

**ANNESS I**

**SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT**

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

COMETRIQ 20 mg kapsuli ibsin  
COMETRIQ 80 mg kapsuli ibsin

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

Kapsula iebsa fiha cabozantinib (*S*)-malate ekwivalenti għal 20 mg jew 80 mg cabozantinib. Għal-lista shiħa ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1

## **3. GHAMLA FARMAČEWTIKA**

Kapsula iebsa

Il-kapsuli ibsin huma griżi b' "XL184 20mg" stampat bl-iswed fil-korp tal-kapsula. Il-kapsula fiha trab li jkangi minn ofwajt għal abjad.

Il-kapsuli ibsin huma oranġjo b' "XL184 80mg" stampat bl-iswed fil-korp tal-kapsula. Il-kapsula fiha trab li jkangi minn ofwajt għal abjad.

## **4 TAGħrif KLINIKU**

### **4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi**

COMETRIQ hu indikat għall-kura ta' pazjenti adulti b'karċinoma medullari tat-tirojdi lokalment avvanzata jew metastatika progressiva, li ma tistax titneħħa.

Għal pazjenti li għalihom l-istat ta' mutazzjoni *rearranged during transfection* (RET) mhux magħruf jew hu negattiv, possibilità li ma jkunx hemm beneficiċju shiħ għandu jittieħed inkonsiderazzjoni qabel tittieħed deċiżjoni individwali dwar it-trattament (ara tagħrif importanti f'sezzjoni 5.1).

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

It-terapija b'COMETRIQ għandha tinbeda minn tabib b'esperjenza fl-għot ta' prodotti medicinali ta' kontra l-kancer.

#### Pożologija

Il-kapsuli COMETRIQ (cabozantinib) u l-pilloli CABOMETYX (cabozantinib) mhumiex bijoekwivalenti u m'għandhomx jintużaw mingħajr distinzjoni (ara sezzjoni 5.2). Id-doża rakkomandata ta' COMETRIQ hi ta' 140 mg darba kuljum, li tittieħed bħala kapsula oranġjo waħda ta' 80 mg u liet kapsuli griżi ta' 20 mg. It-trattament għandu jitkompla sakemm il-pazjent ma jibqax jikseb beneficiċju kliniku mit-terapija jew sa meta jkun hemm tossiċita inaccċettabbli.

Għandu jkun mistenni li l-maġġoranza tal-pazjenti ttrattati b'COMETRIQ ser ikunu jeħtieġ aġġustament tad-doża waħda jew aktar (tnaqqis u/jew different) minħabba tossiċita. Għalhekk, pazjenti għandhom jiġi mmonitorati mill-qrib matul l-ewwel tmien ġimġħat ta' terapija (ara sezzjoni 4.4).

Il-ġestjoni ta' reazzjonijiet avversi imputati mill-medicina għandha mnejn tkun teħtieg li d-doża titwaqqaf temporanjam u/jew titnaqqas it-terapija b'COMETRIQ. Meta t-tnaqqis fid-doża huwa meħtieġ, huwa rakkomandat li din tonqos għal 100 mg kuljum, li tittieħed bħala kapsula oranġjo ta' 80 mg u kapsula griżi ta' 20 mg, u mbagħad għal 60 mg, li tittieħed bħala 3 kapsuli griżi ta' 20 mg.

Interruzzjonijiet fid-doża huma rakkomandati ghall-ġestjoni ta' tossiċitajiet ta' grad 3 jew akbar jew tossiċitajiet intollerabbi ta' grad 2 ta' CTCAE.

Tnaqqis fid-doża huwa rakkomandat f'każ li, jekk persistenti, jistgħu jkunu serji jew intollerabbi.

Peress li fil-maġġoranza tal-każijiet jistgħu jseħħu b'mod bikri fil-kors tat-trattament, it-tabib għandu jivaluta l-pazjent mill-qrib waqt l-ewwel tmien ġimghat ta' trattament, jekk modifikazzjonijiet fid-doża huma meħtieġa. Każijiet li ġeneralment jseħħu b'mod bikri jinkludu ipokalċemija, ipokalemija, tromoċiṭopenja, pressjoni għolja, sindromu ta' eritrodisestesija palmar-plantar (PPES - palmar-plantar erythrodyesthesia syndrome), u każijiet gastrointestinali (GI) (uġiġ fl-addome u fil-halq, infjammazzjoni mukożali, stitikezza, dijarea, remettar).

Każijiet ta' reazzjonijiet avversi serji (bħal fistula GI) jistgħu jkunu dipendenti fuq id-doża kumulattiva u jistgħu jseħħu fi stadju tardiv ta' trattament.

Jekk pazjent ma jieħux id-doża li suppost jieħu, id-doża li ma ttieħditx m'għandhiex tittieħed jekk ikun baqa' inqas minn 12-il siegħa mid-doża li jkun imiss.

#### Prodotti medicinali li jittieħdu fl-istess waqt

Prodotti medicinali li jittieħdu fl-istess waqt li huma impedituri qawwija ta' CYP3A4 għandhom jintużaw b'kawtela, u l-użu kroniku ta' prodotti medicinali li jittieħdu fl-istess waqt li huma sensibilizzaturi ta' CYP3A4 għandhom jiġu evitati (ara sezzjonjet 4.4 u 4.5).

L-għażla ta' prodott medicinali alternattiv li jittieħed fl-istess waqt b'ebda effett jew effett potenzjali minimu biex jissensibilizza jew jimpedixxi CYP3A4 għandu jkun ikkonsidrat.

#### Pazjenti anzjani

L-ebda aġġustament fid-doża għall-użu ta' carbozantinib f'persuni akbar fl-età ( $\geq 65$  sena) mhu rakkomandat. Madanakollu, xejra fejn tiżdied ir-rata ta' SAEs ġiet osservata f'individwi li għandhom 75 sena u akbar.

#### Razza

Ftit li xejn hemm esperjenza b'cabozantinib f'pazjenti li m'humiex bojod.

#### Indeboliment tal-kliewi

Cabozantinib għandu jintużaw b'kawtela f'pazjenti li għandhom indeboliment tal-kliewi ħafif jew moderat.

Cabozantinib mhux rakkomandat għal użu f'pazjenti b'indeboliment sever tal-kliewi peress li s-sigurtà u l-effikaċja ma ġewx stabbiliti f'din il-popolazzjoni.

#### Indeboliment tal-fwied

F'pazjenti b'indeboliment tal-fwied ħafif jew moderat id-doża rakkomandata ta' cabozantinib hi ta' 60 mg darba kuljum. Huwa rakkomandat monitoraġġ mill-qrib tas-sigurtà globali f'dawn il-pazjenti (ara sezzjoni 5.2) peress li jistgħu jkunu meħtieġa aġġustament jew interruzzjoni tad-doża.

Cabozantinib mhux rakkomandat għal użu f'pazjenti b'indeboliment tal-fwied sever peress li s-sigurtà u l-effikaċja ma ġewx stabbiliti f'din il-popolazzjoni.

#### Pazjenti b'indeboliment fil-qalb

Hemm tagħrif ristrett dwar pazjenti b'indeboliment fil-qalb. L-ebda rakkomandazzjoni speċifika dwar id-dożaġġ ma tista' ssir.

#### Popolazzjoni pedjatrika

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' cabozantinib fi tfal li għandhom <18-il sena għadhom ma ġewx determinati. L-ebda tagħrif mhu disponibbli.

### Metodu ta' kif għandu jingħata

COMETRIQ huwa għal użu orali. Il-kapsuli għandhom jinbelgħu shah u ma jinfethux. Il-pazjenti għandhom jingħataw struzzjonijiet biex ma jieklu xejn għal tal-anqas sagħtejn qabel u wara ma tgħaddi siegħa wara li jieħdu COMETRIQ.

