.7 Effetti sulla capacità di guidare veicoli e sull'uso di macchinari**

Questo medicinale non altera o altera in modo trascurabile la capacità di guidare veicoli e di usare macchinari.

## **4.8 Effetti indesiderati**

### Riassunto del profilo di sicurezza

Le reazioni avverse più comuni nel corso di 52 settimane sono state asma (riacutizzazione) (41,8%), nasofaringite (10,9%), infezione del tratto respiratorio superiore (5,6%) e cefalea (4,2%).

### Tabella delle reazioni avverse

Le reazioni avverse sono elencate secondo la classificazione per sistemi e organi MedDRA (Tabella 1). La frequenza delle reazioni avverse si basa sullo studio IRIDIUM. All'interno di ciascuna classe di sistemi e organi, le reazioni avverse sono state classificate in base alla frequenza, e le reazioni più frequenti sono state elencate per prime. All'interno di ciascun gruppo di frequenza, le reazioni avverse sono riportate in ordine di gravità decrescente. Inoltre, per ciascuna reazione avversa,

la corrispondente categoria di frequenza si basa sulla seguente convenzione (CIOMS III): molto comune ( $\geq 1/10$ ); comune ( $\geq 1/100, < 1/10$ ); non comune ( $\geq 1/1\,000, < 1/100$ ); rara ( $\geq 1/10\,000, < 1/1\,000$ ); molto rara ( $< 1/10\,000$ ).

**Tabella 1 Reazioni avverse**

Classificazione per sistemi e organi	Reazioni avverse	Frequenza
Infezioni e infestazioni	Nasofaringite	Molto comune
	Infezione del tratto delle vie respiratorie superiori	Comune
	Candidiasi* <sup>1</sup>	Comune
	Infezioni delle vie urinarie* <sup>2</sup>	Comune
Disturbi del sistema immunitario	Ipersensibilità* <sup>3</sup>	Comune
Disturbi del metabolismo e della nutrizione	Iperglycemia* <sup>4</sup>	Non comune
Patologie del sistema nervoso	Cefalea* <sup>5</sup>	Comune
Patologie dell'occhio	Cataratta	Non comune
Patologie cardiache	Tachicardia* <sup>6</sup>	Comune
Patologie respiratorie, toraciche e mediastiniche	Asma (esacerbazione)	Molto comune
	Dolore orofaringeo* <sup>7</sup>	Comune
	Tosse	Comune
	Disfonia	Comune
Patologie gastrointestinali	Gastroenterite* <sup>8</sup>	Comune
	Bocca secca* <sup>9</sup>	Non comune
Patologie della cute e del tessuto sottocutaneo	Eruzione cutanea* <sup>10</sup>	Non comune
	Prurito* <sup>11</sup>	Non comune
Patologie del sistema muscoloscheletrico e del tessuto connettivo	Dolore muscoloscheletrico* <sup>12</sup>	Comune
	Spasmi muscolari	Comune
Patologie renali e urinarie	Disuria	Non comune
Patologie sistemiche e condizioni relative alla sede di somministrazione	Piressia	Comune

\* Indica il raggruppamento dei termini preferiti (PT):  
 1 Candidiasi orale, candidosi orofaringea.  
 2 Batteriuria asintomatica, batteriuria, cistite, uretrite, infezione delle vie urinarie, infezione virale delle vie urinarie.  
 3 Eruzione da farmaci, ipersensibilità a farmaci, ipersensibilità, eruzione cutanea, eruzione cutanea pruriginosa, orticaria.  
 4 Glucosio ematico aumentato, iperglicemia.  
 5 Cefalea, cefalea muscolo tensiva.  
 6 Tachicardia sinusale, tachicardia sopraventricolare, tachicardia.  
 7 Odinofagia, fastidio orofaringeo, dolore orofaringeo, irritazione della gola.  
 8 Gastrite cronica, enterite, gastrite, gastroenterite, infiammazione gastrointestinale.  
 9 Bocca secca, gola secca.  
 10 Eruzione da farmaci, eruzione cutanea, eruzione cutanea papulare, eruzione cutanea pruriginosa.  
 11 Prurito oculare, prurito, prurito genitale.  
 12 Dolore dorsale, dolore toracico muscoloscheletrico, dolore muscoloscheletrico, mialgia, dolore al collo.

#### Segnalazione delle reazioni avverse sospette

La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale è importante, in quanto permette un monitoraggio continuo del rapporto beneficio/rischio del medicinale. Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione riportato nell'[allegato V](#).

## **4.9 Sovradosaggio**

In caso di sospetto sovradosaggio si devono istituire misure di supporto generali e si deve iniziare un trattamento sintomatico.

Un sovradosaggio potrà presumibilmente produrre segni, sintomi o effetti avversi associati alle azioni farmacologiche dei singoli componenti (per es. tachicardia, tremore, palpitazioni, cefalea, nausea, vomito, sonnolenza, aritmie ventricolari, acidosi metabolica, ipokaliemia, iperglicemia, pressione intraoculare aumentata che provoca dolore, disturbi della vista o arrossamento dell'occhio, costipazione o difficoltà a evacuare, soppressione della funzione dell'asse ipotalamo-ipofisi-surrene).

Per il trattamento degli effetti beta<sub>2</sub>-adrenergici si può considerare l'uso di beta bloccanti cardioselettivi, ma solo sotto il controllo di un medico e con estrema cautela, poiché l'uso di bloccanti beta adrenergici può provocare broncospasmo. Nei casi gravi, il paziente deve essere ricoverato.

## **5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE**

### **5.1 Proprietà farmacodinamiche**

Categoria farmacoterapeutica: farmaci per le sindromi ostruttive delle vie respiratorie, adrenergici in associazione con anticolinergici, comprese le triplici associazioni con corticosteroidi, codice ATC: R03AL12

#### Meccanismo d'azione

Questo medicinale è un'associazione di indacaterolo, un agonista beta<sub>2</sub>-adrenergico a lunga durata d'azione (LABA), glicopirronio, un antagonista del recettore muscarinico a lunga durata d'azione (LAMA) e mometasone furoato, un corticosteroide sintetico per inalazione (*inhaled synthetic corticosteroid, ICS*).

#### Indacaterolo

Gli effetti farmacologici degli agonisti dei beta<sub>2</sub>-adrenocettori, compreso indacaterolo, sono almeno in parte attribuibili all'aumento dei livelli di 3', 5'-adenosin monofosfato ciclico (AMP ciclico), che causa il rilassamento della muscolatura liscia bronchiale.

Quando inalato, indacaterolo agisce localmente nei polmoni come broncodilatatore. Indacaterolo è un agonista parziale del recettore beta<sub>2</sub>-adrenergico umano, con una potenza nanomolare. Nel bronco umano isolato, indacaterolo ha una rapida insorgenza d'azione e una lunga durata.

Sebbene nell'uomo i recettori beta<sub>2</sub>-adrenergici siano i recettori adrenergici predominanti nella muscolatura liscia bronchiale e i recettori beta<sub>1</sub> siano i recettori predominanti a livello cardiaco, nell'uomo ci sono anche recettori beta<sub>2</sub> adrenergici a livello cardiaco, e costituiscono dal 10% al 50% del totale dei recettori adrenergici.

#### Glicopirronio

Il glicopirronio agisce bloccando l'azione broncocostrittrice dell'acetilcolina sulle cellule muscolari lisce delle vie aeree, dilatando in questo modo le vie aeree. Il glicopirronio bromuro è un antagonista ad alta affinità del recettore muscarinico. Negli studi di legame con radioligandi ha dimostrato una selettività 4-5 volte maggiore per i recettori umani M3 e M1 rispetto ai recettori umani M2. Ha una rapida insorgenza d'azione, come dimostrato dai parametri cinetici di associazione/dissociazione e dalla rapida insorgenza di azione dopo inalazione osservati negli studi clinici. La lunga durata d'azione può essere parzialmente attribuita alle prolungate concentrazioni di sostanza attiva nei polmoni, come risulta dalla prolungata emivita di eliminazione del glicopirronio dopo inalazione con l'inalatore, a differenza dell'emivita dopo somministrazione endovenosa (vedere paragrafo 5.2).

### Mometasone furoato

Il mometasone furoato è un corticosteroide sintetico con elevata affinità per i recettori dei glucocorticoidi e con proprietà antinfiammatorie locali. *In vitro* il mometasone furoato inibisce il rilascio dei leucotrieni dai leucociti dei pazienti allergici. Nelle colture cellulari, il mometasone furoato ha dimostrato una elevata potenza nell'inibire la sintesi e il rilascio delle IL-1, IL-5, IL-6 e del TNF-alfa. È inoltre un potente inibitore della produzione di leucotrieni e delle citochine Th2 IL-4 e IL-5 prodotte dalle cellule T CD4+ umane.

### Effetti farmacodinamici

Il profilo di risposta farmacodinamico di questo medicinale è caratterizzato da una rapida insorgenza d'azione, entro 5 minuti dalla somministrazione e un effetto mantenuto durante l'intero intervallo di 24 ore tra le dosi.

Il profilo di risposta farmacodinamico è ulteriormente caratterizzato dall'aumento di picco medio del volume espiratorio forzato nel primo secondo (FEV<sub>1</sub>) di 172 ml a seguito della somministrazione di indacaterolo/glicopirronio/mometasone furoato 114 mcg/46 mcg/136 mcg una volta al giorno rispetto a salmeterolo/fluticasone 50 mcg/500 mcg due volte al giorno.

Non è stata osservata tachifilassi per i benefici sulla funzionalità polmonare di Zimbus Breezhaler nel tempo.

### Intervallo QTc

Gli effetti di questo medicinale sull'intervallo QTc non sono stati valutati in uno studio approfondito sul QT (TQT). Per mometasone furoato, non sono note proprietà di prolungamento del QTc.

### Efficacia e sicurezza clinica

#### Confronto tra Zimbus Breezhaler e associazioni fisse LABA/ICS

La sicurezza e l'efficacia di Zimbus Breezhaler in pazienti adulti con asma persistente sono state valutate in uno studio di fase III randomizzato, in doppio cieco (IRIDIUM). Lo studio IRIDIUM è stato uno studio di 52 settimane disegnato per valutare Zimbus Breezhaler 114 mcg/46 mcg/68 mcg una volta al giorno (N=620) e 114 mcg/46 mcg/136 mcg una volta al giorno (N=619) in confronto a indacaterolo/mometasone furoato 125 mcg/127,5 mcg una volta al giorno (N=617) e 125 mcg/260 mcg una volta al giorno (N=618), rispettivamente. In un terzo braccio di controllo attivo sono stati inclusi soggetti trattati con salmeterolo/fluticasone propionato 50 mcg/500 mcg due volte al giorno (N=618). Tutti i soggetti dovevano avere sintomatologia asmatica (punteggio ACQ-7 ≥1,5) ed essere in terapia di mantenimento per l'asma utilizzando una dose media o alta di corticosteroide sintetico per inalazione (ICS) e una terapia di associazione con un LABA per almeno 3 mesi prima dell'ingresso nello studio. L'età media è stata di 52,2 anni. Al momento della valutazione iniziale, il 99,9% dei pazienti aveva avuto una storia di riacutizzazione nell'anno precedente. All'ingresso dello studio, i medicinali più comunemente riportati sono stati dosi medie di ICS in associazione con un LABA (62,6%) e dosi alte di ICS in associazione con un LABA (36,7%).

