

**ANNESS I**

**SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT**

## **1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI**

Aerius 5 mg pilloli miksijsa b'rita

## **2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA**

Kull pillola fiha 5 mg desloratadine.

### Eċċipjent(i) b'effett magħruf

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

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

## **3. GHAMLA FARMAČEWTIKA**

Pilloli miksijsa b'rita

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

## **4. TAGHRIF KLINIKU**

### **4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi**

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

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

### **4.2 Pożoġiġa u metodu ta' kif għandu jingħata**

#### Pożoġiġa

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

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

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

#### *Popolazzjoni pedjatrika*

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

Is-sigurtà u l-effiċċaċja ta' Aerius 5 mg pilloli miksijsa b'rita fit-tfal ta' inqas minn 12-il sena ma ġewx determinati s'issa.

#### Metodu ta' kif għandu jingħata

Użu orali.

Id-doża tista' tittieħed mal-ikel jew fuq stonku vojt.

#### **4.3 Kontraindikazzjonijiet**

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

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

##### **Indeboliment fil-funzjoni tal-kliewi**

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

##### **Aċċessjonijiet**

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

##### **Il-pillola Aerius fiha lactose**

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

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

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

##### **Popolazzjoni pedjatrika**

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

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

#### **4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ**

##### **Tqala**

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

##### **Treddiġħ**

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

##### **Fertilità**

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

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

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

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

#### 4.8 Effetti mhux mixtieqa

##### Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Fi provi kliniči ta' medda ta' indikazzjonijiet fosthom rinite allergika u urtikarja idjopatika kronika, bid-doża rakkodata ta' 5 mg kuljum, l-effetti mhux mixtieqa b'Aerius kien rrappurtati fi 3% tal-pazjenti aktar minn dawk ikkurati bi plaċebo. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti li kien rrappurtati aktar minn dak tal-plaċebo kien għejja (1.2%), ġalq xott (0.8%), u uġiġi ta' ras (0.6%).

##### Popolazzjoni pedjatrika

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

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

Il-frekwenza tar-reazzjonijiet avversi minn provi kliniči li kien rrappurtati aktar milli bil-plaċebo u effetti oħra mhux mixtieqa rrappurtati matul il-perjodu ta' wara t-tqegħid fis-suq huma elenkti fit-tabella li jmiss. Il-frekwenzi huma definiti bhala komuni ħafna ( $\geq 1/10$ ), komuni ( $\geq 1/100$  sa  $< 1/10$ ), mhux komuni ( $\geq 1/1,000$  sa  $< 1/100$ ), rari ( $\geq 1/10,000$  sa  $< 1/1,000$ ), rari ħafna ( $< 1/10,000$ ) u mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-dejta disponibbli).

Klassi tas-Sistemi u tal-Organji	Frekwenza	Reazzjonijiet avversi li dehru b'Aerius
<b>Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni</b>	Mhux magħrufa	Żieda fl-aplit
<b>Disturbi psikjatriċi</b>	Rari ħafna Mhux magħruf	Alluċinazzjonijiet Imġiba mhux normali, aggressjoni, burdata depressa
<b>Disturbi fis-sistema nervuża</b>	Komuni Rari ħafna	Uġiġi ta' ras Sturdament, sonnolenza, nuqqas ta' rqad, iperattività psikomotorjali, aċċessjonijiet
<b>Disturbi fl-ghajnejn</b>	Mhux magħruf	Għajnejn xott
<b>Disturbi fil-qalb</b>	Rari ħafna Mhux magħruf	Takikardija, u taħbit mghäggel tal-qalb Titwil tal-intervall QT
<b>Disturbi gastro-intestinali</b>	Komuni Rari ħafna	Halq xott Uġiġi addominali, dardir, rimettar, dispepsija, dijarea
<b>Disturbi fil-fwied u fil-marrara</b>	Rari ħafna Mhux magħruf	Żieda fl-enżimi tal-fwied, żieda fil-bilirubina, epatite Suffeja
<b>Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħbi il-ġilda</b>	Mhux magħruf	Sensittività għad-dawl
<b>Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi</b>	Rari ħafna	Majalġja
<b>Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata</b>	Komuni Rari ħafna Mhux magħruf	Għejja kbira Reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva (bħal reazzjonijiet ana fil-lattiċi, angħoedema, ħakk, raxx u urtikarja) Astenja
<b>Investigazzjonijiet</b>	Mhux magħrufa	Żieda fil-piż

### Popolazzjoni pedjatrika

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

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

### Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanc bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciinali. Il-professjonisti tal-kura tas-sahħha huma mitluba jirrappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'Appendiċċi V.

## **4.9 Doža eċċessiva**

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

### Trattament

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

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

### Sintomi

Abbaži ta' prova klinika b'hafna doži, li fiha ngħataw sa 45 mg ta' desloratadine (disa' darbiet id-doža klinika), ma ġew osservati l-ebda effetti kliniči rilevanti.

### Popolazzjoni pedjatrika

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

## **5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI**

### **5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi**

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

### Mekkaniżmu ta' azzjoni

Desloratadine huwa antagonist ta' istamina li ma jħeddl ix-żgħix u li jaħdem fit-tul b'attività antagonista selettiva għar-riċettur-H<sub>1</sub> periferali. Wara li jingħata b'mod orali, desloratidine jimblokka r-riċetturi-H<sub>1</sub> periferali tal-istamina b'mod selettiv għaliex is-sustanza ma tħalliex tidħol fis-sistema nervuż-ċentrali.

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

### Effikaċċja klinika u sigurtà

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

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

### Effetti farmakodinamici

Desloratadine ma jippenetrax malajr fis-sistema nervuża centrali. Fi provi kliniči kkontrollati bid-doża rakkomandata ta' 5 mg kuljum, il-każijiet ta' dawk li qabdhom ngħas żejjed ma kinux aktar meta mqabbla mal-plaċebo. Aerius mogħti bħala doża waħda kuljum ta' 7.5 mg ma affettwax il-prestazzjonijiet psikomotorei fi provi kliniči. Fi studju b'doża waħda li sar fl-adulti, desloratadine 5 mg ma affettwax il-miżuri standard tal-prestazzjoni tat-titjir fl-ajru li jinkludu aggravament fin-nħas suġġettiv jew il-ħila biex jiġu eżegwiti proceduri relatati mat-titjir fl-ajru.

Fi provi kliniči farmakologiċi, l-ġhoti flimkien mal-alkohol ma žiedx l-effetti li jindebbolixxu l-prestazzjoni tal-alkohol jew žieda fin-nħas. Ma kienx hemm differenzi sinifikanti bejn ir-riżultati ta' testijiet psikomotorei fil-gruppi ta' desloratadine u tal-plaċebo, kemm meta kien mogħti waħdu kif ukoll mal-alkohol.