### **4.3 Kontraindikazzjonijiet**

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe wieħed mill-eċċipjenti elenkti fis-sezzjoni 6.1

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

Tnaqqis fid-doża u differiment ta' doži seħħew f'79 % u 72 % rispettivament, ta' pazjenti kkurati b'carbozantinib fl-istudju kliniku ewljeni. It-taqqis fid-doża kellu jseħħi darbtejn f'41 % tal-pazjenti. Il-ħin medjan tal-ewwel tnaqqis fid-doża kien ta' 43 jum, u għall-ewwel differiment tad-doża kien ta' 33 jum. Għalhekk, monitoraġġ mill-qrib tal-pazjenti huwa rakkommandat fl-ewwel tmien ġimgħat ta' terapija (ara sezzjoni 4.2).

#### Epatotossicità

Anormalitajiet ta' testijiet tal-funzjoni tal-fwied (židiet fl-alanine aminotransferase (ALT), fl-aspartate aminotransferase (AST) u fil-bilirubina) ġew osservati b'mod frekwenti f'pazjenti ttrattati b'cabozantinib. Huwa rakkommandat li jsiru testijiet tal-funzjoni tal-fwied (ALT, AST u bilirubina) qabel ma jinbeda t-trattament b'cabozantinib u li jsir monitoraġġ mill-qrib matul it-trattament. Għall-pazjenti b'aggravar tat-testijiet tal-funzjoni tal-fwied ikkunsidrat li huwa relatax mat-trattament b'cabozantinib (jigifieri fejn mhijiex evidenti kawża alternattiva), id-doża għandha titnaqqas jew it-trattament għandu jiġi interrott skont ir-rakkomandazzjonijiet ipprovduti f'sezzjoni 4.2.

#### Perforazzjonijiet, fistuli u axessi intraddominali.

Perforazzjonijiet gastrointestinali (GI) u fistuli serji, xi kultant fatali, u axessi intraddominali ġew osservati b'cabozantinib. Pazjenti li kellhom radjuterapija riċenti, għandhom mard infjammatorju tal-imsaren (eż., marda ta' Crohn, kolite ulcérrattiva, peritonite, jew divertikulite), għandhom infiltrazzjoni tumorili ta' trakea jew bronki jew esofagu, għandhom komplikazzjonijiet minn kirurgija GI li saret qabel (b'mod partikolari assoċjata ma fejjan mdewwem jew inkomplut), jew għandhom komplikazzjonijiet minn terapija ta' radjazzjoni minn qabel għall-kavità toraċika (li jinkludi l-medjastinum) għandhom jiġi evalwati b'attenzjoni qabel ma tinbeda terapija b'cabozantinib u sussegwentement għandhom jiġi monitorati mill-qrib għal sintomi ta' perforazzjonijiet u fistuli. Fistula mhux GI għandha tiġi eskużha kif jixraq f'każijiet ta' mukożte li sseħħ wara l-bidu tat-terapija. Cabozantinib għandu jiġi mwaqqaf f'pazjenti li jesperjenzaw perforazzjoni GI jew fistula GI jew li mhix GI.

#### Każijiet tromboemboliċi

Każijiet ta' tromboemboliżmu venuż, inkluż emboliżmu pulmonari, u każijiet ta' tromboemboliżmu arterjali, xi drabi fatali, ġew osservata b'cabozantinib. Cabozantinib għandu jintuża b'attenzjoni f'pazjenti li huma f'riskju ta', jew għandhom storja ta' dawn il-każijiet. Cabozantinib għandu jitwaqqaf f'pazjenti li jiżviluppaw infart mijokardjali akut jew kull komplikazzjoni tromboembolitika arterjali oħra klinikament sinifikanti.

#### Emorragija

Emorragija severa, xi drabi fatali, ġiet osservata b'cabozantinib. Pazjenti li għandhom evidenza ta' involviment tat-trakea jew bronki b'tumur jew emoptisi qabel il-bidu tat-trattament għandhom jiġi evalwati b'attenzjoni qabel ma tinbeda t-terapija b'cabozantinib. Cabozantinib m'għandux jingħata lil pazjenti b'emorragija serja jew emoptisi riċenti.

#### Anewriżmi u dissezzjonijiet tal-arterji

L-użu ta' inibituri tal-perkors VEGF f'pazjenti bi pressjoni għolja jew mingħajrha jistgħu jippromwovu l-formazzjoni ta' anewriżmi u/jew ta' dissezzjonijiet tal-arterji. Qabel ma jingħata

cabozantinib, dan ir-riskju għandu jiġi kkunsidrat bir-reqqa f'pazjenti b'fatturi ta' riskju bħall-pressjoni għolja jew storja ta' anewriżmu.

#### Disturbi gastrointestinali (GI)

Dijarea, dardir/remettar, tnaqqis fl-apptit, u stomatite/uġiġ fil-ħalq kienu xi whud mir-reazzjonijiet avversi GI rrappurtati bl-aktar mod komuni (ara sezzjoni 4.8). Għandha tiġi stabbilita ġestjoni medika fil-pront, li tinkludi kura ta' appoġġ bi prodotti medicinali antiemetici, kontra d-dijarea, jew antaċċidi, biex jiġi evitati deidratazzjoni, żbilanċi fl-elettroliti u telf ta' piż. Interruzzjoni jew tnaqqis fid-doża, jew waqfien permanenti ta' cabozantinib għandhom jiġi kkunsidrati f'każ ta' reazzjonijiet avversi GI sinifikanti persistenti jew rikorrenti (ara sezzjoni 4.2).

#### Kumplikazzjonijiet tal-ġrieħi

Gew osservati komplikazzjonijiet tal-ġrieħi b'cabozantinib. It-trattament b'cabozantinib għandu jitwaqqaf tal-anqas 28 jum qabel l-intervent kirurgiku skedat, inkluża kirurgija dentali jew proceduri dentali invażivi, jekk possibbli. Id-deċiżjoni biex it-terapija b'cabozantinib tissokta wara intervent kirurgiku għandha tkun ibbażata fuq ġudizzju kliniku mill-fejqan xieraq tal-ferita. Cabozantinib għandu jitwaqqaf f'pazjenti b'komplikazzjonijiet fil-fejqan ta' ġrieħi li jeħtieġ intervent mediku.

#### Pressjoni għolja

Pressjoni għolja, inkluża kriżi ipertensiva ġiet osservata b'cabozantinib. Il-pressjoni għandha tiġi kkontrollata tajjeb qabel ma jinbeda cabozantinib. Wara li jinbeda cabozantinib, il-pressjoni tad-demm għandha tigi mmonitorjata kmieni u regolarment u ttrattata kif meħtieġ b'terapija xierqa kontra l-pressjoni għolja. F'każ ta' pressjoni għolja persisten minkejja l-użu ta' mediciċi ta' kontra l-pressjoni għolja, it-trattament ta' cabozantinib għandu jiġi interrott sakemm il-pressjoni tad-demm tiġi taħt kontroll, u mbagħad cabozantinib jista' jitkompla b'doża mnaqqsa. Cabozantinib għandu jitwaqqaf jekk il-pressjoni għolja tkun severa u persisten minkejja terapija kontra l-pressjoni għolja u tnaqqis fid-doża ta' cabozantinib. F'każ ta' kriżi ipertensiva, cabozantinib għandu jitwaqqaf.