L'obiettivo primario dello studio era dimostrare la superiorità sia di Zimbus Breezhaler 114 mcg/46 mcg/68 mcg una volta al giorno rispetto a indacaterolo/mometasone furoato 125 mcg/127,5 mcg una volta al giorno sia di Zimbus Breezhaler 114 mcg/46 mcg/136 mcg una volta al giorno rispetto a indacaterolo/mometasone furoato 125 mcg/260 mcg una volta al giorno in termini di trough FEV<sub>1</sub> alla settimana 26.

Zimbus Breezhaler 114 mcg/46 mcg/136 mcg una volta al giorno ha dimostrato miglioramenti statisticamente significativi del trough FEV<sub>1</sub> alla settimana 26 rispetto a indacaterolo/mometasone furoato alla dose corrispondente. Sono inoltre stati osservati miglioramenti clinicamente significativi della funzionalità polmonare (cambiamenti rispetto al basale del trough FEV<sub>1</sub> alla settimana 26, picco del flusso respiratorio mattutino e serale) rispetto a salmeterolo/fluticasone propionato 50 mcg/500 mcg due volte al giorno. I risultati alla settimana 52 sono risultati consistenti con quelli alla settimana 26 (vedere Tabella 2).

Alla settimana 26, tutti i gruppi di trattamento hanno mostrato miglioramenti clinicamente rilevanti dell'ACQ-7 rispetto al basale, tuttavia tra i gruppi non sono state osservate differenze statisticamente significative. La variazione media dell'ACQ-7 rispetto al basale alla settimana 26 (obiettivo secondario) e alla settimana 52 è stata circa -1 per tutti i gruppi di trattamento. I tassi di risposta all'ACQ-7 (definiti come una variazione di riduzione del punteggio  $\geq 0,5$ ) a diversi intervalli sono descritti in Tabella 2.

Le riacutizzazioni erano un obiettivo secondario (non incluso nella strategia di test confirmatori). Zimbus Breezhaler 114 mcg/46 mcg/136 mcg una volta al giorno ha dimostrato una riduzione del tasso annuale di riacutizzazioni rispetto a salmeterolo/fluticasone propionato 50 mcg/500 mcg due volte al giorno e indacaterolo/mometasone furoato 125 mcg/260 una volta al giorno (vedere Tabella 2).

I risultati degli obiettivi clinicamente più rilevanti sono riportati in Tabella 2.

**Tabella 2 Risultati degli obiettivi primari e secondari dello studio IRIDIUM alle settimane 26 e 52**

Obiettivo	Tempo/ Durata	Zimbus Breezhaler <sup>1</sup> vs IND/MF <sup>2</sup>	Zimbus Breezhaler <sup>1</sup> vs SAL/FP <sup>3</sup>
<b>Funzionalità polmonare</b>			
<i>Trough FEV<sub>1</sub><sup>4</sup></i>			
Differenza tra i trattamenti Valore p (I.C. 95%)	Settimana 26	65 ml <0,001 (31; 99)	119 ml <0,001 (85; 154)
	Settimana 52	86 ml <0,001 (51; 120)	145 ml <0,001 (111; 180)
<i>Picco di flusso espiratorio (PEF)medio mattutino</i>			
Differenza tra i trattamenti (I.C. 95%)	Settimana 52*	18,7 l/min (13,4; 24,1)	34,8 l/min (29,5; 40,1)
<i>Picco di flusso espiratorio (PEF)medio serale</i>			
Differenza tra i trattamenti (I.C. 95%)	Settimana 52*	17,5 l/min (12,3; 22,8)	29,5 l/min (24,2; 34,7)
<b>Sintomi</b>			
<i>ACQ responder (percentuale di pazienti che raggiungono una differenza minima clinicamente importante (MCID) rispetto al basale con ACQ <math>\geq 0,5</math>)</i>			
Percentuale	Settimana 4	66% vs 63%	66% vs 53%
Rapporto di probabilità (I.C. 95%)		1,21 (0,94; 1,54)	1,72 (1,35; 2,20)
Percentuale	Settimana 12	68% vs 67%	68% vs 61%
Rapporto di probabilità (I.C. 95%)		1,11 (0,86; 1,42)	1,35 (1,05; 1,73)
Percentuale	Settimana 26	71% vs 74%	71% vs 67%
Rapporto di probabilità (I.C. 95%)		0,92 (0,70; 1,20)	1,21 (0,93; 1,57)
Percentuale	Settimana 52	79% vs 78%	79% vs 73%
Rapporto di probabilità (I.C. 95%)		1,10 (0,83; 1,47)	1,41 (1,06; 1,86)

<b>Tasso annuale di riacutizzazioni asmatiche</b>			
<i>Riacutizzazioni moderate o gravi</i>			
TA	Settimana 52	0,46 vs 0,54	0,46 vs 0,72
TR** (I.C. 95%)	Settimana 52	0,85 (0,68; 1,04)	0,64 (0,52; 0,78)
<i>Riacutizzazioni gravi</i>			
TA	Settimana 52	0,26 vs 0,33	0,26 vs 0,45
TR** (I.C. 95%)	Settimana 52	0,78 (0,61; 1,00)	0,58 (0,45; 0,73)

\* Valore medio per la durata del trattamento.  
 \*\* TR <1,00 è favorevole per indacaterolo/glicopirronio/mometasone furoato.  
 1 Zimbus Breezhaler: 114 mcg/46 mcg/136 mcg qd.  
 2 IND/MF: indacaterolo/mometasone furoato: 125 mcg/260 mcg qd.  
 136 mcg di mometasone furoato in Zimbus Breezhaler sono paragonabili a 260 mcg di mometasone furoato in indacaterolo/mometasone furoato.  
 3 SAL/FP: dose alta di salmeterolo/fluticasone propionato: 50 mcg/500 mcg bid (contenuto della dose).  
 4 *Trough FEV<sub>1</sub>*: la media di due valori di FEV<sub>1</sub> misurati a 23 ore e 15 min e a 23 ore e 45 min dopo la dose serale.

L'obiettivo primario (*trough FEV<sub>1</sub>* alla settimana 26) e l'obiettivo secondario chiave (punteggio ACQ-7 alla settimana 26) erano inclusi nella strategia di test confirmatori e quindi controllati per molteplicità. Tutti gli altri obiettivi non erano parte della strategia di test confirmatori.

TR = tasso di rischio, TA = tasso annuale  
 qd = una volta al giorno, bid = due volte al giorno

#### Confronto tra Zimbus Breezhaler e la somministrazione contemporanea in aperto di salmeterolo/fluticasone + tiotropio

È stato condotto uno studio di non inferiorità (ARGON) randomizzato, parzialmente in cieco, con controllo attivo che ha confrontato Zimbus Breezhaler 114 mcg/46 mcg/136 mcg una volta al giorno (N=476) e 114 mcg/46 mcg/68 mcg una volta la giorno (N=474) con la somministrazione contemporanea di salmeterolo/fluticasone propionato 50 mcg/500 mcg due volte al giorno + tiotropio 5 mcg una volta al giorno (N=475) nel corso di 24 settimane di trattamento.

Zimbus Breezhaler ha dimostrato non inferiorità verso salmeterolo/fluticasone + tiotropio per l'obiettivo primario (variazione rispetto al basale del Questionario sulla Qualità della Vita nell'Asma [AQLQ-S]), in pazienti precedentemente sintomatici in terapia con ICS e LABA, con una differenza di 0,073 (limite di confidenza unilaterale inferiore al 97,5% [CL]: -0,027).

#### Popolazione pediatrica

L'Agenzia europea per i medicinali ha rinviato l'obbligo di presentare i risultati degli studi con indacaterolo/glicopirronio/mometasone furoato in uno o più sottogruppi della popolazione pediatrica per l'asma (vedere paragrafo 4.2 per informazioni sull'uso pediatrico).

#### **5.2 Proprietà farmacocinetiche**

##### Assorbimento

Dopo l'inalazione di Zimbus Breezhaler, il tempo mediano per raggiungere il picco di concentrazione plasmatica di indacaterolo, glicopirronio e mometasone furoato è stato rispettivamente di circa 15 minuti, 5 minuti e 1 ora.

In base ai dati ottenuti *in vitro*, si ritiene che la dose di ciascuno dei componenti in monoterapia distribuita nel polmone sia simile per l'associazione indacaterolo/glicopirronio/mometasone furoato e i prodotti in monoterapia. L'esposizione a indacaterolo, glicopirronio e mometasone furoato allo stato stazionario dopo inalazione dell'associazione è risultata simile all'esposizione sistemica dopo inalazione di indacaterolo maleato, glicopirronio o mometasone furoato in monoterapia.

Dopo l'inalazione dell'associazione, la biodisponibilità assoluta è stata calcolata essere circa 45% per indacaterolo, 40% per glicopirronio e meno di 10% per mometasone furoato.

### Indacaterolo

Le concentrazioni di indacaterolo sono aumentate con la somministrazione monogiornaliera ripetuta. Lo stato stazionario è stato raggiunto entro 12-14 giorni. Il tasso di accumulo medio di indacaterolo, cioè l'AUC nell'intervallo di 24 ore tra le dosi al giorno 14 rispetto al giorno 1, è risultato essere compreso tra 2,9 e 3,8 con l'inalazione una volta al giorno di dosi tra 60 e 480 mcg (dose erogata). L'esposizione sistemica è il risultato dell'assorbimento composito polmonare e gastrointestinale; il 75% circa dell'esposizione sistemica deriva dall'assorbimento polmonare e il 25% circa dall'assorbimento gastrointestinale.

### Glicopirronio

Dopo l'inalazione, circa il 90% dell'esposizione sistemica è dovuto all'assorbimento polmonare e il 10% all'assorbimento gastrointestinale. La biodisponibilità assoluta di glicopirronio somministrato per via orale è stata calcolata essere circa 5%.

### Mometasone furoato

Le concentrazioni di mometasone furoato sono aumentate con la somministrazione monogiornaliera ripetuta attraverso l'inalatore Breezhaler. Lo stato stazionario è stato raggiunto dopo 12 giorni. Il tasso di accumulo medio di mometasone furoato, cioè l'AUC nell'intervallo di 24 ore tra le dosi al giorno 14 rispetto al giorno 1, è risultato essere compreso tra 1,28 e 1,40 dopo inalazione una volta al giorno di dosi tra 68 e 136 mcg come parte dell'associazione indacaterolo/glicopirronio/mometasone furoato.