F'pazjenti b'rinite allergika, Aerius kien effettiv biex iserraħ sintomi bħal għatis, tnixxija mill-imnieħer, u ħakk, kif ukoll ħakk, dmugħ u ħmura fl-ghajnejn, u ħakk fis-saqaf tal-ħalq. Aerius ikkontrolla s-sintomi b'mod effettiv għal 24 siegħa.

### Popolazzjoni pedjatrika

L-effikaċċja tal-pilloli Aerius ma ntwerietx b'mod čar fi provi b'pazjenti adolexxenti minn 12 sa 17-il sena.

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

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

Urtikarja idjopatika kronika kienet studjata bħala mudell kliniku għall-kundizzjonijiet tal-urtikarja, peress li l-patofizjologija sottostanti hija simili, irrispettivament mill-etiżjogja, u peress li pazjenti kliniči jistgħu jiġi rregistrati aktar facilment b'mod prospettiv. Peress illi l-ħelsien tal-istamina huwa l-fattur li jikkawża l-mard kollu li jinvolu l-urtikarja, desloratadine huwa mistenni li jkun effettiv biex minbarra għal urtikarja idjopatika kronika, jipprovi serħan mis-sintomi għal kundizzjonijiet oħra li jinvolu l-urtikarja, hekk kif qed jingħata parir fil-linji gwida kliniči.

F'żewġ provi kkontrollati bi plaċebo li damu sitt ġimħat f'pazjenti b'urtikarja idjopatika kronika, Aerius kien effettiv biex iserraħ il-ħakk u jnaqqas id-daqs u l-ammont ta' horriqja fl-ahħar tal-ewwel intervall tad-dožaġġ. F'kull prova, l-effetti nżammu tul l-24 siegħa bejn doża u oħra. Bħal provi oħra b'antiistamini f'urtikarja idjopatika kronika, il-minoranza tal-pazjenti li kienu identifikati bħala li ma wrewx rispons għall-antiistamini kienu eskużi. Titjib fil-ħakk ta' aktar minn 50% deher f'55% tal-pazjenti kkurati b'desloratadine imqabbel ma' 19% tal-pazjenti kkurati bi plaċebo. Kura b'Aerius tejjeb ukoll b'mod sinifikanti n-nuqqas ta' rqad u funzjoni ta' matul il-jum, kif imkejjel bi skala b'erba' punti li tintużza biex tevalwa dawn il-varjanti.

## **5.2 Tagħrif farmakokinetiku**

### Assorbiment

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

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

### Distribuzzjoni

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

### Bijotrasformazzjoni

L-enzima responsabbli għal metabolizmu ta' desloratadine għadha ma għietx identifikata, u għalhekk, xi interazzjoni jiet ma' xi prodotti mediċinali oħra ma jistgħux jiġi esklusi għal kollox. Desloratadine ma jimpedixx CYP3A4 *in vivo*, u studji *in vitro* wrew li l-prodott mediċinali ma jimpedixx CYP2D6 u la huwa substrat u l-anqas inibitħu tal-glikoproteina-P.

### Eliminazzjoni

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

### Pazjenti b'indeboliment tal-kliewi

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

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

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

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

## **6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU**

### **6.1 Lista ta' eċċipjenti**

Qalba tal-pillola:

calcium hydrogen phosphate dihydrate

microcrystalline cellulose

maize starch

talc

Kisja tal-pillola:

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

kisja trasparenti (li fiha hypromellose, macrogol 400)

carnauba wax

white wax

### **6.2 Inkompatibbiltajiet**

Mhux applikabbli.

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

Sentejn

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

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

Aħżeen fil-pakkett originali.

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

Aerius jiġi fornut f'folji li huma kostitwiti minn folja b'rita laminata magħluqa bil-fojl permezz tas-sħana. Il-materjali tal-folja jikkonsistu f'rita tal-polychlorotrifluoroethylene (PCTFE)/Polyvinyl Chloride (PVC) (il-wiċċ li jmiss mal-prodott) b'għatu tal-fojl tal-aluminju mghotti b'rita tal-vinyl imwaħħla billi tigi imsahħna (il-wiċċ li jmiss mal-prodott) li hija magħluqa billi tigi imsahħna. Pakketti ta' 1, 2, 3, 5, 7, 10, 14, 15, 20, 21, 30, 50, 90, 100 pillola. Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

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

L-ebda ħtiġijiet speċjali.

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

N.V. Organon

Kloosterstraat 6

5349 AB Oss

L-Olanda

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

EU/1/00/160/001-013

EU/1/00/160/036

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 15 ta' Jannar 2001

Data tal-ahħar tiġid: 15 ta' Jannar 2006

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

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

## **1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI**

Aerius 0.5 mg/ml soluzzjoni orali

## **2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA**

Kull ml ta' soluzzjoni orali fih 0.5 mg desloratadine.

### Eċċipjent(i) b'effett magħruf

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

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

## **3. GHAMLA FARMAČEWTKA**

Soluzzjoni orali hija soluzzjoni ċara u bla kulur.

## **4. TAGHRIF KLINIKU**

### **4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi**

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

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

### **4.2 Pożologija u metodu ta' kif għandu jingħata**

#### Pożologija

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

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

#### *Popolazzjoni pedjatrika*

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

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

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

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

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

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

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

### Metodu ta' kif għandu jingħata

Użu orali

Id-doża tista' tittieħed mal-ikel jew fuq stonku vojt.

### **4.3 Kontraindikazzjonijiet**

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

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

#### Indeboliment fil-funzjoni tal-kliewi

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

#### Aċċessjonijiet

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

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

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

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

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

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

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

#### Aerius soluzzjoni orali fih sodium

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

#### Aerius soluzzjoni orali fih benzyl alcohol

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

Benzyl alcohol jista' jikkawża reazzjonijiet ana fil-aktar.

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

F'dawk li għandhom mard tal-fwied jew tal-kliewi jew dawk li huma tqal jew qed ireddgħu, ammonti kbar ta' benzyl alcohol jistgħidu jikkumulaw u jwasslu għal aċidozi metabolika.

#### Popolazzjoni pedjatrika

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

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

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

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

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

##### Popolazzjoni pedjatrika

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

Fi prova farmakoloġika klinika, pilloli Aerius li ttieħdu flimkien mal-alkohol ma židux l-effetti tal-alkohol li jxekkel il-prestazzjoni (ara sezzjoni 5.1). Madankollu, każjiet ta' intolleranza għall-alkohol u intossikazzjoni gew irappurtati waqt l-użu ta' wara t-tqegħid fis-suq. Għalhekk, hija rrakkomandata l-kawtela jekk l-alkohol jittieħed flimkien magħħom.