#### Osteonekrosi

Kažijiet ta' osteonekrosi tax-xedaq (ONJ - osteonecrosis of the jaw) ġew osservati b'cabozantinib. Għandu jsir eżami orali qabel ma tinbeda t-terapija b'cabozantinib u kull tant żmien waqt it-terapija b'cabozantinib. Pazjenti għandhom kongħataw parir dwar prattika ta' iġene orali. It-trattament b'cabozantinib għandu jitwaqqaf għal mill-inqas 28 jum qabel l-intervent kirurgiku dentali jew proceduri dentali invażivi skedati, jekk possibbli. Kawtela għandha tiġi użata f'pazjenti li qed jirċievu sustanzi marbuta ma' ONJ, bħal bisphosphonates. Waqqaf cabozantinib f'pazjenti li jkunu qed jesperjenzaw ONJ.

#### Sindromu ta' eritrodisestesija ta' palmar-plantar.

Is-sindromu ta' eritrodisestesija palmar-plantar (PPES) ġie osservat b'cabozantinib. Meta PPES ikun sever, l-interruzzjoni ta' trattament b'cabozantinib għandu jiġi kkonsidrat. Cabozantinib għandu jerġa' jinbeda b'doża aktar baxxa meta PPES ikun ġie riżolt għal grad 1.

#### Proteinurja

Proteinurja ġiet osservata b'cabozantinib. Il-proteina fl-awrina għandha tiġi monitorata regolarment waqt it-trattament b'cabozantinib. Cabozantinib għandu jitwaqqaf f'pazjenti li jiżviluppaw s-sindromu nefrotiku.

#### Sindromu ta' enċefalopatija posterjuri riversibbli

Is-sindromu ta' enċefalopatija posterjuri riversibbli (PRES - *Posterior Reversible Encephalopathy Syndrome*) ġie osservat b'cabozantinib. PRES għandu jiġi kkunsidrat fi kwalunkwe pazjent li jkollu sintomi li jissuġġerixxu d-dijanjos, inklużi aċċessjonijiet, uġiġi ta' ras, disturbi fil-vista, konfużjoni jew funzjoni mentali mibdula. Cabozantinib għandu jitwaqqaf f'pazjenti li jiżviluppaw b'PRES.

#### Titwil tal-intervall QT

Cabozantinib għandu jintuża b'kawtela f'pazjenti bi storja ta' titwil tal-intervall QT, pazjenti li jkunu qed jieħu antiarritmiċi, jew pazjenti b'mard tal-qalb rilevanti li kien jezisti minn qabel, bradikardja jew disturbi fl-elettroliti. Meta jkun qed jintuża cabozantinib, monitoraġġ perjodiku waqt it-trattament

b'ECGs u elettroliti (kalċjum, potassjum u manjesju fis-serum) għandu jiġi kkonsidrat. Trattament fl-istess waqt b'impedituri qawwija ta' CYP3A4, li jistgħu jżidu l-konċentrazzjoni ta' cabozantinib fil-plażma, għandhom jintużaw b'kawtela.

#### Sensibilizzaturi u impedituri ta' CYP3A4

Cabozantinib hu sottostrat ta' CYP3A4 L-ghoti fl-istess waqt ta' cabozantinib bl-impeditur qawwi CYP3A4 ketoconazole rriżulta f'żieda fl-esponiment ta' cabozantinib fil-plażma. Kawtela hija meħtieġa meta cabozantinib jingħata ma' sustanzi li huma impedituri qawwija ta' CYP3A4. L-ghoti fl-istess waqt ta' cabozantinib bis-sensibilizzatur qawwi CYP3A4 rifampicin irriżulta fi tnaqqis fl-esponiment ta' cabozantinib fil-plażma. Għalhekk, l-ghoti kroniku ta' sustanzi li huma sensibilizzaturi qawwija ta' CYP3A4 ma' cabozantinib għandu jiġi evitat, (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.5).

#### Sottostrati ta' P-glycoprotein

Cabozantinib kien impeditur ( $IC_{50} = 7.0 \mu M$ ) imma mhux sottostrat, ta' attivitajiet ta' ġarr b'P-glycoprotein (P-gp) f'sistema ta' assaġġ bidirezzjonali permezz ta' celluli MDCK-MDR-1. Għalhekk, cabozantinib jista' jkollu l-potenzjal li jżid il-konċentrazzjonijiet ta' sottostrati koamministrati ta' P-gp. Individwi għandhom jiġu mwissija dwar it-teħid ta' sottostrat ta' P-gp (eż. fexofenadine, aliskiren, ambrisentan, dabigatran etexilate, digoxin, colchicine, maraviroc, posaconazole, ranolazine, saxagliptin, sitagliptin, talinolol, tolvaptan) waqt li jkunu qed jieħdu cabozantinib.

#### Impedituri ta' MRP2

L-ghoti ta' impedituri ta' MRP2 jista' jirriżulta f'żidiet fil-konċentrazzjonijiet ta' cabozantinib fil-plażma. Għalhekk, l-użu fl-istess waqt ta' impedituri ta' MRP2 (eż. cyclosporine, efavirenz, emtricitabine) għandu jiġi kunsidrat b'kawtela.

#### Eċċipjent

##### Sodium

Dan il-prodott mediciinali fih anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull kapsula, jiġifieri essenzjalment “ħieles mis-sodium”.

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

#### L-effett ta' prodotti mediciinali oħra fuq cabozantinib

##### Sensibilizzaturi u impedituri ta' CYP3A4

It-teħid ta' impeditur qawwi ta' CYP3A4 ketoconazole (400 mg kuljum għal 27 jum) lil voluntieri b'saħħithom naqqas it-tnejha ta' cabozantinib (b' 29%) u żied l-esponiment għal doża unika ta' cabozantinib fil-plażma (AUC) bi 38%. Għalhekk, it-teħid flimkien ta' impedituri qawwija ta' CYP3A4 (eż., ritonavir, itraconazole, erythromycin, clarithromycin, meraq tal-grejpfrut) ma' cabozantinib għandu jsir b'reqqa.

It-teħid tas-sensibilizzatur qawwi ta' CYP3A4 rifampicin (600 mg kuljum għal 31 jum) lil voluntieri b'saħħithom naqqas it-tnejha ta' cabozantinib (b' 4.3 drabi) u naqqas l-esponiment għal doża unika ta' cabozantinib fil-plażma (AUC) b' 77%. It-teħid kroniku ta' sensibilizzaturi qawwija ta' CYP3A4 (eż., phenytoin, carbamazepine, rifampicin, phenobarbital jew taħlitiet bil-ħsejjex li fihom St. John's Wort [*Hypericum perforatum*]) ma' cabozantinib għandu għalhekk jiġi evitat.

##### L-effett ta' sustanzi li jimmodifikaw l-pH tal-istonku

L-ghoti fl-istess waqt ta' impeditur tal-proton-pump (proton pump inhibitor, PPI) esomeprazole (40 mg kuljum għal 6 ijiem) b'doża waħda ta' 100 mg cabozantinib lil voluntiera b'saħħithom ma rriżultax f'effett klinikament sinifikanti fl-esponiment ta' cabozantinib fil-plażma (AUC). L-ebda aġġustament mhu indikat meta sustanzi li jimmodifikaw l-pH tal-istonku (jiġifieri PPIs, antagonisti riċettaturi ta' H2, u antaċċidi) jingħataw flimkien ma' cabozantinib.

##### Impedituri ta' MRP2

Tagħrif *in vitro* juri li cabozantinib huwa sottostrat ta' MRP2. Għalhekk, l-ghoti ta' impedituri ta' MRP2 jista' jirriżulta f'żidiet fil-konċentrazzjonijiet ta' cabozantinib fil-plażma.

