



EMA/562547/2015  
EMEA/H/C/000414

### **Sommarju tal-EPAR għall-pubbliku**

## PriorPlus

telmisartan / idroklorotijażide

Dan id-dokument huwa sommarju tar-rapport pubbliku Ewropew ta' Valutazzjoni (EPAR) għal PriorPlus. Dan jispjega kif il-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem (CHMP) ivvaluta l-mediċina sabiex wasal għall-opinjoni favorevoli tiegħu li tingħata awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u r-rakkomandazzjonijiet tiegħu dwar il-kondizzjonijiet ta' użu għal PriorPlus.

### **X'inhu PriorPlus?**

PriorPlus huwa mediċina li fiha żewġ sustanzi attivi, it-telmisartan u l-idroklorotijażide. Jiġi bħala pilloli (40 mg jew 80 mg telmisartan u 12.5 mg idroklorotija ide; 80 mg telmisartan u 25 mg idroklorotijażide).

### **Għal xiex jintuża PriorPlus?**

PriorPlus jintuża minn pazjenti li jkollhom ipertensjoni essenzjali (pressjoni tad-demm għolja), li ma tkunx ikkontrollata b'mod adegwat bit-telmisartan biss. 'Essenzjali' tfisser li l-ipertensjoni ma jkollhiex kawża evidenti.

Il-mediċina tista' tinkiseb biss b'rċetta ta' tabib.

### **Kif jintuża PriorPlus?**

PriorPlus jittieħed oralment darba kuljum ma' xarba likwida, mal-ikel jew mingħajru. Id-doža ta' PriorPlus li għandha tintuża tiddependi mid-doža ta' telmisartan li l-pazjent kien qiegħed jieħu qabel: pazjenti li kienu qeqħdin jieħdu 40 mg telmisartan għandhom jieħdu l-pilloli ta' 40/12.5 mg, u pazjenti li kienu qed jingħataw 80 mg telmisartan għandhom jieħdu l-pilloli ta' 80/12.5 mg. Il-pilloli ta' 80/25 mg jintużaw minn pazjenti li l-pressjoni tad-demm tagħhom ma tkunx ikkontrollata permezz ta' pilloli ta' 80/12.5 mg jew li l-qagħda tagħhom tkun saret stabbli permezz ta' żewġ sustanzi attivi meħħuda separatament qabel ma qalbu għal PriorPlus.



## **Kif jaħdem PriterPlus?**

PriterPlus fih żewġ sustanzi attivi, it-telmisartan u l-idroklorotijażide.

It-telmisartan hu tip ta' 'antagonist tar-riċetturi tal-anġjotensina II', li tfisser li jimblokka l-azzjoni tal-ormon fil-ġisem imsejja ġi l-anġjotensina II. Anġjotensina II huwa vażokostrittur qawwi (sustanza li traqqaq il-vini tad-demm). Billi jimblokka r-riċetturi li magħhom normalment jeħel l-anġjotensina II, telmisartan iwaqqaf lill-ormon milli jkollu effett, u dan jippermetti lill-vini tad-demm sabiex jitwessgħu.

L-idroklorotijażide hija dijuretiku, li huwa tip ieħor ta' kura kontra l-ipertensjoni. Din taħdem billi żžid il-kwantità tal-urina, u b'hekk tnaqqas l-ammont ta' fluwidu fid-demm u l-pressjoni tad-demm.

It-taħlita taż-żewġ sustanzi attivi flimkien għandha effett addittiv, u b'hekk tnaqqas il-pressjoni tad-demm aktar minn waħda miż-żewġ mediciċi meħuda weħidha. Bit-tnaqqis tal-pressjoni tad-demm, jitnaqqsu r-riskji assoċjati ma' pressjoni għolja tad-demm bħall-puplesja.

## **Kif ġie studjat PriterPlus?**

PriterPlus ġie studjat f'ħames studji ewlenin li involvew total ta' 2,985 pazjent li jbatu minn ipertensjoni minn ħafifa għal moderata. F'erbgħa fost dawn l-istudji, PriterPlus tqabbel mal-plaċebo (kura finta) u mat-telmisartan meħud waħdu f'total ta' 2,272 pazjent. Il-ħames studju qabbel l-effetti li ġew irreġistrati meta l-pazjent baqa' jieħu l-pilloli tat-80/12.5 mg ma' dawk li ġew irreġistrati meta qaleb għall-pilloli ta' 80/25 mg fuq 713-il pazjent li ma rrispondewx għall-pilloli ta' 80/12.5 mg. Fl-istudji kollha, il-kejl ewljeni tal-effikaċċa kien it-tnaqqis tal-pressjoni tad-demm dijastolika (il-pressjoni tad-demm imkejla bejn żewġ taħbitiet tal-qalb).

