



EMA/2011/0/2025
EMEA/H/C/006269

Bomynta (*denosumab*)

Ħarsa ġenerali lejn Bomynta u għalfejn huwa awtorizzat fl-UE

X'inhu Bomynta u għal xiex jintuża?

Bomynta huwa medicina li tintuża għall-prevenzjoni ta' kumplikazzjonijiet fl-għadam fl-adulti b'kanċer avvanzat li jkun infirex lejn l-ġħadam. Dawn il-kumplikazzjonijiet jinkludu ksur (ksur fl-għadam), kompressjoni fis-sinsla tad-dahar (pressjoni fuq is-sinsla tad-dahar ikkawżata minn ħsara fl-għadam tal-madwar), jew problemi fl-għadam li jirrikjedu r-radjoterapija (trattament bir-radjazzjoni) jew kirurġija.

Bomynta jintuża wkoll għat-trattament ta' tip ta' kanċer fl-għadam imsejjaħ tumur taċ-ċelluli ġganti tal-ġħadam f'adulti u f'adolexxenti li l-ġħadam tagħhom ikun żviluppa kompletament. Dan jintuża f'pazjenti li ma jistgħux jiġu ttrattati permezz ta' kirurġija jew li fuqhom il-kirurġija aktarx tikkawża kumplikazzjonijiet.

Bomynta fih is-sustanza attiva denosumab u huwa medicina bijologika. Huwa "medicina bijosimili"; dan ifisser li Bomynta huwa simili ħafna għal medicina bijologika oħra (il-“medicina ta’ referenza”) li digħi hija awtorizzata fl-UE. Il-mediċina ta’ referenza għal Bomynta hija Xgeva. Għal aktar informazzjoni dwar il-mediċini bijosimili, ara [hawn](#).

Kif jintuża Bomynta?

Bomynta jista' jinkiseb biss b'rċetta ta' tabib. Jingħata b'injezzjoni taħt il-ġilda fil-koxxa, fiz-żaqq jew fin-naħha ta' fuq tad-driegħ.

Biex jiġu pprevenuti kumplikazzjonijiet fl-għadam f'kanċer li jkun infirex lejn l-ġħadam, il-mediċina tingħata darba kull 4 ġimġħat. F'pazjenti b'tumur tal-ġħadam taċ-ċelluli ġganti, jingħata darba fil-ġimħa għal 3 ġimġħat, u mbagħad darba kull 4 ġimġħat.

Il-pazjenti għandhom jieħdu supplimenti tal-kalċju u tal-vitamina D waqt li jkunu qed jingħataw trattament b'Bomynta.

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

Kif jaħdem Bomyンtra?

Is-sustanza attiva f'Bomyンtra, id-denosumab, hija antikorp monoklonali, li tfasslet biex tagħraf u teħel ma' proteina msejħa RANKL. Din il-proteina tattiva l-osteoklasti, iċ-ċelluli fil-ġisem li huma involuti fit-tkissir tat-tessut tal-ghad. Billi teħel ma' RANKL u timblokkaha, id-denosumab tnaqqas il-formazzjoni u l-attività tal-osteoklasti. Dan inaqqas it-telf tal-ghad, u b'hekk ikun hemm inqas probabbiltà ta' ksur u kumplikazzjonijiet serji oħra tal-ghad. RANKL hija involuta wkoll fl-attivazzjoni ta' ċelluli simili għall-osteoklasti f'tumuri tač-ċelluli ġġanti tal-ghad. Għalhekk, it-trattament bid-denosumab iwaqqafhom milli jikbru u jkissru l-ghad, u b'hekk l-ghad normali ikun jista' jissostitwixxi t-tumur.

X'inhuma l-benefiċċji ta' Bomyンtra li ħarġu mill-istudji?

Studji fil-laboratorji li jqabblu Bomyンtra ma' Xgeva wrew li s-sustanza attiva f'Bomyンtra hija simili ħafna għal dik fi Xgeva f'termini ta' struttura, purità u attività bijoloġika. L-istudji wrew ukoll li l-għot ta' Bomyンtra jiproduċi livelli simili tas-sustanza attiva fil-ġisem bħal dawk li dehru bi Xgeva.

Barra minn hekk, studju qabbel l-effettività tad-denosumab f'Bomyンtra ma' dik ta' medicina oħra li fiha d-denosumab f'553 mara bl-osteoporozi (marda li tagħmel l-ghad fraġli) li għaddew mill-menopawża. Wara sena ta' trattament, id-densità minerali tal-ghad fis-sinsla tad-dahar (kejl ta' kemm l-ghad huwa b'saħħtu) żidiet b'5.7 % fin-nisa li ngħataw Bomyンtra u 5.1 % f'dawk li ngħataw il-mediċina denosumab l-oħra.