### *Sustanzi li jissekwestraw l-imluha tal-bila*

Sustanzi li jissekwestraw l-imluha tal-bila bhal cholestyramine u cholestagel jistgħu jirreagixxu ma' cabozantinib u jistgħu jħallu impatt fuq l-assorbiment (jew l-assorbiment mill-ġdid) li jirriżulta f'esponent potenzjalment imnaqqas (ara sezzjoni 5.2). Is-sinifikat kliniku ta' dawn l-interazzjonijiet mhux magħruf.

### L-effett ta' cabozantinib fuq prodotti medicinali oħra

L-effett ta' cabozantinib fuq il-farmakokinetici ta' steriodi kontraċettivi ma ġiex mistħarreg. Peress li l-effett kontraċettiv mhux mibdul ma jistax jiġi garantit, metodu ta' kontraċezzjoni addizzjonali, bhal metodu ta' barriera, huwa rakkomandat.

Minħabba livelli għolja fil-plażma ta' proteina li jorbtu tal-cabozantinib (sezzjoni 5.2) interazzjoni ta' spostament ta' proteina plażmatika mal-warfarin tista' tkun possibbli. Fil-każ ta' dan it-tip ta' kombinazzjoni, il-valuri INR għandhom jiġu sorveljati.

### *Sottostrati ta' P-glycoprotein*

Cabozantinib kien impeditur ( $IC_{50} = 7.0 \mu M$ ) imma mhux sottostrat, ta' attivitajiet ta' ġarr b'P-glycoprotein (P-gp) f'sistema ta' assaġġ bidirezzjonali permezz ta' celluli MDCK-MDR-1. Għalhekk, cabozantinib jista' jkollu l-potenzjal li jzid il-konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' sottostrati mogħtija flimkien ma' P-gp. Individwi għandhom jiġu mwissija dwar it-teħid ta' sottostrat ta' P-gp (eż. fexofenadine, aliskiren, ambrisentan, dabigatran etexilate, digoxin, colchicine, maraviroc, posaconazole, ranolazine, saxagliptin, sitagliptin, talinolol, tolvaptan) waqt li jkunu qed jieħdu cabozantinib.

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

### Nisa li jista' jkollhom it-tfal/Kontraċezzjoni fl-irġiel u n-nisa

Nisa li jista' jkollhom it-tfal għandhom jingħataw parir sabiex jevitaw li jinqabdu tqal waqt li jkunu fuq cabozantinib. Imsieħba nisa ta' pazjenti rġiel li jkunu qed jieħdu cabozantinib għandhom ukoll jevitaw li jinqabdu tqal. Metodi effettivi ta' kontraċezzjoni għandhom jintużaw minn pazjenti rġiel u nisa u l-imsieħba tagħhom waqt it-terapija, u għal tal-anqas 4 xhur wara li t-terapija tintemm. Peress li kontraċettivi orali jistgħu possibbilment ma jkunux kkonsidrati bħala "metodi effettivi ta' kontraċezzjoni" għandhom jintużaw flimkien ma' metodu iehor, bħal metodu ta' barriera (ara sezzjoni 4.5).

### Tqala

M'hemmx studji fuq nisa tqal li kienu qed jieħdu cabozantinib. Studji fl-annimali wrew effetti embriju-fetali u teratoġeniċi (ara sezzjoni 5.3). Ir-riskju potenzjali għall-bniedem mhux magħruf. Cabozantinib m'għandux jintuża waqt it-tqala għajnejha meta l-kondizzjoni klinika tal-mara teħtieġ trattament b'cabozantinib.

### Treddiġħ

Mhux magħruf jekk cabozantinib u/jew il-metaboliti tiegħu jiġux eliminati fil-ħalib tal-bniedem. Minħabba l-ħsara potenzjali lit-tarbija, l-ommijiet għandhom jieqfu milli jkomplu jreddgħu waqt li jkunu fuq il-kura b'cabozantinib, u għal tal-anqas 4 xhur wara li jtemmu t-terapija.

### Fertilità

M'hemmx tagħrif fuq il-fertilità tal-bniedem. Abbaži ta' riżultati dwar is-sigurtà, il-fertilità fl-irġiel u n-nisa tista' tkun kompromessa b'kura b'cabozantinib (ara sezzjoni 5.3). Kemm nisa u rġiel għandhom jingħataw parir u jikkonsidraw il-preservazzjoni dwar il-fertilità qabel it-trattament.

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

Cabozantinib għandu effett żgħir fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni. Reazzjonijiet avversi bħal għejja u dghħufija ġew assoċjati ma cabozantinib. Għalhekk kawtela hija rakkomdata meta ssuq u thaddem magni.

## 4.8 Effetti mhux mixtieqa

### Sommarju tal-profil tas-sigurtà

L-aktar reazzjonijiet avversi serji komuni assocjati ma' cabozantinib huma pnewmonja, infjammazzjoni mukożali, ipokalċemija, disfaġja, deidazzjoni, emboliżmu pulmonari u pressjoni għolja. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti ta' kwalunkwe grad (esperjenzati f'tal-anqas 20% tal-pazjenti) kienu jinkludu dijarea, PPES, tnaqqis fil-piż, tnaqqis fl-aplit, tqalligh, għeja, disgħwsja, bidlief fil-kulur tax-xahar, pressjoni għolja, stomatite, stitkezza, remettar, infjammazzjoni mukosal, astenja, u disfonja.

L-aktar abnormalitajiet komuni mir-riżultati tal-laboratorju kienu żieda f'aspartate aminotransferase (AST), żieda f'alanine aminotransferase (ALT), żieda f'alkaline phosphatase (ALP), limfopenja, ipokalċemija, newtropenja, tromboċitopenja, ipofosfatemija, iperbilirubinemija, ipomanjesemija u ipokalimja.

### Lista f'tabber ta' reazzjonijiet avversi

Reazzjonijiet avversi huma elenkti f'Tabella 1 skont il-klassifikazzjoni tas-sistema tal-organi (MedDRA) u kategoriji ta' frekwenza. Il-frekwenzi huma bażati fuq il-gradi kollha u huma mfissra bħala komuni ħafna ( $\geq 1/10$ ), komuni ( $\geq 1/100$  sa  $1/10$ ), mhux komuni ( $\geq 1/1,000$  sa  $1/100$ ). Fi ħdan kull raggruppament ta' frekwenzi, reazzjonijiet avversi huma preżentati f'ordni ta' l-aktar serji jiġu l-ewwel.