#### **4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ**

##### Tqala

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

##### Treddiġħ

Desloratadine instab fit-trabi ta' tweliż/trabi li qegħdin jiġu mreddgħin min-nisa li hadu it-trattament. L-effett ta' desloratadine fit-trabi tat-tweliż/trabi mhux magħruf. Għandha tittieħed deċiżjoni jekk il-mara twaqqafx it-treddiġħ jew twaqqafx it-trattament b'Aerius, wara li jiġi kkunsidrat il-benefiċċju tat-treddiġħ għat-tarbi u l-benefiċċju tat-trattament għall-mara.

##### Fertilità

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

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

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

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

##### Sommarju tal-profil tas-sigurtà

##### Popolazzjoni pedjatrika

Fi provi kliniči fit-tfal, il-formulazzjoni ta' mistura ta' desloratadine nghatat b'kolloks lil 246 tifel u tifla ta' etajiet minn 6 xħur sa 11-il sena. L-inċidenza globali ta' każi avversi fi tfal minn sentejn sa 11-il sena kienet simili għal gruppi fuq desloratadine u dawk fuq placebo. Fi trabi żgħar u tfal żgħar ta' etajiet minn 6 sa 23 xħar, l-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti rrappurtati iżżejjed ta' spiss mill-

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

Fi prova klinika b'578 pazjent adolexxenti, b'età minn 12 sa 17-il sena, l-aktar kaži avversi komuni kien uġiġi ta' ras; dan seħħi f'5.9% tal-pazjenti kkurati b'desloratadine u f'6.9% tal-pazjenti li kienu qed jircievu plaċebo.

#### Adulti u adolexxenti

Fid-doža rakkomandata, fi provi kliniči li saru f'adulti u adolexxenti f'medda ta' indikazzjonijiet fosthom rinite allergika u urtikarja idjopatika kronika, l-effetti mhux mixtieqa ta' Aerius kien rrappurtati fi 3% tal-pazjenti aktar minn dawk ikkurrati bi plaċebo. L-aktar kažijiet avversi frekwenti li kienu rrappurtati aktar minn dawk tal-plaċebo kienu għeja (1.2%), halq xott (0.8%) u uġiġi ta' ras (0.6%).

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

Il-frekwenza tar-reazzjonijiet avversi minn provi kliniči li kienu rrappurtati aktar milli bil-plaċebo u effetti oħra mhux mixtieqa rrappurtati matul il-perjodu ta' wara t-tqegħid fis-suq huma elenkti fit-tabbera li jmiss. Il-frekwenzi huma definiti bħala komuni ħafna ( $\geq 1/10$ ), komuni ( $\geq 1/100$  sa  $< 1/10$ ), mhux komuni ( $\geq 1/1,000$  sa  $< 1/100$ ), rari ( $\geq 1/10,000$  sa  $< 1/1,000$ ), rari ħafna ( $< 1/10,000$ ) u mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-dejta disponibbli).

Klassi tas-Sistemi u tal-Organji	Frekwenza	Reazzjonijiet avversi li dehru b'Aerius
<b>Disturbi fil-metabolizmu u n-nutriżzjoni</b>	Mhux magħrufa	Żieda fl-apptit
<b>Disturbi psikjatriċi</b>	Rari ħafna Mhux magħruf	Alluċinazzjonijiet Imġiba mhux normali, aggressjoni, burdata depressa
<b>Disturbi fis-sistema nervuża</b>	Komuni Komuni (tfal ta' inqas minn sentejn) Rari ħafna	Uġiġi ta' ras Insomnja  Sturdament, sonnolenza, nuqqas ta' rqad, iperattività psikomotorjali, aċċessjonijiet
<b>Disturbi fl-ghajnejn</b>	Mhux magħruf	Għajnejn xott
<b>Disturbi fil-qalb</b>	Rari ħafna Mhux magħruf	Takikardija, u taħbit mghäggel tal-qalb Titwil tal-intervall QT
<b>Disturbi gastro-intestinali</b>	Komuni Komuni (tfal ta' inqas minn sentejn) Rari ħafna	Halq xott Dijarea  Uġiġi addominali, dardir, rimettar, dispepsija, dijarea
<b>Disturbi fil-fwied u fil-marrara</b>	Rari ħafna Mhux magħruf	Żieda fl-enżimi tal-fwied, żieda fil-bilirubina, epatite Suffeja
<b>Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taht il-ġilda</b>	Mhux magħruf	Sensittività għad-dawl
<b>Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi</b>	Rari ħafna	Majalġja
<b>Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata</b>	Komuni Komuni (tfal ta' inqas minn sentejn) Rari ħafna  Mhux magħruf	Għeja kbira Deni  Reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva (bħal reazzjonijiet anafilattiċi, anġjoedema, ħakk, raxx u urtikarja) Astenja
<b>Investigazzjonijiet</b>	Mhux magħrufa	Żieda fil-piż

### Popolazzjoni pedjatrika

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

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

### Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciinali. Il-professionisti tal-kura tas-saħħha huma mitluba jirrappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'Appendici V.

## **4.9 Doža eċċessiva**

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

### Trattament

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

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

### Sintomi

Abbaži ta' prova klinika b'ħafna doži f'adulti u adolexxenti, li fiha nghataw sa 45 mg ta' desloratadine (disa' darbiet id-doža klinika), ma ġew osservati l-ebda effetti kliniči rilevanti.

### Popolazzjoni pedjatrika

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

## **5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI**

### **5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi**

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

### Mekkaniżmu ta' azzjoni

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

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

## Effikaċċja klinika u sigurtà

### Popolazzjoni pedjatrika

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

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

### Adulti u adolexxenti

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

### Effetti farmakodinamiċi

Desloratadine ma jippenetrax malajr fis-sistema nervuża centrali. Fi provi kliniči kkontrollati bid-doži rakkomadata ta' 5 mg kuljum, il-każżejjiet ta' dawk li qabadhom ngħas žejjed ma kinux aktar meta mqabbla mal-plaċebo. Il-pilloli Aerius mogħtija bhala doża waħda kuljum ta' 7.5 mg lill-adulti u adolexxenti ma affettwawx il-prestazzjonijiet psikomotorei fi provi kliniči. Fi studju b'doża waħda li sar fl-adulti, desloratadine 5 mg ma affettwax il-miżuri standard tal-prestazzjoni tat-titjir fl-ajru li jinkludu aggravament fin-nġħas sugġettiv jew il-ħila biex jiġu eżegwiti proceduri relatati mat-titjir fl-ajru.