Dopo la somministrazione orale di mometasone furoato, la biodisponibilità sistemica assoluta del mometasone furoato è risultata essere molto bassa (<2%).

### Distribuzione

#### Indacaterolo

Dopo infusione endovenosa, il volume di distribuzione ( $V_d$ ) di indacaterolo è risultato compreso tra 2 361 e 2 557 litri, indice di un'estesa distribuzione. *In vitro*, il legame al siero umano e alle proteine plasmatiche è risultato compreso tra 94,1% e 95,3% e tra 95,1% e 96,2%, rispettivamente.

#### Glicopirronio

Dopo somministrazione endovenosa, il volume di distribuzione allo stato stazionario ( $V_{ss}$ ) di glicopirronio è stato di 83 litri e il volume di distribuzione nella fase terminale ( $V_z$ ) di 376 litri. Dopo inalazione, il volume apparente di distribuzione nella fase terminale ( $V_{z/F}$ ) è stato di 7 310 litri, il che riflette la più lenta eliminazione dopo inalazione. *In vitro*, il legame di glicopirronio alle proteine plasmatiche è stato dal 38% al 41%, a concentrazioni da 1 a 10 ng/ml. Queste concentrazioni sono risultate almeno 6 volte superiori ai livelli medi di picco allo stato stazionario raggiunti nel plasma con un regime di dosaggio di 44 mcg una volta al giorno.

#### Mometasone furoato

Dopo somministrazione endovenosa di bolo, il  $V_d$  è 332 litri. *In vitro*, il legame alle proteine è alto per mometasone furoato: dal 98% al 99% per un intervallo di concentrazione tra 5 e 500 ng/ml.

### Biotrasformazione

#### Indacaterolo

Dopo somministrazione orale di indacaterolo marcato in uno studio ADME (assorbimento, distribuzione, metabolismo, eliminazione) nell'uomo, il principale componente nel siero è risultato essere indacaterolo immodificato, pari a circa un terzo dell'AUC totale del farmaco nelle 24 ore. Nel siero il principale metabolita è risultato essere un derivato idrossilato. Ulteriori metaboliti di rilievo sono risultati gli O-glucuronidi fenolici di indacaterolo e indacaterolo idrossilato. Sono stati inoltre identificati come metaboliti un diastereoisomero del derivato idrossilato, un N-glucuronide di indacaterolo e prodotti C- e N-deacilati.

Analisi *in vitro* hanno indicato che l'UGT1A1 è l'unica isoforma dell'UGT che metabolizza indacaterolo a O-glucuronide fenolico. I metaboliti ossidativi sono stati trovati dopo incubazione con CYP1A1, CYP2D6 e CYP3A4 ricombinanti. Si è concluso che il CYP3A4 è il principale isoenzima responsabile dell'idrossilazione di indacaterolo. Ulteriori analisi *in vitro* hanno indicato che indacaterolo è un substrato a bassa affinità per la pompa di efflusso P-gp.

*In vitro* l'isoforma UGT1A1 è il maggiore responsabile della clearance metabolica di indacaterolo. Tuttavia, come mostrato in uno studio clinico in popolazioni con diversi genotipi di UGT1A1, l'esposizione sistemica a indacaterolo non è significativamente influenzata dal genotipo UGT1A1.

#### Glicopirronio

Studi *in vitro* sul metabolismo hanno mostrato per glicopirronio bromuro un percorso metabolico coerente tra gli animali e l'uomo. Non sono stati rilevati metaboliti umani specifici. Sono state osservate idrossilazione, con formazione di diversi metaboliti mono- e bi-idrossilati e idrolisi diretta, che conduce alla formazione di un derivato dell'acido carbossilico (M9).

Ricerche *in vitro* hanno dimostrato che isoenzimi CYP multipli contribuiscono alla biotrasformazione ossidativa di glicopirronio. L'idrolisi a M9 è probabilmente catalizzata da membri della famiglia delle colinesterasi.

Dopo inalazione, l'esposizione sistemica a M9 è stata in media dello stesso ordine di grandezza dell'esposizione al farmaco immodificato. Poiché gli studi *in vitro* non hanno mostrato metabolismo polmonare e M9 è di minore importanza nella circolazione (circa il 4% di  $C_{max}$  e AUC del farmaco immodificato) dopo somministrazione endovenosa, si ritiene che M9 si formi dalla frazione ingerita della dose di glicopirronio bromuro inalata per via orale mediante idrolisi presistemica e/o metabolismo di primo passaggio. Dopo inalazione, come dopo somministrazione endovenosa, solo quantità minime di M9 sono state trovate nelle urine ( $\leq 0,5\%$  della dose). Dopo ripetute inalazioni, sono stati ritrovati nell'urina umana coniugati glucuronidi e/o solfati del glicopirronio pari a circa il 3% della dose.

Studi *in vitro* di inibizione hanno dimostrato che il glicopirronio bromuro non è in grado di inibire CYP1A2, CYP2A6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP2E1 o CYP3A4/5, i trasportatori di efflusso MDR1, MRP2 o MXR e i trasportatori di uptake OATP1B1, OATP1B3, OAT1, OAT3, OCT1 o OCT2. Studi *in vitro* d'induzione enzimatica non hanno evidenziato un'induzione clinicamente rilevante da parte di glicopirronio bromuro per gli isoenzimi del citocromo P450, o per l'UGT1A1 e i trasportatori MDR1 e MRP2.

#### Mometasone furoato

La porzione della dose inalata di mometasone furoato che è deglutita e assorbita nel tratto gastrointestinale subisce un'estesa metabolizzazione a metaboliti multipli. Nel plasma non sono rilevabili metaboliti principali. Nei microsomi del fegato dell'uomo, mometasone furoato è metabolizzato dal CYP3A4.

#### Eliminazione

##### Indacaterolo

Negli studi clinici che prevedevano la raccolta delle urine, la quantità di indacaterolo escreto immodificato attraverso le urine è stata generalmente inferiore al 2% della dose. La clearance renale di indacaterolo è stata in media compresa tra 0,46 e 1,20 litri/ora. Nel confronto con la clearance sierica compresa tra 18,8 e 23,3 litri/ora è evidente che la clearance renale svolge un ruolo minore (dal 2% al 6% circa della clearance sistemica) nell'eliminazione di indacaterolo disponibile a livello sistemico.

In uno studio di ADME nell'uomo, nel quale indacaterolo è stato somministrato oralmente, l'eliminazione fecale è risultata preponderante rispetto all'eliminazione urinaria. Indacaterolo è stato eliminato nelle feci principalmente come sostanza immodificata (54% della dose) e, in misura minore, come metabolita idrossilato (23% della dose). Il bilanciamento di massa si è completato con  $\geq 90\%$  della dose rilevato negli escreti.

Le concentrazioni sieriche di indacaterolo decrescono in modo multifasico, con un'emivita terminale media che varia da 45,5 a 126 ore. L'emivita effettiva, calcolata in base all'accumulo di indacaterolo dopo dosi ripetute, è risultata essere compresa tra 40 e 52 ore ed è congruente con il tempo osservato per il raggiungimento dello stato stazionario, di circa 12-14 giorni.

#### Glicopirronio

Dopo somministrazione endovenosa nell'uomo di glicopirronio [<sup>3</sup>H]-marcato, l'eliminazione media urinaria di radioattività nelle 48 ore è risultata circa l'85% della dose. Un ulteriore 5% della dose è stato trovato nella bile. Il bilancio di massa è quindi risultato quasi completo.

L'eliminazione renale di farmaco immodificato è pari a circa il 60-70% della clearance totale del glicopirronio sistemico disponibile, mentre i processi di clearance non renale ammontano a circa il 30-40%. La clearance biliare contribuisce alla clearance non renale, ma la maggior parte della clearance non-renale si pensa sia dovuta al metabolismo.

La clearance renale media di glicopirronio oscillava tra 17,4 e 24,4 litri/ora. L'eliminazione tubulare attiva contribuisce all'eliminazione renale del glicopirronio. Fino al 20% della dose è stata ritrovata nelle urine come farmaco immodificato.

La concentrazione plasmatica di glicopirronio diminuisce in modo multifasico. L'emivita di eliminazione terminale media è stata molto più lunga dopo inalazione (da 33 a 57 ore) rispetto alla somministrazione endovenosa (6,2 ore) e orale (2,8 ore). Il modello di eliminazione suggerisce un assorbimento polmonare prolungato e/o il trasferimento di glicopirronio nella circolazione sistemica anche oltre 24 ore dopo l'inalazione.

#### Mometasone furoato

Dopo somministrazione endovenosa di bolo, mometasone furoato ha un'emivita di eliminazione terminale ( $T_{1/2}$ ) di circa 4,5 ore. Una dose marcata inalata oralmente è escreta principalmente nelle feci (74%) e in misura inferiore nelle urine (8%).

#### Interazioni

La somministrazione concomitante di indacaterolo, glicopirronio e mometasone furoato per inalazione orale alle condizioni di stato stazionario non ha influenzato la farmacocinetica di alcuna delle sostanze attive.

#### Popolazioni speciali

Un'analisi farmacocinetica della popolazione di pazienti con asma dopo inalazione di Zimbu Breezhaler non ha indicato alcun effetto significativo dell'età, del genere, del peso, dell'esposizione al fumo, della velocità di filtrazione glomerulare (eGFR) valutata al basale e del FEV<sub>1</sub> al basale sull'esposizione sistemica a indacaterolo, glicopirronio o mometasone furoato.

#### Pazienti con compromissione renale

Gli effetti della compromissione renale sulla farmacocinetica di indacaterolo, glicopirronio e mometasone furoato non sono stati valutati in studi dedicati con Zimbu Breezhaler. In un'analisi farmacocinetica di popolazione, la velocità di filtrazione glomerulare stimata (eGFR) non è stata una covariata statisticamente significativa per l'esposizione sistemica di indacaterolo, glicopirronio e mometasone furoato a seguito della somministrazione di Zimbu Breezhaler in pazienti con asma.

A seguito dello scarso contributo dell'eliminazione renale al processo complessivo di eliminazione di indacaterolo e mometasone furoato, gli effetti della compromissione renale sulla loro esposizione sistemica non sono stati studiati (vedere paragrafi 4.2 e 4.4).

Il danno renale ha conseguenze sull'esposizione sistemica a glicopirronio somministrato in monoterapia. È stato osservato un moderato aumento medio dell'esposizione sistemica totale ( $AUC_{last}$ ) fino a 1,4 volte nei soggetti con compromissione renale lieve e moderata e un aumento fino a 2,2 volte nei soggetti con grave compromissione renale e malattia renale allo stadio terminale. Sulla base di un'analisi farmacocinetica di popolazione sul glicopirronio in pazienti asmatici dopo somministrazione di Zimbu Breezhaler,  $AUC_{0-24h}$  è rispettivamente aumentata del 27% o diminuita del 19% in pazienti con velocità di filtrazione glomerulare (GFR) assoluta di 58 o 143 ml/min, rispetto a pazienti con GFR assoluta di 93 ml/min. Sulla base di un'analisi farmacocinetica di popolazione sul glicopirronio in pazienti con broncopneumopatia cronica ostruttiva e compromissione renale lieve e moderata (eGFR  $\geq 30$  ml/min/1,73 m<sup>2</sup>), glicopirronio può essere usato alle dosi raccomandate.