Minħabba li d-denosumab taħdem b'mod simili fl-osteoporozi u fil-kundizzjonijiet li Bomyンtra huwa maħsub biex jittratta, studju spċificu dwar l-effettività ta' Bomyンtra f'dawn il-kundizzjonijiet mhuwiex meħtieġ.

X'inhuma r-riskji assoċjati ma' Bomyンtra?

Is-sigurtà ta' Bomyンtra ġiet evalwata, u abbaži tal-istudji kollha li twettqu, l-effetti sekondarji tal-mediċina huma kkunsidrati li huma komparabbi ma' dawk tal-mediċina ta' referenza Xgeva.

Għal-lista sħiħa tal-effetti sekondarji u r-restrizzjonijiet ta' Bomyンtra, ara l-fuljett ta' tagħrif.

L-effetti sekondarji l-aktar komuni b'Bomyンtra (li jistgħu jaffettaw aktar minn persuna 1 minn kull 10) jinkludu ipokalċimija (livelli baxxi ta' kalċju fid-demm) u wġiġi muskoloskeletal (uġiġi fil-muskoli u fl-ghad). Effetti sekondarji komuni oħra (li jistgħu jaffettaw sa persuna 1 minn kull 10) jinkludu osteonekrozi fix-xedaq (ħsara lill-ghad tax-xedaq, li tista' twassal għal uġiġi, selħiet fil-ħalq u snien li jiċċaqilqu).

L-ipokalċimija sseħħi l-aktar fl-ewwel ġimaghżejn wara l-bidu tat-trattament u tista' tkun severa; madankollu, tista' tiġi ġestita bis-supplementazzjoni tal-kalċju u tal-vitamina D.

Bomyンtra ma għandux jintuża f'pazjenti bi għiehi li jkunu ġejjin minn kirurġija dentali jew tal-ħalq li jkunu għadhom ma fiequ, jew f'persuni b'ipokalċimija severa u mhux ittrattata.

Għaliex Bomyンtra ġie awtorizzat fl-UE?

L-Aġenċija Ewropea għall-Mediċini ddecidiet li, b'mod konformi mar-rekwiżiti tal-UE għal mediċini bijosimili, Bomyンtra għandu struttura, purità u attività bijoloġika simili ħafna għal Xgeva u jiġi distribwit bl-istess mod fil-ġisem. Barra minn hekk, studju wera li Bomyンtra huwa effettiv daqs mediċina oħra li fiha d-denosumab f'nisa bl-osteoporozi. Id-denosumab taħdem b'mod simili fit-trattament tal-osteoporozi u fl-użu maħsub ta' Bomyンtra.

Din id-data kollha ġiet meqjusa suffiċjenti biex jiġi konkluż li Bomyンtra se jkollu l-istess effetti bħal Xgeva fl-użu awtorizzat tiegħu. Għaldaqstant, il-fehma tal-Aġenzija kienet li, bħal fil-każ ta' Xgeva, il-benefiċċji ta' Bomyンtra huma akbar mir-riskji identifikati u jista' jiġi awtorizzat għall-użu fl-UE.

X'miżuri qegħdin jittieħdu biex jiġi żgurat l-użu sigur u effettiv ta' Bomyンtra?

Il-kumpanija li tqiegħed Bomyンtra fis-suq se tipprovi kard biex tinforma lill-pazjenti dwar ir-riskji tal-osteonekroži tax-xedaq u tagħtihom parir jikkuntattjaw lit-tabib tagħhom jekk ikollhom xi sintomi.

Fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott u fil-fuljett ta' tagħrif ġew inkluži wkoll ir-rakkomandazzjonijiet u l-prekawzjonijiet li għandhom ikunu segwiti mill-professionisti fil-qasam tal-kura tas-saħħa u mill-pazjenti għall-użu sigur u effettiv ta' Bomyンtra.

Bħal fil-każ tal-mediċini kollha, id-data dwar l-użu ta' Bomyンtra hija ssorveljata kontinwament. L-effetti sekondarji ssuspettati rrapporati b'Bomyンtra huma evalwati bir-reqqa u kull azzjoni meħtieġa hi meħuda biex tiproteġi lill-pazjenti.

Informazzjoni oħra dwar Bomyンtra

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