Fi provi kliniči farmakologiċi, l-ġħoti flimkien mal-alkohol ma žiedx l-effetti li jindebbolixxu l-prestazzjoni tal-alkohol jew żieda fin-nġħas. Ma kienx hemm differenzi sinifikanti bejn ir-riżultati ta' testijiet psikomotorei fil-gruppi ta' desloratadine u tal-plaċebo, kemm meta kien mogħti waħdu kif ukoll mal-alkohol.

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

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

Minbarra l-klassifikazzjonijiet stabbiliti tal-istaġun u perenni, rinite allerġika tista' minnflok tkun ikkl-klassifikata bhala rinite allerġika intermittenti u rinite allergika persistenti skont kemm idumu s-sintomi. Rinite allerġika intermittenti hija definita bhala l-preżenza ta' sintomi għal anqas minn 4 ġranet fil-ġimgħa jew għal anqas minn 4 ġimgħat. Rinite allerġika persistenti hija definita bhala l-preżenza ta' sintomi għal 4 ġranet jew aktar fil-ġimgħa u għal aktar minn 4 ġimgħat.

Il-pilloli Aerius kienu effettivi biex iserrħu l-problemi relatati ma' rinite allerġika tal-istaġun kif jidher mill-puntegħ totali tal-kwestjonarju fuq il-kwalità tal-ħajja b'rino konguntivite. L-akbar titjib deher fl-oqasma ta' problemi prattiċi u attivitajiet ta' kuljum limitati mis-sintomi.

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

F'żewġ provi kkontrollati bi plačebo li damu sitt ġimħat f'pazjenti b'urtikarja idjopatika kronika, Aerius kien effettiv biex iserra il-ħakk u jnaqqas id-daqs u l-ammont ta' horriqija fl-ahħar tal-ewwel intervall tad-dožaġġ. F'kull prova, l-effetti nżammu tul l-24 siegħa bejn doža u oħra. Bħal provi oħra b'antiistamini f'urtikarja idjopatika kronika, il-minoranza tal-pazjenti li kienu identifikati bħala li ma wrewx rispons ghall-antiistamini kienu eskużi. Titjib fil-ħakk ta' aktar minn 50% deher f'55% tal-pazjenti kkontra b'desloratadine imqabbel ma' 19% tal-pazjenti kkontra b'plačebo. Kura b'Aerius tejbet ukoll b'mod sinifikanti n-nuqqas ta' rqad u funzjoni ta' matul il-jum, kif imkejjel bi skala b'erba' punti li tintuża biex tevalwa dawn il-varjanti.

## 5.2 Tagħrif farmakokinetiku

### Assorbiment

Il-konċentrazzjonijiet ta' desloratadine fil-plażma jkunu jistgħu jitkejlu fi żmien 30 minuta minn meta jingħata f'adulti u adolexxenti. Desloratadine jiġi assorbit tajjeb u l-ogħla konċentrazzjoni tinkiseb wara madwar 3 sīghat; il-half-life fl-ahħar fażi hija madwar 27 siegħa. Il-grad ta' akkumulazzjoni ta' desloratadine kien jaqbel mal-half-life tiegħi (madwar 27 siegħa) u l-frekwenza ta' dožaġġ ta' darba kuljum. Il-bijodisponibilità ta' desloratadine kienet proporzjonal iġħad-doža fuq il-medda ta' 5 mg sa 20 mg.

F'serje ta' provi farmakokinetici u kliniči, 6% tal-individwi kisbu konċentrazzjoni oħla ta' desloratadine. Il-prevalenza ta' dan il-fenotip ta' metabolizzatur dghajnejf seta' jitqabbel mal-individwi adulti (6%) u dawk pedjatriċi minn sentejn sa 11-il sena (6%), u oħla fis-Suwed (18% adulti, 16% pedjatriċi) milli fil-Kawasaki (2% adulti, 3% pedjatriċi) fiż-żewġ popolazzjonijiet.

Fi studju farmakokinetiku b'ħafna doži li sar bil-formulazzjoni tal-pillola f'individwi adulti f'saħħiethom, erba' individwi nstabu li kienu metabolizzaturi dghajnejf ta' desloratadine. Dawn l-individwi kellhom konċentrazzjoni tas-C<sub>max</sub> kważi 3-darbiet oħla wara madwar 7 sīghat b'half-life fil-fażi terminali ta' madwar 89 siegħa.

Ġew osservati parametri farmakokinetici simili fi studju farmakokinetiku b'ħafna doži li sar bil-formulazzjoni tal-mistura f'individwi pedjatriċi li huma metabolizzaturi dghajfin minn sentejn sa 11-il sena li kienu ddijanostikati b'rinite allergika. L-esponent (AUC) għal desloratadine kien madwar 6 darbiet oħla u s-C<sub>max</sub> kien madwar 3 sa 4 darbiet oħla wara 3-6 sīghat b'half life terminali ta' madwar 120 siegħa. L-esponent kien l-istess fl-adulti u metabolizzaturi dghajfin pedjatriċi meta kkontra b'doži xierqa għall-ħażżeha. Il-profil tas-sigurta globali f'dawn l-individwi ma kienx differenti minn dak tal-popolazzjoni ġenerali. L-effetti ta' desloratadine f'metabolizzaturi dghajfin ta' anqas minn sentejn ma kinux studjati.

Fi studji separati b'doža waħda, bid-doži rrakkmandati, il-pazjenti pedjatriċi kellhom valuri tal-AUC u C<sub>max</sub> ta' desloratadine li setgħu jitqabblu ma' dawk ta' adulti li reċiev doža ta' 5 mg ta' mistura desloratadine.

### Distribuzzjoni

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

Fi studju b'doža waħda, *crossover* ta' desloratadine, il-formulazzjonijiet tal-pillola u l-mistura nstabu li kienu bijoekwivalenti. Peress li s-soluzzjoni orali għandha l-istess konċentrazzjoni ta' desloratadine,

ma kienx hemm bżonn li jsir studju ta' bijoekwivalenza għax hu mistenni li jkun l-istess għall-mistura u għall-pillola.

#### Bijotrasformazzjoni

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

#### Eliminazzjoni

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

#### Pazjenti b'indeboliment tal-kliewi

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

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

Desloratadine huwa l-metabolit attiv ewljeni ta' loratadine. Studji li mhumiex kliniči li saru b'desloratadine u loratadine urew li m'hemmx differenzi mill-lat kwalitattiv jew kwantitattiv fil-profil ta' tossicità ta' desloratadine u loratadine f'livelli komparabbi ta' esponenti għal desloratadine.

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

## **6. TAGĦRIF FARMAČEWTIKU**

### **6.1 Lista ta' eċċipjenti**

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

### **6.2 Inkompatibbiltajiet**

Mhux applikabbli.