## **X'benefiċċju wera PriterPlus matul dawn l-istudji?**

PriterPlus kien aktar effettiv fit-tnaqqis tal-pressjoni tad-demm dijastolika mit-telmisartan waħdu u mill-plaċebo. Fil-pazjenti li ma kinux ikkontrollati bil-pilloli ta' 80/12.5 mg, il-fatt li qalbu għall-pilloli ta' 80/25 mg kien aktar effettiv fit-tnaqqis tal-pressjoni tad-demm dijastolika milli meta baqqħu jieħdu doża aktar baxxa.

## **X'inhu r-risku assoċjat ma' PriterPlus?**

L-effett sekondarju l-aktar komuni bi PriterPlus (li deher f'bejn pazjent wieħed u 10 minn kull 100) huwa l-isturdament. Għal-lista shiħa tal-effetti sekondarji kollha rrappurtata bi PriterPlus, ara l-fuljett ta' tagħrif.

PriterPlus lanqas m'għandu jintuża minn nisa li jkollhom aktar minn tliet xħur tqala. Mhuwiex rakkomdat li jintuża waqt l-ewwel tliet xħur tat-tqala. PriterPlus ma għandux jintuża lanqas minn persuni li jkollhom problemi gravi fil-fwied, fil-kliewi jew problemi bil-jarbi, livelli wisq baxxi ta' potassju fid-demm jew livelli għoljin wisq ta' kalċju fid-demm. F'pazjenti bid-dijabete tat-tip 2 jew f'pazjenti b'indeboliment renali moderat jew sever, PriterPlus m'għandux jintuża flimkien ma' mediciċi li fihom aliskiren (li jintużaw ukoll biex jikkuraw l-ipertensjoni essenzjali). Għal-lista shiħa ta' restrizzjonijiet, ara l-fuljett ta' tagħrif.

PriterPlus għandu jintuża b'kawtela meta jittieħed ma' mediciċi oħra li jkollhom effett fuq il-livelli tal-potassju fid-demm. Il-lista shiħa ta' dawn il-mediciċi tinsab fil-fuljett ta' tagħrif.

## **Għaliex ġie approvat PriterPlus?**

Is-CHMP iddeċieda li PriterPlus għandu iktar beneficiċji milli riskji fil-kura tal-ipertensjoni essenzjali f'pazjenti li l-pressjoni tad-demm tagħhom ma tkunx ikkontrollata b'mod adegwat b'telmisartan waħdu. Il-Kumitat irrakkomanda li PriterPlus jingħata awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq.

## **X'miżuri qiegħdin jittieħdu biex jiżguraw l-użu sigur u effettiv ta' PriterPlus?**

Ġie žviluppat pjan ta' ġestjoni tar-riskju biex jiżgura li PriterPlus jintuża bl-aktar mod sigur possibbli. Abbaži ta' dan il-pjan, fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott u l-fuljett ta' tagħrif ġiet inkluża informazzjoni rigward is-sigurtà ta' PriterPlus, inkluzi l-prekawzjonijiet xierqa li għandhom ikunu segwiti mill-professjonisti tal-kura tas-saħħa u l-pazjenti.

## **Tagħrif ieħor dwar PriterPlus**

Il-Kummissjoni Ewropea tat-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għal PriterPlus valida fl-Unjoni Ewropea kollha fit-22 ta' April 2002.

L-EPAR shiħi għal PriterPlus jinstab fis-sit web tal-Aġenzija: [ema.europa.eu/Find medicine/Human medicines/European Public Assessment Reports](http://ema.europa.eu/Find medicine/Human medicines/European Public Assessment Reports) Għal aktar informazzjoni rigward il-kura bi PriterPlus, aqra l-fuljett ta' tagħrif (parti wkoll mill-EPAR) jew ikkuntattja lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.

Dan is-sommarju ġie aġġornat l-aħħar f'08-2015.