#### Pazienti con compromissione epatica

Gli effetti della compromissione epatica sulla farmacocinetica di indacaterolo, glicopirronio e mometasone furoato dopo somministrazione di Zimbu Breezhaler non sono stati valutati in soggetti con compromissione epatica. Sono stati tuttavia condotti studi con i componenti indacaterolo e mometasone furoato in monoterapia (vedere paragrafo 4.2).

#### *Indacaterolo*

I pazienti con compromissione epatica lieve e moderata non hanno mostrato modifiche di rilievo nella  $C_{max}$  o nell'AUC di indacaterolo e il legame alle proteine non è risultato diverso tra i soggetti con compromissione epatica lieve e moderata e i soggetti sani di controllo. Non sono stati condotti studi in soggetti con compromissione epatica grave.

#### *Glicopirronio*

Non sono stati condotti studi clinici in pazienti con compromissione epatica. La clearance di glicopirronio avviene prevalentemente attraverso la circolazione sistemica mediante escrezione renale. Non si ritiene che la compromissione del metabolismo epatico di glicopirronio comporti un aumento clinicamente rilavante dell'esposizione sistemica.

#### *Mometasone furoato*

In uno studio per valutare la somministrazione di una dose singola di 400 mcg di mometasone furoato per inalazione mediante un inalatore per polvere secca a soggetti con compromissione epatica lieve (n=4), moderata (n=4), e grave (n=4) è risultato che solo 1 o 2 soggetti in ciascun gruppo hanno avuto concentrazioni plasmatiche di picco rilevabili di mometasone furoato (da 50 a 105 pcg/ml). Le concentrazioni plasmatiche di picco osservate sembrano aumentare con la gravità della compromissione epatica; tuttavia, il numero dei livelli rilevabili è stato basso (il limite inferiore di quantificazione del saggio era 50 pcg/ml).

#### Altre popolazioni speciali

Per indacaterolo, glicopirronio e mometasone furoato, non sono state osservate differenze importanti nell'esposizione sistemica totale (AUC) tra soggetti giapponesi e caucasici. Per altri gruppi etnici o popolazioni non sono disponibili dati farmacocinetici sufficienti. L'esposizione totale sistemica (AUC) di glicopirronio può essere fino a 1,8 volte superiore nei pazienti asmatici con basso peso corporeo (35 kg) e fino a 2,5 volte superiore nei pazienti asmatici con basso peso corporeo (35 kg) e bassa velocità di filtrazione glomerulare (GFR) assoluta (45 ml/min).

### **5.3 Dati preclinici di sicurezza**

Non sono stati condotti studi su animali con l'associazione indacaterolo, glicopirronio e mometasone furoato. Le valutazioni non-cliniche di ciascuna monoterapia e delle associazioni indacaterolo/mometasone e indacaterolo/glicopirronio sono illustrate di seguito.

#### Indacaterolo

Gli effetti sul sistema cardiovascolare attribuibili alle proprietà beta<sub>2</sub>-agoniste di indacaterolo comprendono tachicardia, aritmie e lesioni miocardiche nei cani. Nei roditori è stata osservata una lieve irritazione della cavità nasale e della laringe.

Gli studi di genotossicità non hanno rivelato alcun potenziale mutagено o clastogenico.

La carcinogenicità è stata valutata in uno studio a due anni nel ratto e in uno studio a sei mesi nel topo transgenico. Le aumentate incidenze di leiomioma ovarico benigno e di iperplasia focale della muscolatura liscia dell'ovaio dei ratti femmina sono coerenti con risultati simili riportati per altri agonisti beta<sub>2</sub>-adrenergici. Non è stata evidenziata carcinogenicità nei topi.

Tutti questi effetti sono occorsi a esposizioni sufficientemente superiori a quelle previste nell'uomo.

A seguito della somministrazione sottocutanea in uno studio sul coniglio, gli effetti avversi dell'indacaterolo rispetto alla gravidanza e allo sviluppo embrio/fetale si sono potuti dimostrare solo a dosi oltre 500 volte superiori a quelle raggiunte a seguito dell'inalazione giornaliera di 150 mcg nell'uomo (sulla base della AUC<sub>0-24 h</sub>).

Sebbene in uno studio di fertilità nel ratto l'indacaterolo non abbia influenzato la performance riproduttiva generale, in uno studio peri- e post-sviluppo nel ratto si è osservata una diminuzione delle gravidanze nei cuccioli F<sub>1</sub> ad una esposizione 14 volte superiore rispetto all'uomo trattato con indacaterolo. L'indacaterolo non è risultato embriotossico o teratogeno nei ratti o nei conigli.

#### Glicopirronio

Gli effetti attribuibili alle proprietà di antagonista del recettore muscarinico di glicopirronio comprendono aumenti da lievi a moderati della frequenza cardiaca nei cani, opacità lenticolari nei ratti e modifiche reversibili associate a ridotta secrezione ghiandolare nei ratti e nei cani. Nei ratti sono stati osservati una lieve irritazione o cambiamenti adattativi del tratto respiratorio. Tutti questi effetti si sono verificati a esposizioni sufficientemente al di sopra di quelle previste nell'uomo.

Gli studi di genotossicità non hanno rivelato alcun potenziale mutagено o clastogenico per glicopirronio. Studi di carcinogenicità condotti in topi transgenici utilizzando la somministrazione orale e nei ratti utilizzando la somministrazione per inalazione non hanno mostrato evidenza di carcinogenicità.

Dopo somministrazione per inalazione, glicopirronio non è risultato teratogeno nei ratti o nei conigli. Glicopirronio e i suoi metaboliti non attraversano in modo significativo la barriera placentare di topi, conigli e cani in gravidanza. I dati pubblicati per glicopirronio negli animali non indicano problemi di tossicità riproduttiva. La fertilità e lo sviluppo pre- e post-natale nei ratti non sono stati influenzati.

#### Mometasone furoato

Tutti gli effetti osservati sono tipici della classe dei composti glucocorticoidi e sono correlati a effetti farmacologici esagerati dei glucocorticoidi.

Mometasone furoato non ha mostrato attività genotossica in una batteria standard di prove *in vitro* e *in vivo*.

Negli studi di carcinogenicità nei topi e nei ratti, mometasone furoato per inalazione non ha dimostrato un aumento statisticamente significativo dell'incidenza di tumori.

Come altri glucocorticoidi, mometasone furoato è teratogeno nei roditori e nei conigli. Gli effetti osservati sono stati ernia ombelicale nei ratti, palatoschisi nei topi e agenesia della cistifellea, ernia ombelicale e zampe frontali flesse nei conigli. Sono inoltre state osservate diminuzioni nell'aumento del peso corporeo materno, effetti sulla crescita del feto (peso del feto più basso e/o ritardo dell'ossificazione) in ratti, conigli e topi, e una riduzione del tempo di sopravvivenza dei cuccioli nei topi. Negli studi sulla funzione riproduttiva, mometasone furoato sottocutaneo a 15 mcg/kg ha prolungato la gestazione e reso difficoltoso il travaglio, con riduzione della sopravvivenza e del peso corporeo dei cuccioli.

### Valutazione del rischio ambientale (*Environmental risk assessment, ERA*)

Studi di valutazione del rischio ambientale hanno dimostrato che il mometasone può rappresentare un rischio per le acque di superficie (vedere paragrafo 6.6).

### Associazione di indacaterolo e glicopirronio

I risultati ottenuti durante gli studi preclinici di sicurezza su indacaterolo/glicopirronio sono stati coerenti con gli effetti farmacologici noti di indacaterolo o glicopirronio in monoterapia.

Gli effetti di indacaterolo/glicopirronio sulla frequenza cardiaca sono aumentati in entità e durata se confrontati con le modifiche osservate individualmente per ciascun componente in monoterapia.

Sono stati evidenziati anche accorciamenti di intervalli dell'elettrocardiogramma e riduzioni di pressione arteriosa sistolica e diastolica. Indacaterolo somministrato nei cani in monoterapia o in associazione con glicopirronio è stato associato a un'incidenza simile di lesioni miocardiche.

### Associazione di indacaterolo e mometasone furoato

Durante gli studi di tossicità per inalazione a 13 settimane i risultati sono stati principalmente attribuibili al componente mometasone furoato e sono stati gli effetti farmacologici tipici dei glucocorticoidi. Gli aumenti di frequenza cardiaca associati a indacaterolo sono stati evidenti nei cani dopo la somministrazione di indacaterolo/mometasone furoato o di indacaterolo da solo.

## **6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

### **6.1 Elenco degli eccipienti**

#### Contenuto della capsula

Lattosio monoidrato

Magnesio stearato

#### Involucro della capsula

Ipromellosa

Carragenina

Potassio cloruro

Ferro ossido giallo (E172)

Indaco carminio (E132)

Acqua purificata

#### Inchiostro da stampa

Acqua purificata

Ferro ossido nero (E172)

Alcool isopropilico

Glicole propilenico (E1520)

Ipromellosa (E464)

### **6.2 Incompatibilità**

Non pertinente.

### **6.3 Periodo di validità**

3 anni.

### **6.4 Precauzioni particolari per la conservazione**

Non conservare a temperatura superiore a 30°C.

Conservare nella confezione originale per proteggere il medicinale dalla luce e dall'umidità.

### **6.5 Natura e contenuto del contenitore**

Il corpo e il cappuccio dell'inalatore sono costituiti da acrilonitrile-butadiene-stirene, i pulsanti sono costituiti da metil metacrilato-acrilonitrile-butadiene-stirene. Gli aghi e le molle sono di acciaio inossidabile.

Blister perforato per dosi unitarie di PA/Alu/PVC//Alu. Ciascun blister contiene 10 capsule rigide.

Confezione singola contenente 10 x 1, 30 x 1 o 90 x 1 capsule rigide e 1 inalatore.