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

Sentejn

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

Tagħmlux fil-friżza. Aħżeen fil-pakkett originali

#### **6.5 In-natura tal-kontenit u ta' dak li hemm go fih**

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

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

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

L-ebda ġtiġijiet speċjali.

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

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

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

EU/1/00/160/061-069

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 15 ta' Jannar 2001  
Data tal-ahħar tiġid: 15 ta' Jannar 2006

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

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

## **ANNESS II**

- A. MANIFATTUR(I) RESPONSABBLI GHALL-HRUġ TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŽU**
- C. KONDIZZJONIJIET U REKWIZITI OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**
- D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŽU SIGUR U EFFETTIV TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

## A. MANIFATTUR(I) RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT

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

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

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

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

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

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

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

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

Ir-rekwiziti biex jiġu pprezentati PSURs għal dan il-prodott medicinali huma mniżzla fil-lista tad-dati ta' referenza tal-Unjoni (lista EURD) prevista skont l-Artikolu 107c(7) tad-Direttiva 2001/83/KE u kwalunkwe aġġornament sussegwenti ppubblikat fuq il-portal elettroniku Ewropew tal-mediċini.

## D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŽU SIGUR U EFFETTIV TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

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

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħid fis-suq (MAH) għandu jwettaq l-attivitajiet u l-interventi meħtieġa ta' farmakovigilanza dettaljati fl-RMP maqbūl ippreżentat fil-Modulu 1.8.2 tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħid fis-suq u kwalunkwe aġġornament sussegwenti maqbūl tal-RMP.

RMP aġġornat għandu jiġi pprezentat:

- Meta l-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini titlob din l-informazzjoni;
- Kull meta s-sistema tal-ġestjoni tar-riskju tiġi modifikata speċjalment minħabba li tasal informazzjoni ġidida li tista' twassal għal bidla sinifikanti fil-profil bejn il-benefiċċju u r-riskju jew minħabba li jintlaħaq għan importanti (farmakovigilanza jew minimizzazzjoni tar-riskji).

**ANNESS III**  
**TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF**

## **A. TIKKETTAR**

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

**KAXXA TA' 1, 2, 3, 5, 7, 10, 14, 15, 20, 21, 30, 50, 90, 100 PILLOLA**

### **1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Aerius 5 mg pillola miksija b'rita  
desloratadine

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

Kull pillola fiha 5 mg desloratadine.

### **3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI**

Fih lactose.

Għal aktar informazzjoni ara l-fuljett ta' tagħrif.

### **4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

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

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

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

### **6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL**

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

### **7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**

**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

**9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN**

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

Aħżeen fil-pakkett oriġinali.

**10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR- RIMI TA' PRODOTTI MEDICINALI  
MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK  
HEMM BŻONN****11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID  
FIS-SUQ**

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

**12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ**

EU/1/00/160/001	Pillola 1
EU/1/00/160/002	2 pilloli
EU/1/00/160/003	3 pilloli
EU/1/00/160/004	5 pilloli
EU/1/00/160/005	7 pilloli
EU/1/00/160/006	10 pilloli
EU/1/00/160/007	14-il pillola
EU/1/00/160/008	15-il pillola
EU/1/00/160/009	20 pillola
EU/1/00/160/010	21 pillola
EU/1/00/160/011	30 pillola
EU/1/00/160/012	50 pillola
EU/1/00/160/036	90 pillola
EU/1/00/160/013	100 pillola

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

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

**17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D**

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

**18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM**

PC

SN

NN

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI**

**KAXXA TA' 1, 2, 3, 5, 7, 10, 14, 15, 20, 21, 30, 50, 90, 100 PILLOLA**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Aerius pillola 5 mg  
desloratadine

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

Organon

**3. DATA TA' SKADENZA**

JIS

**4. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**5. OHRAJN**

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

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

### **1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Aerius 0.5 mg/ml soluzzjoni orali  
desloratadine

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

Kull ml ta' soluzzjoni orali fih 0.5 mg desloratadine.

### **3. LISTA TA' EĆCIPJENTI**

Fih sorbitol (E420), propylene glycol (E1520) u benzyl alcohol.

Għal aktar informazzjoni ara l-fuljett ta' tagħrif.

### **4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

**soluzzjoni orali**

30 ml b'kuċċarina waħda

50 ml b'kuċċarina waħda

60 ml b'kuċċarina waħda

100 ml b'kuċċarina waħda

120 ml b'kuċċarina waħda

150 ml b'kuċċarina waħda

150 ml b'siringa waħda għall-ħalq

225 ml b'kuċċarina waħda

300 ml b'kuċċarina waħda

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

Użu orali

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

### **6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL**

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

### **7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**

### **8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

**9. KUNDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN**

Tagħmlux fil-friża. Aħżeen fil-pakkett originali.

**10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDICINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK HEMM BŻONN****11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGĦID FIS-SUQ**

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

**12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGĦID FIS-SUQ**

EU/1/00/160/061	30 ml b'kuċċarina waħda
EU/1/00/160/062	50 ml b'kuċċarina waħda
EU/1/00/160/063	60 ml b'kuċċarina waħda
EU/1/00/160/064	100 ml b'kuċċarina waħda
EU/1/00/160/065	120 ml b'kuċċarina waħda
EU/1/00/160/066	150 ml b'kuċċarina waħda
EU/1/00/160/069	150 ml b'siringa waħda għall-ħalq
EU/1/00/160/067	225 ml b'kuċċarina waħda
EU/1/00/160/068	300 ml b'kuċċarina waħda

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

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

Aerius

**17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D**

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

**18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDDEM**

PC

SN

NN

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN**

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

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

Aerius 0.5 mg/ml soluzzjoni orali  
desloratadine

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

Użu orali

**3. DATA TA' SKADENZA**

JIS

**4. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

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

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

**6. OHRAJN**

Tagħmlux fil-friżza. Aħżeen fil-pakkett originali.

**B. FULJETT TA' TAGHRIF**

## Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-pazjent

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

**Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tibda tieħu din il-mediċina peress li fih informazzjoni importanti għalik.**

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek.
- Din il-mediċina ġiet mogħtija lilek biss. M'għandekx tghaddiha lil persuni oħra. Tista' tagħmlilhom il-ħsara, anke jekk għandhom l-istess sinjal ta' mard bħal tiegħek.
- Jekk ikollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li muwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

#### **F'dan il-fuljett:**

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

#### **1. X'inhu Aerius u għalxiex jintuża**

##### **X'inhu Aerius**

Aerius fih desloratadine li huwa antiistamina.