**Tabella 1: Reazzjonijiet avversi rapportati b'cabozantinib**

<b>Infezzjonijiet u infestazzjonijiet</b>	
Komuni	axxess* (li jinkludi vixxerali, ġilda, snien), pnewmonja, follikulite, infezzjoni bil-moffa (li tinkludi ġilda, orali, ġenitali)
Mhux komuni	Aspergilloma
<b>Disturbi fis-sistema endokrinarja</b>	
Komuni	Ipotirojdiżmu
<b>Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni</b>	
Komuni Hafna	tnaqqis fl-aplit, ipokalċemija <sup>c</sup> , ipokalimja <sup>c</sup> , ipomanjesemija <sup>c</sup>
Komuni	deidazzjoni*, ipoalbumenija <sup>c</sup> , iperbilirubinemija <sup>d</sup> , ipofosfatemija <sup>c</sup>
<b>Disturbi psikjatriċi</b>	
Komuni	ansjetà, depressjoni, stat konfużjonal, agħażżeek
Mhux Komuni	ħolm abnormali, delirju
<b>Disturbi fis-sistema nervuża</b>	
Komuni Hafna	disgħwsja, uġiġi ta' ras, stordament
Komuni	incident cerebrovaskulari*, newropatija periferali, paraesthesia, agħwexha, roghda
Mhux Komuni	atassja, disturb fl-attenzioni, enċefalopatija eparika, nuqqas ta' koxjenza, disturb fid-diskors, sindromu ta' enċefalopatija riversibbli posterjuri*
<b>Disturbi fl-ġħajnejn</b>	
Komuni	vista mċajpra
Mhux Komuni	kataretti, konjunktivite
<b>Disturbi fil-widnejn u fis-sistema labirintika</b>	
Komuni	uġiġi fil-widnejn, tinnite
Mhux Komuni	Ipoakusi
<b>Disturbi fil-qalb</b>	
Komuni	fibrilazzjoni atriali
Mhux Komuni	angina pektoris, takikardja supraventrikulari
Mhux Magħruf	infart mijokardijaku
<b>Disturb vaskulari</b>	
Komuni Hafna	pressjoni għolja* <sup>f</sup>
Komuni	pressjoni baxxa <sup>g</sup> , tromboži fil-vini profondi*, tromboži venuža*, tromboži arterjali*, sfurija, kesha periferika
Mhux komuni	kriżi ipertensiva <sup>h</sup> , emboliżmu arterjali

Mhux Magħruf	anewriżmi u dissezzjonijiet tal-arterji
<b>Disturbi respiratorji, toraciċi u medjastinali</b>	
Komuni Hafna	disfonja, uġiġ orofaringeali
Komuni	fistula mhux gastrointestinali (li jinkludi trakeali, pnewmomedjastinum, trakeo-esofageali), emboliżmu pulmonari*, emorragija fil-passagg respiratorju* (li jinkludi pulmonarju, bronkiali, trakeali) aspirazzjoni pnewmonika
Mhux Komuni	atelektasi, edema faringeali, pnewmonite, pnewmotoraci
<b>Disturbi gastrointestinali</b>	
Komuni Hafna	dijarea*, nawsja*, stomatite, stitikezza, remettar*, uġiġ addominali <sup>e</sup> , dispepsja, disfaġja, glossodinija
Komuni	perforazzjoni gastrointestinali*, fistula gastrointestinali*, emorragija gastrointestinali*, pankreatite, murliti, fissura anali, infjammazzjoni anali, kejlite
Mhux Komuni	Esofaġite
<b>Disturbi fil-fwied u fil-marrara</b>	
Komuni	Kolelitiasi
<b>Disturbi fil-ġilda u fit-tessut ta' taħt il-ġilda</b>	
Komuni Hafna	sindromu ta' eritrodisestesija palmar-plantar*, bidliet fil-kulur tax-xagħar, raxx, ġilda xotta, alopecia, eritema
Komuni	iperkeratosi, akne, infafet, xagħar jikber b'mod abnormali, tqaxxir tal-ġilda, ipopigmentazzjoni tal-ġilda
Mhux Komuni	ulċera fil-ġilda, telangiectasija
Mhux magħruf	vaskulite tal-ġilda
<b>Disturbi muskoluskeletiči u tat-tessuti konnettivi</b>	
Komuni Hafna	artralgja, spażmi muskolari, uġiġ fl-estremitajiet
Komuni	uġiġ muskoluskeletiku fis-sider, osteonekrosi tax-xedaq*
Mhux Komuni	Rabdomijolisi
<b>Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja</b>	
Komuni	proteinurja*, disurja, ematurja
Mhux Komuni	falliment tal-kliewi akut
<b>Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider</b>	
Mhux Komuni	amenorea, emorragija vaginali
<b>Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata</b>	
Komuni Hafna	għejja, infjammazzjoni mukożali, astenja
Komuni	indeboliment fil-fejqan ta' għiehi*, sirdat, edema tal-wiċċ
Mhux Komuni	ċisti, uġiġ fil-wiċċ, edema lokalizzata
<b>Investigazzjonijiet</b>	
Komuni Hafna	tnaqqis fil-piż, żieda fl-ALT, AST u ALP fis-serum, żieda fl-LDH fid-demm, żieda fit-TSH fid-demm <sup>*d</sup> , tromboċitopenija <sup>a</sup>
Komuni	żieda fil-kreatinina fid-demm, limfopenja <sup>a</sup> , newtropenia <sup>a</sup> , żieda fil-lipase
Mhux Komuni	activated partial thromboplastin time mqassar, żieda fl-ghadd ta' eosinofili <sup>b</sup> , żieda fl-ghadd ta' plejtlits <sup>b</sup>

\* Ara sejjon 4.8 Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula għal aktar dettalji.

It-termini li ġejjin ingħaqdu flimkien biex tkun tista' tinħad dem il-kategorija tal-frekwenza xierqa:

<sup>a</sup> Parametri tal-ematoloġija mnaqqsa: Limfopenja u tnaqqis fl-ghadd tal-limfoċi; Newtropenia u tnaqqis fl-ghadd tan-newtropili; Tromboċitopenija u tnaqqis fl-ghadd tal-plejtlits.

<sup>b</sup> Parametri tal-ematoloġija miżjudha: żieda fl-ghadd ta' eosinofili u eosinofilja; Żieda fl-ghadd tal-plejtlits u tromboċitozi.

<sup>c</sup> Parametri bijokimiċi mnaqqsa: Ipoalbuminimja u tnaqqis fil-livell ta' albumina fid-demm; Ipokalċemija u tnaqqis fil-livell ta' calcium fid-demm; Ipokalimja u tnaqqis fil-livell ta' potassium fid-demm; Ipomanjesemija u tnaqqis fil-livell ta' magnesium fid-demm; Ipofosfatemija u tnaqqis fil-livell ta' phosphorus fid-demm.

<sup>d</sup> Parametri bijokimiċi miżjudha: Iperbilirubinemija u żieda fil-livell ta' bilirubina fid-demm; Ipotirojdiżmu u żieda fil-livell fid-demm tal-ormon li jistimula t-tirojde.

<sup>e</sup> Uġiġ addominali, skonfort addominali, uġiġ fin-naħha ta' fuq tal-addome u uġiġ fin-naħha t'isfel tal-addome.

<sup>f</sup> Pressjoni għolja u żieda fil-pressjoni tad-demm.

<sup>g</sup> Pressjoni baxxa u tnaqqis fil-pressjoni tad-demm.

<sup>b</sup> Ma giet irappurtata l-ebda križi ipertensiva fil-provi kliniči b'Cometriq; il-frekwenza hija bbażata fuq *data* miġbura ta' cabozantinib (inkluża *data* dwar il-pillola Cabometyx ta' 60 mg).

#### Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

Ĝie osservat livell ogħla min-normal tal-valur tal-ormon li jistimula t-tirojdi wara l-ewwel doža f'57% ta' pazjenti fuq cabozantinib kontra 19% tal-pazjenti fuq plaċebo (irrispettivament il-valuri fil-linja baži) tnejn u disghin tal-pazjenti fil-grupp ta' cabozantinib kellhom tirojdektomija qabel, u 89% kienu qed jieħdu ormoni tat-tirojdi qabel l-ewwel doža.

Kienet osservata żieda fil-linja baži tal-intervall ta' QT ikkorregut minn Friderica (QTcF) ta' 10 - 15 ms fil-Jum 29 (imma mhux fil-Jum 1) wara li cabozantinib beda jingħata bħala trattament (f'doža ta' 140 mg qd) fi studju kliniku b'kontrolli f'pazjenti bil-kancer (ara sezzjoni 4.4). Dan l-effett ma kienx assoċjat ma' bidla fl-ġħamla morfoloġika tal-mewgħa kardijaka jew ta' ritmi godda. L-ebda individiu kkurat b'cabozantinib ma kellu QTcF >500 ms.