Confezione multipla contenente 150 (15 astucci da 10 x 1) capsule rigide e 15 inalatori.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

### **6.6 Precauzioni particolari per lo smaltimento e la manipolazione**

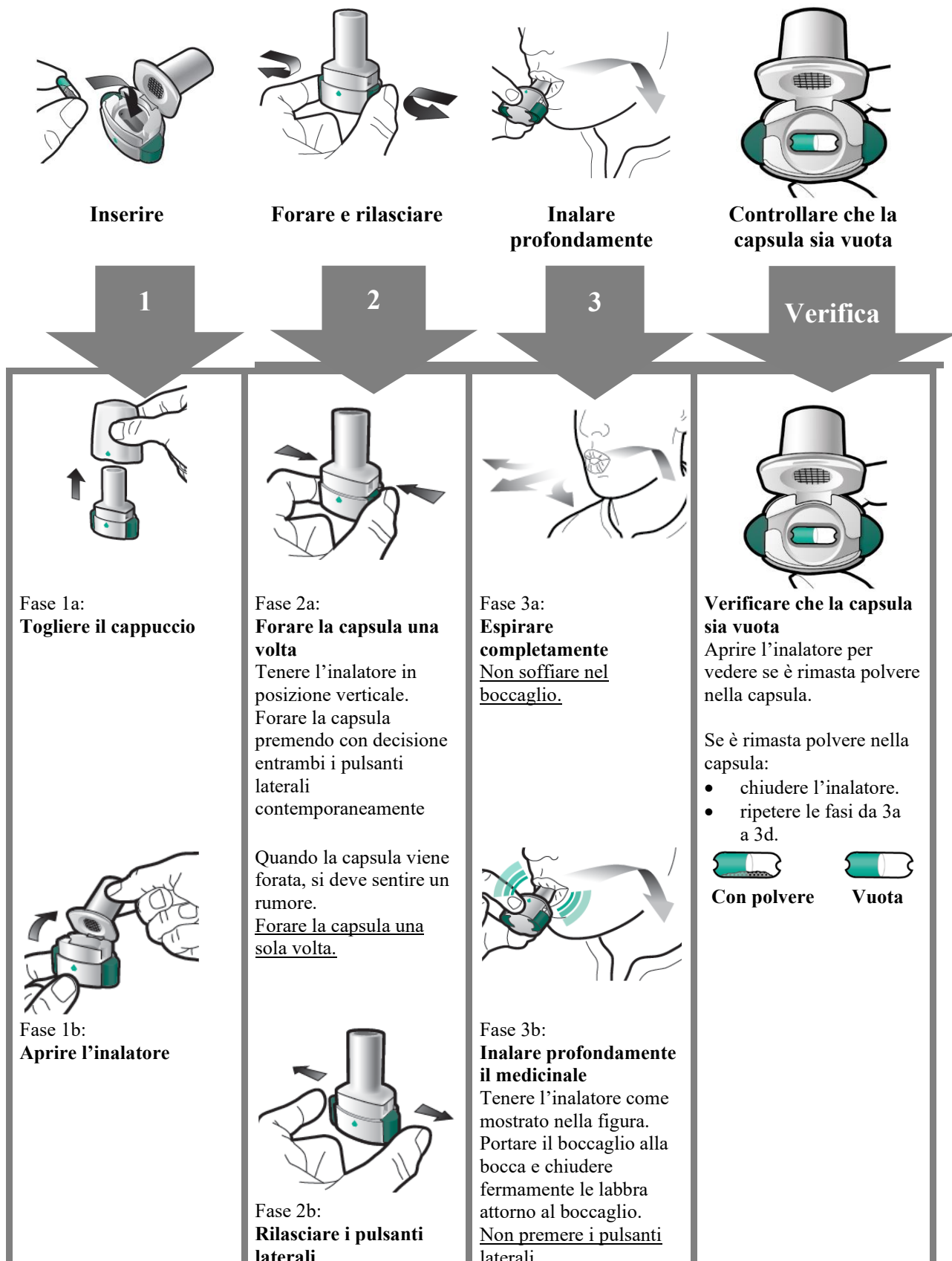
Deve essere utilizzato l'inalatore fornito con ogni nuova prescrizione. L'inalatore contenuto in ciascuna confezione deve essere eliminato dopo l'utilizzo di tutte le capsule della confezione.

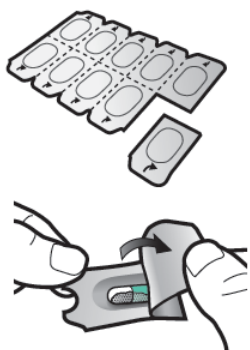
Questo medicinale può rappresentare un rischio per l'ambiente (vedere paragrafo 5.3).

Il medicinale non utilizzato e i rifiuti derivati da tale medicinale devono essere smaltiti in conformità alla normativa locale vigente.

## Istruzioni per la manipolazione e l'uso

Leggere completamente le **istruzioni per l'uso** prima di utilizzare Zimbus Breezhaler.





Fase 1c:

**Estrarre la capsula**

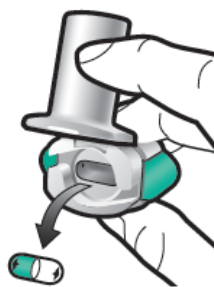
Separare uno degli alveoli dal resto del blister.

Togliere la pellicola protettiva dall'alveolo ed estrarre la capsula.

Non spingere la capsula attraverso la pellicola.

Non ingerire la capsula.

Inspirare il più rapidamente e profondamente possibile. Durante l'inalazione si sentirà un ronzio. Quando si inala si può percepire il sapore del medicinale.



Fase 3c:

**Trattenere il respiro**

Trattenere il respiro fino a 5 secondi.

**Estrarre la capsula vuota**

Gettare la capsula vuota nei rifiuti domestici.

Chiudere l'inalatore e rimettere il cappuccio.

Fase 3d:

**Sciacquare la bocca**

Dopo ogni dose, sciacquare la bocca con acqua e sputare.



Fase 1d:

**Inserire la capsula**

Non inserire mai la capsula direttamente nel boccaglio.



Fase 1e:

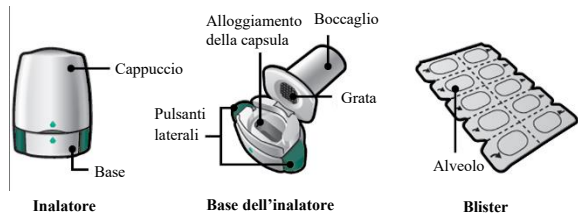
**Chiudere l'inalatore**

**Informazioni importanti**

- Le capsule di Zimbus Breezhaler devono essere sempre conservate nel blister ed essere estratte solo immediatamente prima dell'uso.
- Non spingere la capsula attraverso la pellicola per rimuoverla dal blister.
- Non ingerire la capsula.
- Non usare le capsule di Zimbus Breezhaler con alcun altro inalatore.
- Non usare l'inalatore Zimbus Breezhaler per prendere capsule di qualsiasi altro medicinale.
- Non mettere mai la capsula in bocca o nel boccaglio dell'inalatore.
- Non premere i pulsanti laterali più di una volta.
- Non soffiare nel boccaglio.
- Non premere i pulsanti laterali mentre si inala attraverso il boccaglio.
- Non maneggiare le capsule con le mani bagnate.
- Non lavare mai l'inalatore con acqua.

La confezione di Zimbus Breezhaler contiene:

- un inalatore Zimbus Breezhaler;
- uno o più blister, ciascuno contenente 10 capsule di Zimbus Breezhaler da usare con l'inalatore.



#### Domande frequenti

##### **Perchè l'inalatore non ha fatto rumore quando ho inalato?**

La capsula può incastrarsi nell'alloggiamento. Se questo succede, smuovere delicatamente la capsula picchiettando la base dell'inalatore. Inalare nuovamente il medicinale ripetendo le fasi da 3a a 3d.

##### **Cosa devo fare se è rimasta polvere nella capsula?**

Non ha preso una dose sufficiente di medicinale. Chiuda l'inalatore e ripeta le fasi da 3a a 3d.

##### **Dopo l'inalazione ho tossito - cosa significa?**

Può succedere. Fintantoché la capsula è vuota, ha preso una dose sufficiente di medicinale.

##### **Ho sentito piccoli pezzi di capsula sulla lingua - cosa significa?**

Può succedere. Non è dannoso. Le possibilità che la capsula si frantumi in piccoli pezzi aumentano se la capsula viene forata più di una volta.

#### **Come pulire l'inalatore**

Strofinare l'esterno e l'interno del boccaglio con un panno pulito, asciutto e senza pelucchi, per rimuovere qualsiasi residuo di polvere. Mantenere asciutto l'inalatore. Non lavare mai l'inalatore con acqua.

#### **Smaltimento**

##### **dell'inalatore dopo l'uso**

Dopo avere utilizzato tutte le capsule, l'inalatore deve essere eliminato. Chieda al farmacista come smaltire i medicinali e gli inalatori che non utilizza più.

## 7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Novartis Europharm Limited  
Vista Building  
Elm Park, Merrion Road  
Dublin 4  
Irlanda

## 8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/1/20/1440/001  
EU/1/20/1440/002  
EU/1/20/1440/004  
EU/1/20/1440/005

## **9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE**

Data della prima autorizzazione: 03 luglio 2020

Data del rinnovo più recente: 12 febbraio 2025

## **10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO**

Informazioni più dettagliate su questo medicinale sono disponibili sul sito web dell'Agenzia europea per i medicinali, <https://www.ema.europa.eu>.

## **ALLEGATO II**

- A. PRODUTTORI RESPONSABILI DEL RILASCIO DEI LOTTI**
- B. CONDIZIONI O LIMITAZIONI DI FORNITURA E UTILIZZO**
- C. ALTRE CONDIZIONI E REQUISITI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**
- D. CONDIZIONI O LIMITAZIONI PER QUANTO RIGUARDA L'USO SICURO ED EFFICACE DEL MEDICINALE**

## **A. PRODUTTORI RESPONSABILI DEL RILASCIO DEI LOTTI**

### Nome e indirizzo dei produttori responsabili del rilascio dei lotti

Novartis Farmacéutica, S.A.  
Gran Via de les Corts Catalanes, 764  
08013 Barcellona  
Spagna

Novartis Pharma GmbH  
Sophie-Germain-Strasse 10  
90443 Norimberga  
Germania

Il foglio illustrativo del medicinale deve riportare il nome e l'indirizzo del produttore responsabile del rilascio dei lotti in questione.

## **B. CONDIZIONI O LIMITAZIONI DI FORNITURA E UTILIZZO**

Medicinale soggetto a prescrizione medica.

## **C. ALTRE CONDIZIONI E REQUISITI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

### **• Rapporti periodici di aggiornamento sulla sicurezza (PSUR)**

I requisiti per la presentazione degli PSUR per questo medicinale sono definiti nell'elenco delle date di riferimento per l'Unione europea (elenco EURD) di cui all'articolo 107 *quater*, paragrafo 7, della Direttiva 2001/83/CE e successive modifiche, pubblicato sul sito web dell'Agenzia europea per i medicinali.

## **D. CONDIZIONI O LIMITAZIONI PER QUANTO RIGUARDA L'USO SICURO ED EFFICACE DEL MEDICINALE**

### **• Piano di gestione del rischio (RMP)**

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve effettuare le attività e le azioni di farmacovigilanza richieste e dettagliate nel RMP approvato e presentato nel modulo 1.8.2 dell'autorizzazione all'immissione in commercio e in ogni successivo aggiornamento approvato del RMP.

Il RMP aggiornato deve essere presentato:

- su richiesta dell'Agenzia europea per i medicinali;
- ogni volta che il sistema di gestione del rischio è modificato, in particolare a seguito del ricevimento di nuove informazioni che possono portare a un cambiamento significativo del profilo beneficio/rischio o a seguito del raggiungimento di un importante obiettivo (di farmacovigilanza o di minimizzazione del rischio).