##### **Kif jaħdem Aerius**

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

##### **Meta għandu jintuża Aerius**

Aerius itaffi s-sintomi assoċjati ma' rinitte allergika (infjammazzjoni tal-passaġġi fl-imnieħher ikkawżata minn allergija, pereżempju *hay fever* jew allergija għad-dust mites) fl-adulti u fl-adolexxenti minn 12-il sena 'l fuq. Dawn is-sintomi jinkludu ghatis, imnieħher inixxi jew ħakk fl-imnieħher, ħakk fis-saqaf tal-ħalq u ħakk, ħmura jew dmugħ fl-ghajnejn.

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

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

#### **2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Aerius**

##### **Tiħux Aerius**

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

##### **Twissijiet u prekawzjonijiet**

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

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

## **Tfal u adolexxenti**

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

### **Mediċini oħra u Aerius**

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

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qiegħed tieħu, ġadu dan l-aħħar jew tista' tieħu xi medicini oħra.

### **Aerius ma' ikel, xorb u alkoħol**

Aerius jista' jittieħed mal-ikel jew waħdu.

Oqgħod attent meta tieħu Aerius mal-alkoħol.

### **Tqala, treddiġi u fertilità**

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

It-teħid ta' Aerius muhuwiex rakkomandat jekk inti tqila jew qed tredda' tarbijja.

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

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

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

### **Il-pillola Aerius fiha lactose**

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

## **3. Kif għandek tieħu Aerius**

Dejjem għandek tieħu din il-mediċina skont il-parir eż-żarr tat-tieb. Iċċekkja mat-tabib jew mal-ispiżjar tiegħek jekk ikollok xi dubju.

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

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

Din il-mediċina hija għal užu orali.

Ibla' l-pillola shiħa.

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

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

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

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

### **Jekk tieħu Aerius aktar milli suppost**

Hu Aerius biss kif ordnawlekk. Mħux mistennija problemi serji b'doża eċċessiva aċċidentalni.

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

## **Jekk tinsa tieħu Aerius**

Jekk tinsa tieħu d-doża fil-ħin, ġudha malli tiftakar u mbagħad erga' lura għall-iskeda regolari tiegħek. M'għandek tieħu doża doppja biex tpatti għal kull doża li tkun insejt tieħu.

## **Jekk tieqaf tieħu Aerius**

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

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

Bhal kull mediċina oħra, din il-mediċina tista' tikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f'kulħadd.

Matul it-tqegħid fis-suq ta' Aerius, b'mod rari ġafna kienu rrappurtati kažijiet ta' reazzjonijiet allergiči qawwija (diffikultà fit-teħid tan-nifs, ħarġi, ħakk, horriqja u nefha). Jekk inti timnota kwalunkwe wieħed minn dawn l-effetti sekondarji serji, tkomplix tieħu l-mediċina u fittex parir mediku urġenti minnufih.

Fi studji kliniči fl-adulti, l-effetti sekondarji kienu rrappurtati kważi daqs kemm ikun hemm b'pillola finta. Madankollu, għejja, halq xott u wġiġi ta' ras kienu rrappurtati b'mod aktar frekwenti minn dawk li jkun hemm b'pillola finta. Fl-adolexxenti, l-ugħiġi ta' ras kien l-aktar effett sekondarju rrappurtat b'mod komuni.

Fi studji kliniči b'Aerius, l-effetti sekondarji li ġejjin kienu rrappurtati bħala:

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

- għejja kbira
- halq xott
- ugħiġi ta' ras

Matul it-tqegħid fis-suq ta' Aerius, l-effetti sekondarji li ġejjin gew irrapportati bħala:

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

- reazzjonijiet allergiči qawwija
- raxx
- qalb thabba b'mod qawwi jew irregolari
- qalb thabba b'mod mgħaqgħel
- ugħiġi fl-istonku
- thossox se tirremetti (dardir)
- rimettar
- stonku mdardar
- dijarea
- sturdament
- ngħas
- ma tkunx tista' torqod
- ugħiġi fil-muskoli
- allucinazzjonijiet
- aċċessjonijiet
- irrekwiezza b'żieda fil-moviment tal-ġisem
- infjammazjoni tal-fwied
- testijiet tal-funzjoni tal-fwied mhux normali

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

- dghufija mhux tas-soltu
- il-ġilda u/jew l-abjad tal-ġħajnejn jisfaru
- žieda fis-sensittivitā tal-ġilda ġħax-xemx, anke f'każ ta' xemx imċajpra, u għal dawl UV, per eżempju għal dwal UV ta' solarju
- bidliet fil-mod kif thabba il-qalb
- imgħiba mhux normali
- aggressjoni
- žieda fil-piż, žieda fl-apptit
- burdata depressa
- ġħajnejn xotti

#### Tfal

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

- rata baxxa ta' taħbi tal-qalb
- bidla fil-mod kif thabba il-qalb
- imgħiba mhux normali
- aggressjoni

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

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

## **5. Kif taħżeen Aerius**

Żomm din il-mediċina fejn ma tidħirx u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

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

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 30°C. Aħżeen fil-pakkett originali.

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

Tarmix mediċini mal-ilma tad-draġġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispiżjar tiegħek dwar kif għandek tarmi mediċini li m'għaddekk tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

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

#### **X'fih Aerius**

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

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

Aerius 5 mg pillola mikṣija b'rita hija blu čara, tonda, u intaljata bl-ittri "S" u "P" tawwalin fuq naħha waħda u mingħajr marki fuq in-naħha l-ohra.

Aerius pilloli ta' 5 mg miksija b'rita huma ppakkjati f'folji f'pakketti ta' 1, 2, 3, 5, 7, 10, 14, 15, 20, 21, 30, 50, 90 jew 100 pillola.  
Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

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

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

N.V. Organon

Kloosterstraat 6

5349 AB Oss

L-Olanda

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

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

**België/Belgique/Belgien**

Organon Belgium

Tél/Tel: 0080066550123 (+32 2 2418100)

dpc.benelux@organon.com

**България**

Органон (И.А.) Б.В. -клон България

Тел.: +359 2 806 3030

dpc.bulgaria@organon.com

**Česká republika**

Organon Czech Republic s.r.o.

Tel.: +420 233 010 300

dpc.czech@organon.com

**Danmark**

Organon Denmark ApS

Tlf: + 45 4484 6800

info.denmark@organon.com

**Deutschland**

Organon Healthcare GmbH

Tel: 0800 3384 726 (+49 (0) 89 2040022 10)

dpc.germany@organon.com

**Eesti**

Organon Pharma B.V. Estonian RO

Tel: +372 66 61 300

dpc.estonia@organon.com

**Ελλάδα**

BIANEEΞ A.E

Tηλ: +30 210 80091 11

Mailbox@vianex.gr

**España**

Organon Salud, S.L.

