



EMA/277981/2015  
EMEA/H/C/004070

**Sommarju tal-EPAR għall-pubbliku**

## Pregabalin Sandoz GmbH

pregabalin

Dan huwa sommarju tar-rapport pubbliku Ewropew ta' valutazzjoni (EPAR) għal Pregabalin Sandoz GmbH. Dan jispjega kif l-Aġenzija vvalutat il-mediċina biex tirrakkomanda l-awtorizzazzjoni tiegħu fl-UE u l-kondizzjonijiet ta' użu tiegħu. Dan mhux intiż biex jipprovdji konsultazzjoni prattika dwar l-użu ta' Pregabalin Sandoz GmbH.

Għal informazzjoni prattika dwar l-użu ta' Pregabalin Sandoz GmbH, il-pazjenti għandhom jaqraw il-fuljett ta' tagħrif jew jikkuntattjaw lit-tabib jew spiżjar tagħhom.

### X'inhu Pregabalin Sandoz GmbH u għal xiex jintuża?

Pregabalin Sandoz GmbH huwa mediċina li tintuża għat-trattament ta' adulti bil-kundizzjonijiet li ġejjin:

- epilessija, fejn jintuża bħala 'żieda' flimkien ma' kura eżistenti f'pazjenti li jbatu minn aċċessjoni parpjali (epilessija severa li tibda f'parti speċifika tal-mohħiġ) li ma tistax tiġi kkontrollata bil-kura li qed jieħdu fil-preżent;
- disturb tal-ansjetà generalizzat (ansjetà u nervi fit-tul dwar ħwejjeġ ta' kuljum).

Pregabalin Sandoz GmbH huwa 'mediċina ġenerika'. Dan ifisser li Pregabalin Sandoz GmbH jixbah lill-'mediċina ta' referenza' digħi awtorizzata fl-Unjoni Ewropea (UE) magħrufa bħala Lyrica. Għal aktar informazzjoni dwar il-mediċini ġeneriči, ara d-dokument ta' mistoqsijiet u tweġibet [hawnhekk](#)

Pregabalin Sandoz GmbH fih is-sustanza attiva pregabalin.

### Kif jintuża Pregabalin Sandoz GmbH?

Pregabalin Sandoz GmbH jiġi bħala kapsuli (25, 50, 75, 100, 150, 200, 225 u 300 mg) u jista' jinkiseb biss b'rċetta ta' tabib. Id-doża rakkomandata inizjali hija ta' 150 mg kuljum, maqsuma f'żewġ jew tliet



doži. Wara tlett ijiem sa sebat ijiem, id-doža tista' tiżdied għal 300 mg kuljum. Id-doži jistgħu jiżdiedu sa darbtejn aktar sakemm tintlaħaq l-aktar doža effikaċi. Id-doža massima hija ta' 600 mg kuljum. L-interruzzjoni tal-kura b'Pregabalin Sandoz GmbH għandha ssir ukoll gradwalment fuq mill-inqas ġimġha. It-tobba jista' jkollhom bżonn ibaxxu d-doža fil-pazjenti li jkollhom problemi bil-kliewi.

## Kif jaħdem Pregabalin Sandoz GmbH?

Is-sustanza attiva f'Pregabalin Sandoz GmbH, pregabalin, hija simili fl-istruttura għall-aċċidu butherlandi tal-gamma-amino (GABA) 'newrotrażmettitur' tal-ġisem stess, iżda għandu effetti bijoloġici differenti ħafna. In-newrotrasmettituri huma sustanzi kimiċi li jippermettu li-ċċelloli tan-nervituri jikkomunikaw ma' xulxin. Il-mod eż-żarru ta' kif taħdem pregabalin muwiex magħruf għal kollex, iżda huwa maħsub li jaffettwa l-mod ta' kif il-kalċju jidhol fiċ-ċelluli tan-nervituri. Dan inaqqas l-attività ta' xi ċcelluli tan-nervituri fil-moħħ u fil-mudullun tas-sinsla tad-dahar, billi jnaqqas ir-rilaxx ta' newrotrażmettituri oħrajn li huma involuti fl-uġiġħ, l-epilessija u l-ansjetà.

## Kif ġie studjat Pregabalin Sandoz GmbH?

Billi Pregabalin Sandoz GmbH huwa mediciċina ġenerika, l-istudji fuq in-nies ġew limitati għal testijiet biex jiddeterminaw il-bijoekwivalenza tiegħu mal-mediciċina ta' referenza, Lyrica. Żewġ mediciċini jkunu bijoekwivalenti meta jiproduċu l-istess livelli tas-sustanza attiva fil-ġisem.

## X'inhuma l-benefiċċji u r-riskji ta' Pregabalin Sandoz GmbH?

Minħabba li Pregabalin Sandoz GmbH huwa mediciċina ġenerika u huwa bijoekwivalenti għall-mediciċina ta' referenza, il-benefiċċji u r-riskji tiegħu jitqiesu l-istess bħal dawk tal-mediciċina ta' referenza.

## Għaliex ġie approvat Pregabalin Sandoz GmbH?

Il-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem (is-CHMP) tal-Aġenzija kkonkluda li, skont ir-rekwiżi tal-UE, intwera li Pregabalin Sandoz GmbH għandu kwalità komparabbli u huwa bijoekwivalenti għal Lyrica. Għaldaqstant, il-fehma tas-CHMP kienet li, bħal fil-każ ta' Lyrica, il-benefiċċji huma akbar mir-riskji identifikati. Il-Kumitat irakkomanda li Pregabalin Sandoz GmbH ikun approvat għall-użu fl-UE.

## X'miżuri qeqħdin jitteħdu biex jiġi żgurat l-użu sigur u effettiv ta' Pregabalin Sandoz GmbH?

Ġie žviluppat pjan ta' ġestjoni tar-riskju biex jiġi żgurat li Pregabalin Sandoz GmbH jintuża bl-aktar mod sikur possibbli. Abbażi ta' dan il-pjan, fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott u l-fuljett ta' tagħrif ġiet inkluża informazzjoni rigward is-sigurtà ta' Pregabalin Sandoz GmbH, inkluži l-prekawzjonijiet xierqa li għandhom ikunu segwiti mill-professionisti tal-kura tas-saħħha u l-pazjenti.

Aktar informazzjoni tinstab [fis-sommarju tal-pjan tal-ġestjoni tar-riskju](#)

## Informazzjoni oħra dwar Pregabalin Sandoz GmbH

Il-Kummissjoni Ewropea tat-awtorizzazzjoni għat-tqeħġid fis-suq għal Pregabalin Sandoz GmbH valida madwar l-Unjoni Ewropea kollha fid-19 ta' Ġunju 2015.

L-EPAR shiħi u s-sommarju tal-pjan tal-ġestjoni tar-riskju għal Pregabalin Sandoz GmbH jinstabu fis-sit elettroniku tal-Aġenzija: [ema.europa.eu/Find\\_medicine/Human\\_medicines/European\\_public\\_assessment](http://ema.europa.eu/Find_medicine/Human_medicines/European_public_assessment)

[reports](#). Għal aktar informazzjoni rigward il-kura b'Pregabalin Sandoz GmbH, aqra l-fuljett ta' tagħrif (parti wkoll mill-EPAR) jew ikkuntattja lit-tabib jew spiżjar tiegħek.

L-EPAR shiħ u għall-mediċina ta' referenza jinstabu fis-sit web tal-Aġenzija.

Dan is-sommarju ġie aġġornat l-aħħar f'06-2015.

Prodott medicijnali li m'għadux awtorizzat