**ALLEGATO III**  
**ETICHETTATURA E FOGLIO ILLUSTRATIVO**

## **A. ETICHETTATURA**

**INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO**

**ASTUCCIO ESTERNO DELLA CONFEZIONE SINGOLA**

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE**

Zimbus Breezhaler 114 microgrammi/46 microgrammi/136 microgrammi polvere per inalazione,  
capsule rigide  
indacaterolo/glicopirronio/mometasone furoato

**2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)**

Ciascuna dose erogata contiene 114 microgrammi di indacaterolo(come acetato), 46 microgrammi di glicopirronio (equivalenti a 58 microgrammi di glicopirronio bromuro) e 136 microgrammi di mometasone furoato.

**3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI**

Contiene anche lattosio monoidrato e magnesio stearato. Vedere il foglio illustrativo per ulteriori informazioni.

**4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO**

Polvere per inalazione, capsula rigida

10 x 1 capsule + 1 inalatore  
30 x 1 capsule + 1 inalatore  
90 x 1 capsule + 1 inalatore

**5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE**

Leggere il foglio illustrativo prima dell'uso.  
Utilizzare solo con l'inalatore fornito con la confezione.  
Non ingerire le capsule.  
Uso inalatorio  
Per 90 giorni di trattamento.

**6. AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

**7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE(I), SE NECESSARIO**

## **8. DATA DI SCADENZA**

Scad.

L'inalatore contenuto in ciascuna confezione deve essere eliminato dopo l'utilizzo di tutte le capsule della confezione.

## **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Non conservare a temperatura superiore a 30°C.

Conservare nella confezione originale per proteggere il medicinale dalla luce e dall'umidità.

## **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO**

## **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Novartis Europharm Limited  
Vista Building  
Elm Park, Merrion Road  
Dublin 4  
Irlanda

## **12. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

EU/1/20/1440/001	10 x 1 capsule + 1 inalatore
EU/1/20/1440/002	30 x 1 capsule + 1 inalatore
EU/1/20/1440/004	90 x 1 capsule + 1 inalatore

## **13. NUMERO DI LOTTO**

Lotto

## **14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA**

## **15. ISTRUZIONI PER L'USO**

## **16. INFORMAZIONI IN BRAILLE**

Zimbus Breezhaler

## **17. IDENTIFICATIVO UNICO - CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE**

Codice a barre bidimensionale con identificativo unico incluso.

**18. IDENTIFICATIVO UNICO - DATI LEGGIBILI**

PC  
SN  
NN

## **INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO**

### **ASTUCCIO ESTERNO DELLA CONFEZIONE MULTIPLA (CON BLUE BOX)**

#### **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE**

Zimbus Breezhaler 114 microgrammi/46 microgrammi/136 microgrammi polvere per inalazione,  
capsule rigide  
indacaterolo/glicopirronio/mometasone furoato

#### **2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)**

Ciascuna dose erogata contiene 114 microgrammi di indacaterolo (come acetato), 46 microgrammi di glicopirronio (equivalenti a 58 microgrammi di glicopirronio bromuro) e 136 microgrammi di mometasone furoato.

#### **3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI**

Contiene anche lattosio monoidrato e magnesio stearato. Vedere il foglio illustrativo per ulteriori informazioni.

#### **4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO**

Polvere per inalazione, capsula rigida

Confezione multipla: 150 (15 astucci da 10 x 1) capsule + 15 inalatori

#### **5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE**

Leggere il foglio illustrativo prima dell'uso.

Utilizzare solo con l'inalatore fornito con la confezione.

Non ingerire le capsule.

Uso inalatorio

#### **6. AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

#### **7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE(I), SE NECESSARIO**

## **8. DATA DI SCADENZA**

Scad.

L'inalatore contenuto in ciascuna confezione deve essere eliminato dopo l'utilizzo di tutte le capsule della confezione.

## **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Non conservare a temperatura superiore a 30°C.

Conservare nella confezione originale per proteggere il medicinale dalla luce e dall'umidità.

## **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO**

## **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Novartis Europharm Limited  
Vista Building  
Elm Park, Merrion Road  
Dublin 4  
Irlanda

## **12. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

EU/1/20/1440/005

150 (15 astucci da 10 x 1) capsule + 15 inalatori

## **13. NUMERO DI LOTTO**

Lotto

## **14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA**

## **15. ISTRUZIONI PER L'USO**

## **16. INFORMAZIONI IN BRAILLE**

Zimbus Breezhaler

## **17. IDENTIFICATIVO UNICO - CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE**

Codice a barre bidimensionale con identificativo unico incluso.

**18. IDENTIFICATIVO UNICO - DATI LEGGIBILI**

PC  
SN  
NN

**INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO****ASTUCCIO INTERMEDIO DELLA CONFEZIONE MULTIPLA (SENZA BLUE BOX)****1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE**

Zimbus Breezhaler 114 microgrammi/46 microgrammo/136 microgrammi polvere per inalazione,  
capsule rigide  
indacaterolo/glicopirronio/mometasone furoato

**2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)**

Ciascuna dose erogata contiene 114 microgrammi di indacaterolo (come acetato), 46 microgrammi di glicopirronio (equivalenti a 58 microgrammi di glicopirronio bromuro) e 136 microgrammi di mometasone furoato.

**3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI**

Contiene anche lattosio monoidrato e magnesio stearato. Vedere il foglio illustrativo per ulteriori informazioni.

**4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO**

Polvere per inalazione, capsula rigida

10 x 1 capsule + 1 inalatore. Componente di una confezione multipla. Non vendibile singolarmente.

**5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE**

Leggere il foglio illustrativo prima dell'uso.

Utilizzare solo con l'inalatore fornito con la confezione.

Non ingerire le capsule.

Uso inalatorio

**6. AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

**7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE(I), SE NECESSARIO**

**8. DATA DI SCADENZA**

Scad.

L'inalatore contenuto in ciascuna confezione deve essere eliminato dopo l'utilizzo di tutte le capsule della confezione.

**9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Non conservare a temperatura superiore a 30°C.

Conservare nella confezione originale per proteggere il medicinale dalla luce e dall'umidità.

**10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO****11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Novartis Europharm Limited  
Vista Building  
Elm Park, Merrion Road  
Dublin 4  
Irlanda

**12. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

EU/1/20/1440/005

150 (15 astucci da 10 x 1) capsule + 15 inalatori

**13. NUMERO DI LOTTO**

Lotto

**14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA****15. ISTRUZIONI PER L'USO****16. INFORMAZIONI IN BRAILLE**

Zimbus Breezhaler

**17. IDENTIFICATIVO UNICO - CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE****18. IDENTIFICATIVO UNICO - DATI LEGGIBILI**

## **INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO**

### **FACCIATA INTERNA DI**

- **ASTUCCIO ESTERNO DELLA CONFEZIONE SINGOLA**
- **ASTUCCIO INTERMEDIOPOLI DELLA CONFEZIONE MULTIPLA**

### **1. ALTRO**

- |          |                                      |
|----------|--------------------------------------|
| 1        | Inserire                             |
| 2        | Forare e rilasciare                  |
| 3        | Inalare profondamente                |
| Verifica | Controllare che la capsula sia vuota |

Leggere il foglio illustrativo prima dell'uso.

**INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SU BLISTER O STRIP****BLISTER****1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE**

Zimbus Breezhaler 114 mcg/46 mcg/136 mcg polvere per inalazione  
indacaterolo/glicopirronio/mometasone furoato

**2. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Novartis Europharm Limited

**3. DATA DI SCADENZA**

EXP

**4. NUMERO DI LOTTO**

Lot

**5. ALTRO**

Solo per uso inalatorio

**B. FOGLIO ILLUSTRATIVO**

## Foglio illustrativo: informazioni per l'utilizzatore

### Zimbus Breezhaler 114 microgrammi/46 microgrammi/136 microgrammi polvere per inalazione, capsule rigide indacaterolo/glicopirronio/mometasone furoato

**Legga attentamente questo foglio prima di usare questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.**

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se ha qualsiasi dubbio, si rivolga al medico, al farmacista o all'infermiere.
- Questo medicinale è stato prescritto soltanto per lei. Non lo dia ad altre persone, anche se i sintomi della malattia sono uguali ai suoi, perché potrebbe essere pericoloso.
- Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico, al farmacista o all'infermiere. Vedere paragrafo 4

#### Contenuto di questo foglio:

1. Cos'è Zimbus Breezhaler e a cosa serve
  2. Cosa deve sapere prima di usare Zimbus Breezhaler
  3. Come usare Zimbus Breezhaler
  4. Possibili effetti indesiderati
  5. Come conservare Zimbus Breezhaler
  6. Contenuto della confezione e altre informazioni
- Istruzioni per l'uso dell'inalatore Zimbus Breezhaler

#### 1. Cos'è Zimbus Breezhaler e a cosa serve

##### Cos'è Zimbus Breezhaler e come funziona

Zimbus Breezhaler contiene tre principi attivi:

- indacaterolo
- glicopirronio
- mometasone furoato.

Indacaterolo e glicopirronio appartengono a un gruppo di medicinali chiamati broncodilatatori. Essi agiscono con modalità diverse per rilassare i muscoli delle piccole vie di passaggio dell'aria nei polmoni. Questo favorisce l'apertura delle vie aeree, rendendo più facile respirare. Se presi regolarmente, aiutano le piccole vie di passaggio dell'aria nei polmoni a rimanere aperte.

Il mometasone furoato appartiene a un gruppo di medicinali chiamati corticosteroidi (o steroidi). I corticosteroidi riducono il gonfiore e l'irritazione (infiammazione) delle piccole vie di passaggio dell'aria nei polmoni e in questo modo alleviano gradualmente i problemi di respirazione. I corticosteroidi aiutano anche a prevenire gli attacchi di asma.

##### A cosa serve Zimbus Breezhaler

Zimbus Breezhaler è usato regolarmente come trattamento dell'asma negli adulti.

L'asma è una malattia dei polmoni grave e persistente, nella quale i muscoli che circondano le piccole vie di passaggio dell'aria nei polmoni si restringono (broncocostrizione) e si infiammano. I sintomi vanno e vengono e includono respiro corto, respiro sibilante, senso di costrizione al petto e tosse.

Deve usare Zimbus Breezhaler ogni giorno e non solo quando ha problemi a respirare o altri sintomi dell'asma. Questo permetterà un adeguato controllo dell'asma. Non deve usare questo medicinale per alleviare un attacco improvviso di mancanza di respiro o di respiro sibilante.

Per qualsiasi domanda su come funziona Zimbus Breezhaler o sul perché questo medicinale le è stato prescritto, si rivolga al medico.

## 2. Cosa deve sapere prima di usare Zimbus Breezhaler

Segua attentamente tutte le istruzioni del medico.