Jekk jogħġgbok irreferi għal sezzjoni 4.4 għal rakkomandazzjonijiet dwar il-monitoraġġ u l-ġestjoni tal-avvenimenti avversi li ġejjin: perforazzjonijiet, fistuli, u axxessi intraddominali; avvenimenti tromboemboliċi; emoragijsa; anewriżmi u dissezzjonijiet tal-arterji; disturbi gastrointestinali; kumplikazzjonijiet tal-ġrieħi; pressjoni għolja; osteonekrosi; sindromu ta' eritrodisestesja palmar-plantar; proteinurja; u sindromu ta' enċefalopatija posterjuri riversibbli.

#### Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

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

### **4.9 Doža eċċessiva**

M'hemmx kura specifika għal doža eċċessiva ta' cabozantinib u sintomi possibbli ta' doža eċċessiva ma ġewx stabbiliti.

F'każ li doža eċċessiva hija suspettata, cabozantinib għandu jinżamm u tingħata kura t'appoġġ. Parametri metaboliċi kliniči tal-laboratorju għandhom jiġu monitorati tal-anqas kull ġimħa jew kif klinikament xieraq sabiex jiġu mistħarrġa xejriet possibbli ta' bidla. Reazzjonijiet avversi assoċjati ma' doža eċċessiva għandhom jiġu kkurati skont is-sintomi.

## **5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI**

### **5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi**

Kategorija farmakoterapewtika: sustanza antineoplastika, impeditur tal-proteina kinase. Kodiċi ATC: L01EX07

#### Mekkaniżmu ta' azzjoni

Cabozantinib huwa molekula żgħira li timpedixxi riċettaturi multipli ta' tyrosine kinases (RTKs - receptor throsine kinases) implikati fl-iżvilupp ta' tumur u anġjoġenesi, remodellar patoġeniku tal-ġħadu u progressjoni metastatika ta' kancer. Cabozantinib gie evalwat għal attività impeditorja tiegħi kontra varjeta ta' kinases u kien identifikat bħala impeditur ta' MET (proteina riċettatur għal fattur tal-iżvilupp ta' epatoċċi) u riċettaturi VEGF (vascular endothelial growth factor - fattur ta' żvilupp andoteljali vaskulari). Barra minn hekk, cabozantinib jimpedixxi kinases ta' tyrosine oħra li jinkludu RET, ir-riċettatur GAS6 (AXL), ir-riċettatur ta' celluli steminali (KIT) u tyrosine kinase-3 bħal Fms (FLT3 - Fms like tyrosine kinase 3).

### Effetti farmakodinamici

Cabozantinib wera impediment għall-iżvilupp tat-tumur relatat mad-doża. rigressjoni tat-tumur, u/jew metastasi impeditorja f'firxa wiesgħa ta' mudelli ta' tumur ta' qabel l-užu kliniku.

L-effikaċja b'cabozantinib ġiet osservata f'pazjenti b'kanċer fil-medulla tat-tirojdi b'RET wild-type jew mutanti.

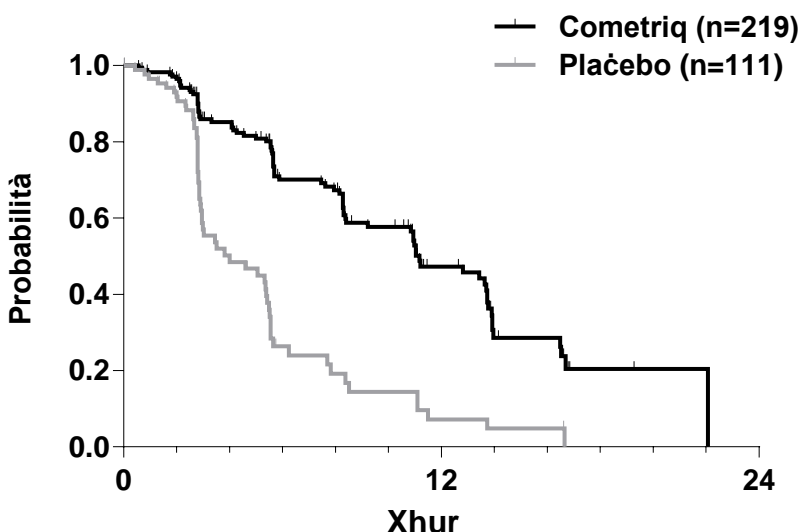
### Tagħrif kliniku f'kanċer medullari tat-tirojdi

Studju multiċentriku, każwali u double-blind li qabbel cabozantinib (N = 219) ma' plaċebo (N = 111) sar f'pazjenti b'MTC lokalment avvanzat li ma setax jitneħha jew metastatiku u bi progressjoni tal-mard dokumentat b'mod radjografiku fi żmien 14-il xahar qabel id-dħul fl-istudju. L-ghan ewljeni kien li jqabbel is-sopravivenza mingħajr progressjoni (PFS-progression-free survival) f'pazjenti li kienu qed jirċievu cabozantinib ma' pazjenti li jirċievu plaċebo. L-oġgettivi sekondarji kienu sabiex titqabbel ir-rata ta' rispons globali (ORR - overall response rate) ma' sopravivenza globali (OS - overall survival). Intużat reviżjoni centralizzata, indipendent u blinded tat-tagħrif tal-immaġini fl-analizi ta' PFS u ORR. Il-pazjenti ġew trattati sakemm kien hemm progressjoni tal-marda jew tissiċċità inaċċettabbli.

Ir-riżultat tal-analizi ta' PFS, bażati fuq il-valutazzjoni RECIST b'reviżjoni centrali, wera differenza statistikament sinifikanti fit-titwil ta' żmien ta' PFS b'cabozantinib meta mqabbel ma' plaċebo, it-tul ta' żmien medjan ikun ta' 11.2 xahar għal individwi fil-grupp ta' cabozantinib kontra 4.0 xhur għal individwi fil-grupp tal-plaċebo (proporzjon ta' periklu stratifikat [HR] = 0.28 95% CI 0.19 0.40 p<0.0001 Figura 1). Ir-riżultati PFS kienu konsistenti fis-sottogruppi kollha tal-linji bażi u demografiċi evalwati, li jinkludu l-ghoti ta' terapija minn qabel b'impedituri ta' tyrosine kinase (li setgħu kien jikkonsistu minn sustanzi li fil-mira tagħhom kien hemm rotot assoċjati ma' antianġjoġenesi), stat mutazzjonali RET (li jinkludi individwi dokumentati li m'għandhomx mutazzjonijiet RET), stat ta' antikanċer jew radjoterapewtiku minn qabel, jew l-eżistenza ta' metastasi tal-ghadam.

L-ORR kienet ta' 27.9% u 0% għal individwi fil-grupp ta' cabozantinib u l-grupp tal-plaċebo, rispettivament (p<0.0001; Tabella 2). It-tul ta' żmien medjan ta' responsi oġġettivi kien ta' 14.6 xhur (95% CI 11.1, 17.5 xhur) għal individwi fil-grupp ta' cabozantinib.