Tel: +34 91 591 12 79

organon\_info@organon.com

**Lietuva**

Organon Pharma B.V. Lithuania atstovybė

Tel.: + 370 52041693

dpc.lithuania@organon.com

**Luxembourg/Luxemburg**

Organon Belgium

Tél/Tel: 0080066550123 (+32 2 2418100)

dpc.benelux@organon.com

**Magyarország**

Organon Hungary Kft.

Tel.: +36 1 766 1963

dpc.hungary@organon.com

**Malta**

Organon Pharma B.V., Cyprus branch

Tel: +356 2277 8116

dpc.cyprus@organon.com

**Nederland**

N.V. Organon

Tel.: 00800 66550123

(+32 2 2418100)

dpc.benelux@organon.com

**Norge**

Organon Norway AS

Tlf: +47 24 14 56 60

info.norway@organon.com

**Österreich**

Organon Austria GmbH

Tel: +43 (0) 1 263 28 65

dpc.austria@organon.com

**Polska**

Organon Polska Sp. z o.o.

Tel.: + 48 22 105 50 01

organonpolksa@organon.com

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

**Portugal**  
Organon Portugal, Sociedade Unipessoal Lda.  
Tel: +351 21 8705500  
[geral\\_pt@organon.com](mailto:geral_pt@organon.com)

**Hrvatska**  
Organon Pharma d.o.o.  
Tel: + 385 1 638 4530  
[dpoc.croatia@organon.com](mailto:dpoc.croatia@organon.com)

**România**  
Organon Biosciences S.R.L.  
Tel: +40 21 527 29 90  
[dpoc.romania@organon.com](mailto:dpoc.romania@organon.com)

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

**Slovenija**  
Organon Pharma B.V., Oss, podružnica  
Ljubljana  
Tel: +386 1 300 10 80  
[dpoc.slovenia@organon.com](mailto:dpoc.slovenia@organon.com)

**Ísland**  
Vistor hf.  
Sími: + 354 535 7000

**Slovenská republika**  
Organon Slovakia s. r. o.  
Tel: +421 2 44 88 98 88  
[dpoc.slovakia@organon.com](mailto:dpoc.slovakia@organon.com)

**Italia**  
Organon Italia S.r.l.  
Tel: +39 06 90259059  
[dpoc.italy@organon.com](mailto:dpoc.italy@organon.com)

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

**Kύπρος**  
Organon Pharma B.V., Cyprus branch  
Τηλ: +357 22866730  
[dpoc.cyprus@organon.com](mailto:dpoc.cyprus@organon.com)

**Sverige**  
Organon Sweden AB  
Tel: +46 8 502 597 00  
[dpoc.sweden@organon.com](mailto:dpoc.sweden@organon.com)

**Latvija**  
Ārvalsts komersanta "Organon Pharma B.V."  
pārstāvniecība  
Tel: +371 66968876  
[dpoc.latvia@organon.com](mailto:dpoc.latvia@organon.com)

**United Kingdom (Northern Ireland)**  
Organon Pharma (UK) Limited  
Tel: +44 (0) 208 159 3593  
[medicalinformationuk@organon.com](mailto:medicalinformationuk@organon.com)

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

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

## Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-pazjent

### Aerius 0.5 mg/ml soluzzjoni orali desloratadine

#### Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tibda tieħu din il-mediċina peress li fih informazzjoni importanti għalik.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew l-infermier tiegħek.
- Din il-mediċina ġiet mogħtija lilek biss. M'għandekx tgħaddiha lil persuni oħra. Tista' tagħmlilhom il-ħsara, anki jekk ikollhom l-istess sinjal ta' mard bħal tiegħek.
- Jekk ikollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li muwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

#### F'dan il-fuljett:

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

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

##### X'inhu Aerius

Aerius fi desloratadine li huwa antiistamina.

##### Kif jaħdem Aerius

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

##### Meta għandu jintuża Aerius

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

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

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

#### 2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Aerius soluzzjoni orali

##### Tiħux Aerius soluzzjoni orali

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

##### Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek qabel tieħu Aerius:

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

## **Tfal u adolexxenti**

Tagħtix din il-mediċina lil tfal iżgħar minn sena.

## **Mediċini oħra u Aerius**

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

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qiegħed tieħu, ġadu dan l-ahħar jew tista' tieħu xi medicina oħra.

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

Aerius jista' jittieħed mal-ikel jew waħdu.

Oqgħod attent meta tieħu Aerius mal-alkoħol.

## **Tqala, treddiġi u fertilità**

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

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

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

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

Fid-doża rakkomandata, din il-mediċina mhijiex mistennija li taffettwa l-ħila tiegħek li ssuq jew li thaddem magni. Għalkemm hafna nies ma jesperjenzawx ġedda, huwa rakkommandat li ma tinvolvix ruħek f'aktivitajiet li jehtieġu prontezza mentali bħas-sewqan ta' karozza jew thaddim ta' makkinarju qabel inti tkun stabbilixxejt ir-rispons tiegħek personali għall-mediċina.

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

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

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

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

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

## **Aerius soluzzjoni orali fih sodium**

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

## **Aerius soluzzjoni orali fih benzyl alcohol**

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

Benzyl alcohol jista' jikkawża reazzjonijiet allergiči.

Tużax għal aktar minn ġimġha fi tfal żgħar (inqas minn 3 snin), sakemm ma jingħatalekk parir tagħmel dan mit-tabib jew mill-ispiżjar tiegħek.

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

Staqsi lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek għal parir jekk inti tqila jew qed tredda'. Dan huwa minħabba li ammonti kbar ta' benzyl alcohol jistgħu jakkumulaw fil-ġisem tiegħek u jistgħu jikkawżaw effetti sekondarji (imsejha “aċidoži metabolika –metabolic acidosis”).

### **3. Kif għandek tieħu Aerius soluzzjoni orali**

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

#### **Użu fit-tfal**

Tfal minn sena sa 5 snin:

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

Tfal minn 6 snin sa 11-il sena:

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

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

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

Jekk mal-flixkun ikun hemm siringa għall-kejl, tista' tužaha minnflok kuċċarina biex tkejjel id-doża xierqa tas-soluzzjoni orali.

Din il-mediċina hija għal użu orali.

Ibla' d-doża tas-soluzzjoni orali u mbagħad ixrob ftit ilma. Tista' tieħu din il-mediċina mal-ikel jew fuq stonku vojt.

Dwar it-tul tal-kura, it-tabib tiegħek ser jiddetermina x'tip ta' rinite allergika qed tbat minnha u jiddetermina għal kemm għandek id-didu tieħu Aerius soluzzjoni orali.