### Non usi Zimbus Breezhaler

- se è allergico a indacaterolo, al glicopirronio, al mometasone furoato o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6). Se pensa di essere allergico, si rivolga al medico.

### Avvertenze e precauzioni

Si rivolga al medico, al farmacista o all'infermiere **prima** di usare Zimbus Breezhaler se uno qualsiasi dei seguenti casi la riguarda:

- se ha problemi al cuore, compreso battito irregolare o veloce;
- se ha problemi alla ghiandola tiroide;
- se le è stato detto che ha il diabete o livelli alti di zucchero nel sangue;
- se soffre di crisi epilettiche o convulsioni;
- se soffre di gravi problemi ai reni;
- se soffre di gravi problemi al fegato;
- se ha bassi livelli di potassio nel sangue;
- se ha una malattia degli occhi chiamata glaucoma ad angolo chiuso;
- se ha difficoltà a urinare;
- se ha la tubercolosi (TBC) polmonare, o una qualsiasi infezione in corso da tempo o non trattata.

### Durante il trattamento con Zimbus Breezhaler

**Smetta di usare il medicinale e richieda immediatamente assistenza medica** se si manifesta uno qualsiasi dei casi seguenti:

- costrizione al torace, tosse, respiro sibilante o mancanza di respiro subito dopo l'uso di Zimbus Breezhaler (segni che il medicinale sta inaspettatamente restringendo le vie aeree, noti come broncospasmo paradosso);
- difficoltà a respirare o a deglutire, gonfiore della lingua, delle labbra o del viso, eruzione cutanea, prurito e orticaria (segni di una reazione allergica);
- dolore o fastidio agli occhi, offuscamento temporaneo della vista, aloni visivi (visione di cerchi luminosi attorno alle luci) o forme colorate accompagnati da occhi arrossati (segno di un attacco di glaucoma ad angolo chiuso).

### Bambini e adolescenti

Questo medicinale non deve essere dato a bambini o adolescenti (età inferiore a 18 anni) perché non è stato studiato in questo gruppo di età.

### Altri medicinali ed Zimbus Breezhaler

Informi il medico o il farmacista se sta usando, ha recentemente usato o potrebbe usare qualsiasi altro medicinale. In particolare, informi il medico o il farmacista se sta usando:

- medicinali che diminuiscono il livello di potassio nel sangue. Questi medicinali comprendono i diuretici (che aumentano la produzione di urina e possono essere utilizzati per trattare la pressione alta, per esempio l'idroclorotiazide), altri broncodilatatori come le metilxantine usate per problemi respiratori (per esempio la teofillina) o i corticosteroidi (per esempio il prednisolone);
- antidepressivi triciclici o inibitori delle monoammino ossidasi (medicinali usati nel trattamento della depressione);
- qualsiasi medicinale che può essere simile ad Zimbus Breezhaler (contenente principi attivi simili); utilizzarli insieme può aumentare il rischio di possibili effetti indesiderati;

- medicinali chiamati beta bloccanti, utilizzati per trattare la pressione alta o altri problemi al cuore (per esempio il propranololo) o per trattare il glaucoma (per esempio il timololo);
- ketoconazolo o itraconazolo (medicinali usati per trattare infezioni da funghi);
- ritonavir, nelfinavir o cobicistat (medicinali usati per trattare infezioni da HIV).

### **Gravidanza e allattamento**

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza o se sta allattando con latte materno chieda consiglio al medico prima di prendere questo medicinale. Il medico le dirà se può usare Zimbus Breezhaler.

### **Guida di veicoli e utilizzo di macchinari**

È improbabile che questo medicinale alteri la capacità di guidare veicoli e utilizzare macchinari.

### **Zimbus Breezhaler contiene lattosio**

Questo medicinale contiene lattosio. Se il medico le ha diagnosticato una intolleranza ad alcuni zuccheri, lo contatti prima di prendere questo medicinale.

## **3. Come prendere Zimbus Breezhaler**

Usi questo medicinale seguendo sempre esattamente le istruzioni del medico o del farmacista. Se ha dubbi consulta il medico o il farmacista.

### **Quanto Zimbus Breezhaler inalare**

La dose abituale è l'inalazione del contenuto di una capsula ogni giorno. È sufficiente una sola inalazione al giorno. Non usi più medicinale di quanto le è stato consigliato dal medico.

Deve usare Zimbus Breezhaler ogni giorno, anche quando l'asma non le causa problemi.

### **Quando inalare Zimbus Breezhaler**

Usi Zimbus Breezhaler ogni giorno sempre alla stessa ora. Questo l'aiuterà a controllare i sintomi durante il giorno e la notte. La aiuterà anche a ricordarsi di usarlo.

### **Come inalare Zimbus Breezhaler**

- Zimbus Breezhaler è solo per uso inalatorio.
- In questa confezione troverà un inalatore e le capsule che contengono il medicinale. L'inalatore le consente di inalare il medicinale contenuto nella capsula. Usi le capsule solo con l'inalatore fornito in questa confezione. Le capsule devono rimanere nel blister fino al momento in cui le utilizza.
- Per aprire il blister rimuova la pellicola protettiva sollevandola, **non spinga la capsula attraverso la pellicola**.
- Quando inizia una nuova confezione, utilizzi il nuovo inalatore contenuto nella nuova confezione.
- Elimini l'inalatore contenuto in ciascuna confezione dopo l'utilizzo di tutte le capsule della confezione.
- Non ingerisca le capsule.
- **Legga le istruzioni sull'altro lato di questo foglio illustrativo per ulteriori informazioni su come utilizzare l'inalatore.**

### **Se i sintomi non migliorano**

Se l'asma non migliora o peggiora dopo avere iniziato a usare Zimbus Breezhaler, si rivolga al medico.

### **Se usa più Zimbus Breezhaler di quanto deve**

Se accidentalmente ha inalato troppo medicinale, contatti immediatamente il medico o l'ospedale più vicino. Possono essere necessarie cure mediche.

### **Se dimentica di usare Zimbus Breezhaler**

Se ha dimenticato di inalare una dose al solito orario, ne inali una il prima possibile in quello stesso giorno. Poi inali la dose successiva il giorno seguente al solito orario. Non inali due dosi nello stesso giorno.

### **Se interrompe il trattamento con Zimbus Breezhaler**

Non smetta di usare Zimbus Breezhaler senza avere consultato il medico. I sintomi dell'asma possono tornare, se smette di usarlo.

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale, si rivolga al medico o al farmacista.

## **4. Possibili effetti indesiderati**

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino

### **Alcuni effetti indesiderati possono essere gravi**

Smetta di usare Zimbus Breezhaler e richieda immediatamente assistenza medica se ha uno qualsiasi dei seguenti effetti:

**Comuni:** possono interessare fino a 1 persona su 10

- difficoltà a respirare o a deglutire, gonfiore della lingua, delle labbra o del viso, eruzione cutanea, prurito e orticaria (segni di reazione allergica).

### **Altri effetti indesiderati**

Altri effetti indesiderati sono compresi nell'elenco che segue. Se questi effetti indesiderati diventano gravi, si rivolga al medico, al farmacista o all'infermiere.

**Molto comuni:** possono interessare più di 1 persona su 10

- mal di gola
- naso che cola (nasofaringite)
- improvvisa difficoltà a respirare e sensazione di costrizione al petto con respiro sibilante o tosse (riacutizzazione dell'asma)

**Comuni:** possono interessare fino a 1 persona su 10

- mughetto orale (segno di candidiasi). Dopo che ha terminato di prendere il medicinale, sciacqui la bocca con acqua o un collutorio e sputi. Questo aiuterà a prevenire il mughetto.
- urgenza frequente di urinare e dolore o bruciore quando si urina (segni di infezione del tratto urinario)
- mal di testa
- battito veloce del cuore
- tosse
- alterazione della voce (raucedine)
- diarrea, crampi addominali, nausea e vomito (gastroenterite)
- dolore a muscoli, ossa o articolazioni (segni di dolore muscoloscheletrico)
- spasmo muscolare
- febbre
- infezione del tratto respiratorio superiore
- dolore orafaringeo

**Non comuni:** possono interessare fino a 1 persona su 100.

- bocca secca
- eruzione cutanea
- livelli elevati di zucchero nel sangue (iperglycemia)
- prurito della pelle

- difficoltà e dolore quando si urina (segno di disuria)
- offuscamento del cristallino degli occhi (segno di cataratta)

#### **Segnalazione degli effetti indesiderati**

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico, al farmacista o all'infermiere. Può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione riportato nell'[allegato V](#). Segnalando gli effetti indesiderati può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

#### **5. Come conservare Zimbus Breezhaler**

- Conservi questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.
- Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sulla scatola e sul blister dopo "Scad"/"EXP". La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.
- Non conservare a temperatura superiore a 30 °C.
- Conservi le capsule nel blister originale per proteggerle dalla luce e dall'umidità e le estragga solo al momento dell'uso.
- Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico o nei rifiuti domestici. Chieda al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

#### **6. Contenuto della confezione e altre informazioni**

##### **Cosa contiene Zimbus Breezhaler**

- I principi attivi sono indacaterolo (come acetato), glicopirronio (come bromuro) e mometasone furoato. Ciascuna capsula contiene 150 microgrammi di indacaterolo (come acetato), 63 microgrammi di glicopirronio bromuro (equivalenti a 50 microgrammi di glicopirronio) e 160 microgrammi di mometasone furoato. Ciascuna dose erogata (la dose rilasciata dal boccaglio dell'inalatore) contiene 114 microgrammi di indacaterolo (come acetato), 58 microgrammi di glicopirronio bromuro (equivalenti a 46 microgrammi di glicopirronio) e 136 microgrammi di mometasone furoato.
- Gli altri componenti della capsula sono lattosio monoidrato e magnesio stearato (vedere "Zimbus Breezhaler contiene lattosio" al paragrafo 2).
- Gli ingredienti dell'involucro della capsula sono ipromellosa, carragenina, potassio cloruro, ferro ossido giallo (E172), indaco carminio (E132), acqua purificata e inchiostro da stampa.
  - Gli ingredienti dell'inchiostro da stampa sono ferro ossido nero (E172), alcool isopropilico, glicole propilenico (E150), ipromellosa (E464) e acqua purificata.

##### **Descrizione dell'aspetto di Zimbus Breezhaler e contenuto della confezione**

In questa confezione troverà un inalatore e capsule in blister. Le capsule sono trasparenti e contengono una polvere bianca. Le capsule hanno il codice del prodotto "IGM150-50-160" stampato in nero sopra due bande nere sul corpo della capula e un logo stampato in nero e circondato da una banda nera sulla testa della capsula.