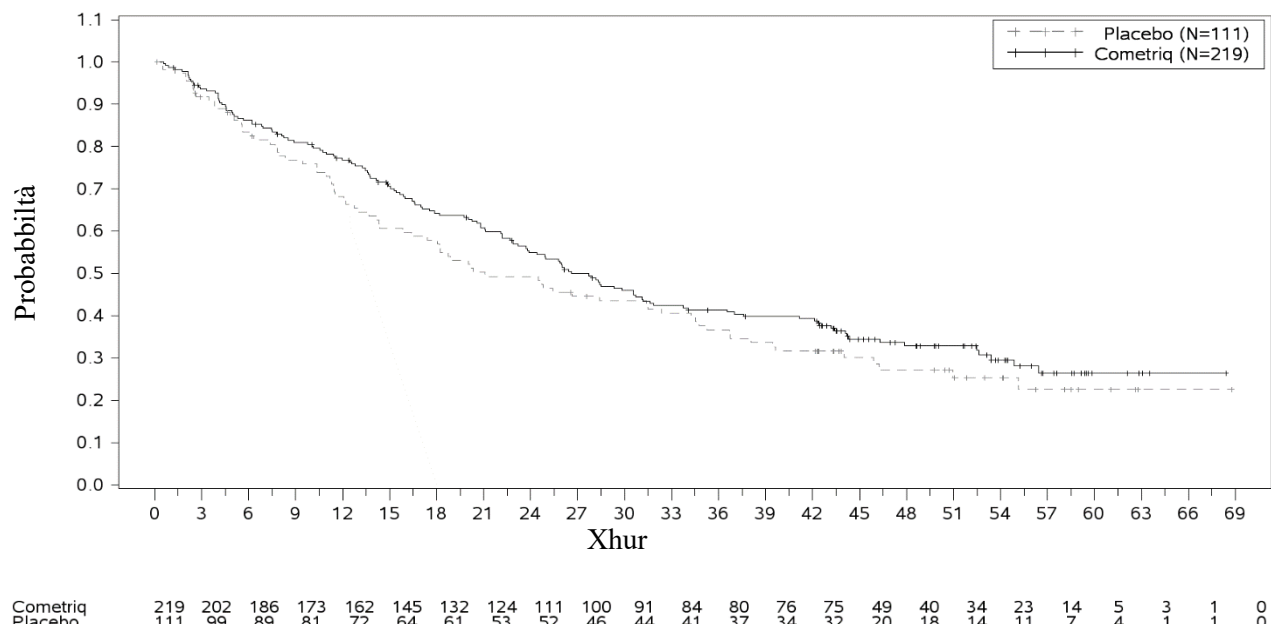
**Figura 1: Kurva ta' Kaplan-Maier għal sopravivenza mingħajr progressjoni**



Numru ta' individwi f'riskju								
Xahar	0	3	6	9	12	15	18	21
Cometriq	219	121	78	55	31	12	2	1
Plaċebo	111	35	11	6	3	2	0	0

L-analiżi finali ta' sopravivenza globali (overall survival, OS) saret wara li kienu sehhew 218-il kaž (imwiet) u turi xejra f'żieda fis-sopravivenza medjana ta' 5.5 xhur fil-grupp ta' cabozantinib: medjan (xhur) 26.6 cabozantinib kontra plaċebo 21.1 (HR = 0.85 [95% CI: 0.64, 1.12], p = 0.2409).

**Figura 2: Kurva Kaplan-Meier għal sopravivenza globali**



Cometriq      Placebo  
 219      111      202      99      186      89      173      81      162      72      145      64      132      61      124      53      111      52      100      46      91      44      84      41      80      37      76      34      75      32      49      20      40      18      34      14      23      11      14      7      5      4      3      1      1      0

**Tabella 2: Ģabru fil-qosor ta' riżultati ta' effikaċċja ewlenien**

	Cabozantinib	Plaċebo
<b>Sopravivenza mingħajr progressjoni medjana</b>	11.2 xhur HR: 0.28 (0.19, 0.40) p<0.0001	4.0 xhur
<b>Sopravivenza globali medjana</b>	26.6 xahar HR: 0.85 (0.64, 1.12) p = 0.2409	21.1 xahar
<b>Rata ta' rispons globali<sup>a</sup> (95% CI)</b>	27.9% (21.9%, 34.5%) p<0.0001	0%
<b>Tul ta' żmien ta' rispons; medjan (95% CI)</b>	14.6 xhur (11.1, 17.5)	N/A
<b>Rata ta' kontroll tal-marda<sup>b</sup> (95% CI)</b>	55.3% (48.3%, 62.2%)	13.5% (7.6%, 21.6%)
<b>Rispons ta' calcitonin<sup>a</sup></b>	47% (49/104) <sup>c</sup>	3%. (1/40) <sup>c</sup>
<b>Rispons CEA<sup>a</sup></b>	33% (47/143) <sup>c</sup>	2%. (1/55) <sup>c</sup>

<sup>a</sup> Rispons = CR + PR

<sup>b</sup> Rata ta' Kontroll tal-Marda = SD + ORR

<sup>c</sup> Jinkludi pazjenti li jistgħu jiġu valutati għal rispons

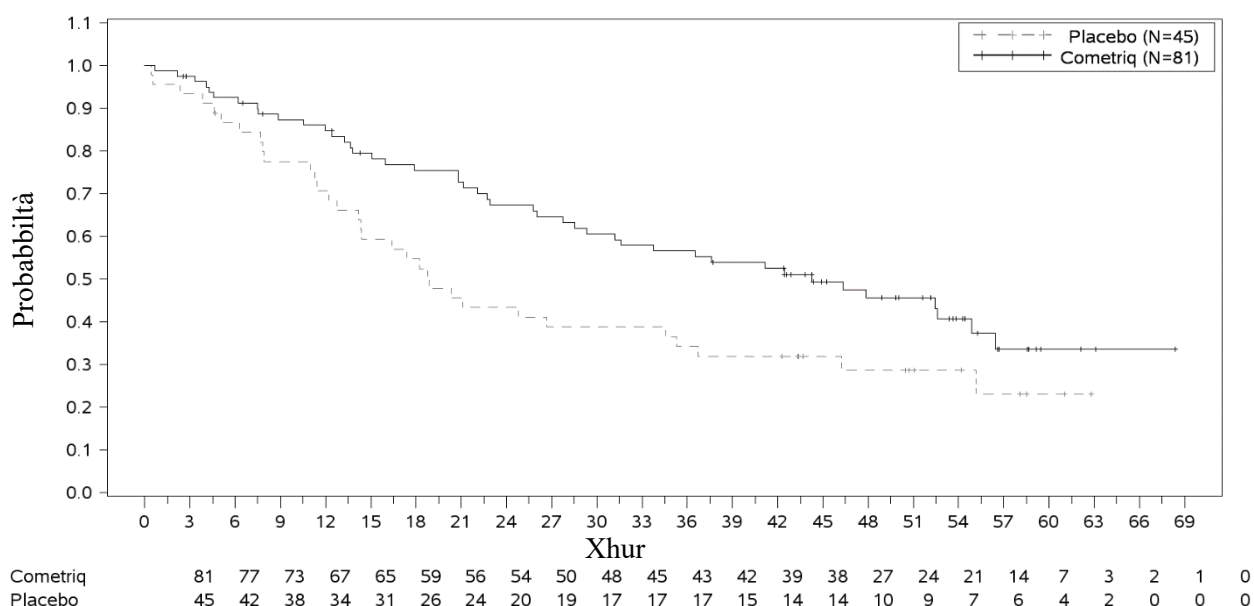
### Stat mutazzjonali RET

Mill-215-il individwu b'tagħrif suffiċjenti biex jiġi stabbilit l-istat mutazzjonali, 78.6% (n=169) kienu klassifikati bhala *RET* pozittivi għal mutazzjoni, (126 li kienu pozittivi għall-mutazzjoni M918T), u 21.4% (n=46) kienu klassifikati bhala *RET* negattivi għal mutazzjoni. Għal 115-il individwu ieħor l-istat mutazzjonali *RET* ma setgħax jiġi stabbilit jew ma kienx ċar. It-tliet sottogruppi wrew żieda fil-PFS fil-grupp ta' cabozantinib meta mqabbel mal-grupp tal-plaċebo (HRs ta' 0.23, 0.53 u 0.30 għal mutazzjoni pozittiva, negattiva jew mhux magħrufa tas-sottogruppi ta' *RET*. Ir-rati ta' rispons oġgettiv i-mnejla f'dawn is-sottogruppi kienu ġeneralment konsistenti mar-riżultati ta' PFS bis-sottogruppi ta' mutazzjoni pozittiva, negattiva u mhux magħrufa ta' *RET* jru rati ta' rispons ta tumur ta' 32%, 22% u 25%, rispettivament.