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

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

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

#### **Jekk tieħu Aerius soluzzjoni orali aktar milli suppost**

Hu Aerius soluzzjoni orali biss kif ordnawlek. Mhx mistennija problemi serji b'doża eċċessiva aċċidentalni. Madankollu, jekk tieħu aktar Aerius soluzzjoni orali milli suppost, għid lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek minnufih.

#### **Jekk tinsa tieħu Aerius soluzzjoni orali**

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

#### **Jekk tieqaf tieħu Aerius soluzzjoni orali**

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

### **4. Effetti sekondarji possibbi**

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

Matul it-tqegħid fis-suq ta' Aerius, b'mod rari ħafna kienu rrappurtati każzijiet ta' reazzjonijiet allergiči qawwija (diffikultà fit-teħid tan-nifs, tharħir, ħakk, ħorriqja u nefha). Jekk tinnota kwalunkwe wieħed minn dawn l-effetti sekondarji serji, tkomplix tieħu l-mediċina u fittekk parir mediku urgħenti minnufih.

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

Fi studji kliniči b'Aerius, l-effetti sekondarji li ġejjin kienu rrappurtati bħala:

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

- għeja kbira
- ħalq xott
- uġiġi ta' ras

#### Tfal

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

- dijarea
- deni
- insomnja

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

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

- reazzjonijiet allergiċi qawwija
- raxx
- qalb thabba b'mod qawwi jew irregolari
- qalb thabba b'mod mgħaggel
- uġiġi fl-istonku
- thossox se tirremetti (dardir)
- rimettar
- stonku mdardar
- dijarea
- sturdament
- ngħas
- ma tkunx tista' torqod
- uġiġi fil-muskoli
- alluċinazzjonijiet
- aċċessjonijiet
- irrekwitezza b'żieda fil-moviment tal-ġisem
- infjammazjoni tal-fwied
- testijiet tal-funzjoni tal-fwied mhux normali

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

- dgħufija mhux tas-soltu
- il-ġilda u/jew l-abjad tal-ghajnejn jisfaru
- żieda fis-sensittivitā tal-ġilda għax-xemx, anke f'każ ta' xemx imċajpra, u għal dawl UV, per eżempju għal dwal UV ta' solarju
- bidliet fil-mod kif thabba il-qalb
- imġiba mhux normali
- aggressjoni
- żieda fil-piż, żieda fl-apptit
- burdata depressa
- ghajnejn xotti

## Tfal

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

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

## **Rappurtar tal-effetti sekondarji**

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

## **5. Kif taħżeen Aerius soluzzjoni orali**

Żomm din il-mediċina fejn ma tidhirx u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

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

Tagħmlux fil-friża. Ahżeen fil-pakkett oriġinali.2

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

Tarmix mediċini mal-ilma tad-draġġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispiżjar tiegħek dwar kif għandek tarmi mediċini li m'għadekx tuža. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

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

### **X'fih Aerius soluzzjoni orali**

- Is-sustanza attiva hi desloratadine 0.5 mg/ml
- Is-sustanzi l-oħra tas-soluzzjoni orali huma sorbitol (E420), propylene glycol (E1520) (ara sejjoni 2 “Aerius soluzzjoni orali fi sorbitol (E420) u propylene glycol (E1520)”, sucralose (E955), hypromellose 2910, sodium citrate dihydrate, essenza naturale u artificiale (babbilgamm li fi propylene glycol (E1520) u benzyl alcohol (ara sejjoni 2 “Aerius soluzzjoni orali fi benzyl alcohol”)), citric acid anhydrous, disodium edetate u ilma purifikat.

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

Aerius soluzzjoni orali huwa soluzzjoni čara u bla kulur.

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

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

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

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

N.V. Organon

Kloosterstraat 6

5349 AB Oss

L-Olanda

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

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

**België/Belgique/Belgien**

Organon Belgium

Tél/Tel: 0080066550123 (+32 2 2418100)

dpc.benelux@organon.com

**Lietuva**

Organon Pharma B.V. Lithuania atstovybè Tel.:

+ 370 52041693

dpc.lithuania@organon.com

**България**

Органон (И.А.) Б.В. -клон България

Тел.: +359 2 806 3030

dpc.bulgaria@organon.com

**Luxembourg/Luxemburg**

Organon Belgium

Tél/Tel: 0080066550123 (+32 2 2418100)

dpc.benelux@organon.com

**Česká republika**

Organon Czech Republic s.r.o.

Tel.: +420 233 010 300

dpc.czech@organon.com

**Magyarország**

Organon Hungary Kft.

Tel.: +36 1 766 1963

dpc.hungary@organon.com

**Danmark**

Organon Denmark ApS

Tlf: + 45 4484 6800

info.denmark@organon.com

**Malta**

Organon Pharma B.V., Cyprus branch

Tel: +356 2277 8116

dpc.cyprus@organon.com

**Deutschland**

Organon Healthcare GmbH

Tel: 0800 3384 726 (+49 (0) 89 2040022 10

dpc.germany@organon.com

**Nederland**

N.V. Organon

Tel.: 00800 66550123

(+32 2 2418100)

dpc.benelux@organon.com

**Eesti**

Organon Pharma B.V. Estonian RO

Tel: +372 66 61 300

dpc.estonia@organon.com

**Norge**

Organon Norway AS

Tlf: +47 24 14 56 60

info.norway@organon.com

**Ελλάδα**

BIANEE A.E

Tηλ: +30 210 80091 11

Mailbox@vianex.gr

**Österreich**

Organon Austria GmbH

Tel: +43 (0) 1 263 28 65

dpc.austria@organon.com

**España**

Organon Salud, S.L.

Tel: +34 91 591 12 79

organon\_info@organon.com

**Polska**

Organon Polska Sp. z o.o.

Tel.: + 48 22 105 50 01

organonpolska@organon.com

**France**

Organon France

Tél: + 33 (0) 1 57 77 32 00

**Portugal**

Organon Portugal, Sociedade Unipessoal Lda.

Tel: +351 21 8705500

geral\_pt@organon.com

**Hrvatska**

Organon Pharma d.o.o.

Tel: + 385 1 638 4530

dpc.croatia@organon.com

**România**

Organon Biosciences S.R.L.

Tel: +40 21 527 29 90

dpc罗马尼@organon.com

**Ireland**

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

**Slovenija**

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

**Ísland**

Vistor hf.  
Sími: + 354 535 7000

**Slovenská republika**

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

**Italia**

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

**Suomi/Finland**

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

**Kύπρος**

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

**Sverige**

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

**Latvija**

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

**United Kingdom (Northern Ireland)**

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

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

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