Sono disponibili le seguenti confezioni:

confezione singola contenente 10 x 1, 30 x 1 or 90 x 1 capsule rigide e 1 inalatore.

confezione multipla costituita da 15 astucci, ciascuno contenente 10 x 1capsule rigide e 1 inalatore.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

##### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio**

Novartis Europahm Limited

Vista Building

Elm Park, Merrion Road

Dublin 4

Irlanda

**Produttore**

Novartis Farmacéutica, S.A.  
Gran Via de les Corts Catalanes, 764  
08013 Barcellona  
Spagna

Novartis Pharma GmbH  
Sophie-Germain-Strasse 10  
90443 Norimberga  
Germania

Per ulteriori informazioni su questo medicinale, contatti il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

**België/Belgique/Belgien**

Novartis Pharma N.V.  
Tél/Tel: +32 2 246 16 11

**България**

Novartis Bulgaria EOOD  
Tel: +359 2 489 98 28

**Česká republika**

Novartis s.r.o.  
Tel: +420 225 775 111

**Danmark**

Novartis Healthcare A/S  
Tlf: +45 39 16 84 00

**Deutschland**

Novartis Pharma GmbH  
Tel: +49 911 273 0

**Eesti**

SIA Novartis Baltics Eesti filial  
Tel: +372 66 30 810

**Ελλάδα**

Novartis (Hellas) A.E.B.E.  
Τηλ: +30 210 281 17 12

**España**

Laboratorios Gebro Pharma, S.A.  
Tel: +34 93 205 86 86

**France**

Novartis Pharma S.A.S.  
Tél: +33 1 55 47 66 00

**Hrvatska**

Novartis Hrvatska d.o.o.  
Tel. +385 1 6274 220

**Lietuva**

SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas  
Tel: +370 5 269 16 50

**Luxembourg/Luxemburg**

Novartis Pharma N.V.  
Tél/Tel: +32 2 246 16 11

**Magyarország**

Novartis Hungária Kft.  
Tel.: +36 1 457 65 00

**Malta**

Novartis Pharma Services Inc.  
Tel: +356 2122 2872

**Nederland**

Novartis Pharma B.V.  
Tel: +31 88 04 52 111

**Norge**

Novartis Norge AS  
Tlf: +47 23 05 20 00

**Österreich**

Novartis Pharma GmbH  
Tel: +43 1 86 6570

**Polska**

Novartis Poland Sp. z o.o.  
Tel.: +48 22 375 4888

**Portugal**

Laboratório Medinfar - Produtos Farmacêuticos, S.A.  
Tel: +351 21 499 7400

**România**

Novartis Pharma Services Romania SRL  
Tel: +40 21 31299 01

**Ireland**

Novartis Ireland Limited  
Tel: +353 1 260 12 55

**Ísland**

Vistor hf.  
Sími: +354 535 7000

**Italia**

Novartis Farma S.p.A.  
Tel: +39 02 96 54 1

**Κύπρος**

Novartis Pharma Services Inc.  
Τηλ: +357 22 690 690

**Latvija**

SIA Novartis Baltics  
Tel: +371 67 887 070

**Slovenija**

Novartis Pharma Services Inc.  
Tel: +386 1 300 75 50

**Slovenská republika**

Novartis Slovakia s.r.o.  
Tel: +421 2 5542 5439

**Suomi/Finland**

Novartis Finland Oy  
Puh/Tel: +358 (0)10 6133 200

**Sverige**

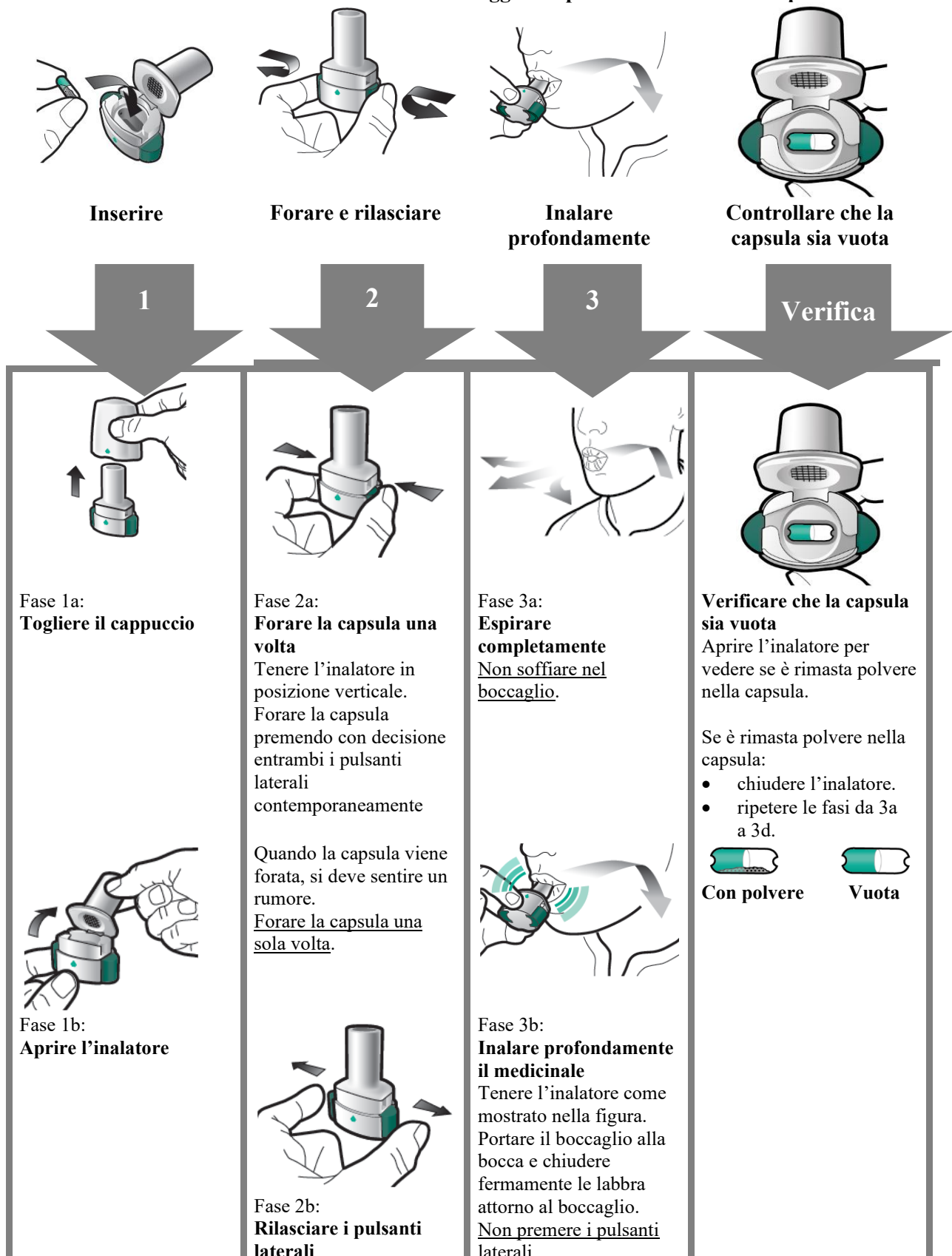
Novartis Sverige AB  
Tel: +46 8 732 32 00

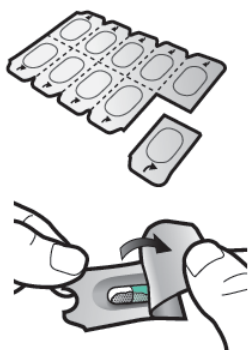
**Questo foglio illustrativo è stato aggiornato****Altre fonti d'informazioni**

Informazioni più dettagliate su questo medicinale sono disponibili sul sito web dell'Agenzia europea per i medicinali, <https://www.ema.europa.eu>

## Istruzioni per l'uso di Zimbus Breezhaler

Prima di utilizzare l'inalatore Zimbus Breezhaler legga completamente le istruzioni per l'uso.





Fase 1c:

**Estrarre la capsula**

Separare uno degli alveoli dal resto del blister.

Togliere la pellicola protettiva dall'alveolo ed estrarre la capsula.

Non spingere la capsula attraverso la pellicola.

Non ingerire la capsula.

Inspirare il più rapidamente e profondamente possibile. Durante l'inalazione si sentirà un ronzio. Quando si inala si può percepire il sapore del medicinale.



Fase 3c:

**Trattenere il respiro**

Trattenere il respiro fino a 5 secondi.

**Estrarre la capsula vuota**

Gettare la capsula vuota nei rifiuti domestici.

Chiudere l'inalatore e rimettere il cappuccio.

Fase 3d:

**Sciacquare la bocca**

Dopo ogni dose, sciacquare la bocca con acqua e sputare.



Fase 1d:

**Inserire la capsula**

Non inserire mai la capsula direttamente nel boccaglio.



Fase 1e:

**Chiudere l'inalatore**

**Informazioni importanti**

- Le capsule di Zimbus Breezhaler devono essere sempre conservate nel blister ed essere estratte solo immediatamente prima dell'uso.
- Non spingere la capsula attraverso la pellicola per rimuoverla dal blister.
- Non ingerire la capsula.
- Non usare le capsule di Zimbus Breezhaler con alcun altro inalatore.
- Non usare l'inalatore Zimbus Breezhaler per prendere capsule di qualsiasi altro medicinale.
- Non mettere mai la capsula in bocca o nel boccaglio dell'inalatore.
- Non premere i pulsanti laterali più di una volta.
- Non soffiare nel boccaglio.
- Non premere i pulsanti laterali mentre si inala attraverso il boccaglio.
- Non maneggiare le capsule con le mani bagnate.
- Non lavare mai l'inalatore con acqua.

La confezione di Zimbus Breezhaler contiene:

- un inalatore Zimbus Breezhaler;
- uno o più blister, ciascuno contenente 10 capsule di Zimbus Breezhaler da usare con l'inalatore.



### Domande frequenti

#### Perchè l'inalatore non ha fatto rumore quando ho inalato?

La capsula può incastrarsi nell'alloggiamento. Se questo succede, smuovere delicatamente la capsula picchiettando la base dell'inalatore. Inalare nuovamente il medicinale ripetendo le fasi da 3a a 3d.

#### Cosa devo fare se è rimasta polvere nella capsula?

Non ha preso una dose sufficiente di medicinale. Chiuda l'inalatore e ripeta le fasi da 3a a 3d.

#### Dopo l'inalazione ho tossito - cosa significa?

Può succedere. Fintantoché la capsula è vuota, ha preso una dose sufficiente di medicinale.

#### Ho sentito piccoli pezzi di capsula sulla lingua - cosa significa?

Può succedere. Non è dannoso. Le possibilità che la capsula si frantumi in piccoli pezzi aumentano se la capsula viene forata più di una volta.

### Come pulire l'inalatore

Strofinare l'esterno e l'interno del boccaglio con un panno pulito, asciutto e senza pelucchi, per rimuovere qualsiasi residuo di polvere. Mantenere asciutto l'inalatore. Non lavare mai l'inalatore con acqua.

### Smaltimento

#### dell'inalatore dopo l'uso

Dopo avere utilizzato tutte le capsule, l'inalatore deve essere eliminato. Chieda al farmacista come smaltire i medicinali e gli inalatori che non utilizza più.