Aktar analiżi ġenetika wriet li proporzjon żgħir ta' pazjenti kellhom tumuri somatiċi f'*HRAS*, *KRAS*, jew *NRAS* Dawn il-pazjenti (n=16) urew titwil sinifikanti fil-PFS (HR ta' 0.15) u rata ta' rispons oġgettiv ta' 31%. *Mutazzjoni negattiva ta' RET* mingħajr evidenza ta' mutazzjoni RAS (n=33) uriet tnaqqis fil-benefiċċju PFS ta' cabozantinib (HR ta' 0.87) u rata ta' rispons aktar baxxa ta' 18% meta mqabbel ma' sottogruppi mutazzjonali.

Titjib sinifikanti fl-OS ġiet osservata fis-sottograpp ta' pazjenti b'mutazzjoni pozittiva għal *RET* M918T (n=81/219 grupp ta' cabozantinib); 44.3 xħur fil-grupp ta' cabozantinib kontra 18.9 fil-grupp tal-plaċebo (HR = 0.60, p = 0.0255). Ma kienx hemm titjib fl-OS ghall-*RET* M918T negattiva u sottogruppi negattivi u mhux magħrufa.

**Figura 3: Analizi ta' Kaplan-Meier ta' OS fost individwi b'mutazzjoni M918T ta' *RET***



### Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini ddifferiet l-obbligu li jiġu ppreżentati riżultati tal-istudji b'cabozantinib f'wieħed jew iktar settijiet tal-popolazzjoni pedjatrika fit-trattament ta' tumuri solidi malinno (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

## **5.2 Tagħrif farmakokinetiku**

### Assorbiment

Wara l-ghoti mill-ħalq ta' cabozantinib, il-konċentrazzjonijiet massimi fil-plažma jintlaħqu fi żmien ta' sagħtejn sa 5 sīgħat wara d-doża. Il-profili tal-ħin ta' konċentrazzjoni fil-plažma jru quċċata ta' assorbiment sekondarja madwar 24 siegħa wara l-ghoti, li jissuġġerixxi li cabozantinib jistgħu jkollu reċirkolazzjoni enteroepatika.

Repetizzjoni tad-dožagg kuljum ta' cabozantinib f' 140 mg għal 19-il jum wassal għal akkumulazzjoni medja ta' cabozantinib ta' madwar 4 sa 5 darbiet (abbaži tal-AUC) meta mqabbel ma l-għoti ta' doža waħda, bl-istadju fiss jintlaħaq f'madwar Jum 15.

Ikla b'ħafna xaħam żiedet moderatament il-valuri  $C_{max}$  u l-AUC (41% u 57%, rispettivament) meta mqabbel ma' kundizzjonijiet ta' sawm f'voluntiera b'saħħithom li nghataw doža orali waħda ta' 140 mg cabozantinib. M'hemmx tagħrif dwar l-effett preċiż tal-ikel meta jittieħed siegħa wara it-teħid ta' cabozantinib.

Ma setgħetx tintwera bijoekwivalenza bejn il-formulazzjonijiet tal-kapsula u tal-pillola ta' cabozantinib wara doža waħda ta' 140 mg f'individwi f'saħħithom. Kienet osservata żieda ta' 19% fis- $C_{max}$  tal-formulazzjoni tal-pillola (CABOMETYX) meta mqabbla mal-formulazzjoni tal-kapsula (COMETRIQ). L-AUC kienet simili bejn il-formulazzjonijiet tal-pillola (CABOMETYX) u tal-kapsula (COMETRIQ) ta' cabozantinib (differenza ta' <10%).

### Distribuzzjoni

Cabozantinib għandu affinità kbira mal-proteini *in vitro* fil-plażma umana ( $\geq 99.7\%$ ). Abbaži tal-mudell popolazzjoni-farmakokinetiku (FK), il-volum ta' distribuzzjoni (V/F) hu madwar 349 L (SE:  $\pm 2.73\%$ ). Ir-rabta ma' proteini ma kinetx mibdula f'individwi b'funzjoni tal-kliewi jew tal-fwied hafif jew moderat.

### Bijotrasformazzjoni

Cabozantinib kien metabolizzat *in vivo* Erba' metaboliti huma prezenti fil-plażma f'esponenti (AUC) akbar minn 10% tal-ġenitur: XL184-N-oxide, XL184 prodott li jifforma mill-qsim ta' amide, XL184 monohydroxy sulfate, u 6-desmethyl prodott li jifforma mill-qsim tal-amide u jifforma sulfate. Żewġ metaboliti mhux konjugati (XL184-N-oxide u XL184 prodott li jifforma mill-qsim ta' amide), li jipposedi <1% tal-qawwa impeditoja fuq il-berċall tal-kinase tal-ġenitur cabozantinib, b'kull wieħed jirrapreżenta <10% tal-esponenti totali tal-mediċina fil-plażma.

Cabozantinib huwa sottostrat għal metabolizmu ta' CYP3A4 *in vitro* bħala antikorp newtralizzanti tal-metabolit li jifforma mill-impediment ta' CYP3A4 XL184 N-oxide b'>80% f'inkubazzjoni mikrosomali tal-fwied uman (HLM-Human Liver microsomal) katalizzati b'NADPH: b'kuntrast antikorporali newtralizzanti għal CYP1A2, CYP2A6, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C19, CYP2D6 u CYP2E1 ma kellhomx effett fuq formazzjoni ta' metaboliti minn cabozantinib. Antikorp newtralizzanti ta' CYP2C9 wera effett minimu fuq il-formazzjoni ta' metaboliti minn cabozantinib (ie, tnaqqis ta' <20%).

### Eliminazzjoni

Il-half-life terminali ta' cabozantinib fil-plażma fi studji ta' doža waħda f'voluntiera b'saħħithom hi madwar 120 siegħa. It-tnejħhiha medja (CL/F) fi stadju fiss f'pazjenti bil-kanċer kienet stmata li kienet 4,4 L/hr f'popolazzjoni ta' analizi FK. Fi żmien ta' ġbir ta' 48 jum wara doža singola ta'  $^{14}\text{C}$ -cabozantinib f'voluntiera b'saħħithom, madwar 81% tar-radjuattività mogħtija kienet irkuprata b'54% fl-ippurgar u 27% fl-awrina.

### Il-farmakokinetiči f'popolazzjonijiet ta' pazjenti speċjali

#### Indeboliment tal-kliewi

Rizultati minn studju fuq pazjenti b'indeboliment tal-kliewi jindikaw li l-proporzjonijiet ta' medji LS ġeometriċi għal cabozantinib fil-plażma,  $C_{max}$  u  $AUC_{0-\inf}$  kienu 19% u 30% ogħla, għal individwi b'indeboliment tal-kliewi ħafif (90% CI għal  $C_{max}$  91.60% sa 155.51%;  $AUC_{0-\inf}$  98.79% sa 171.26%) u 2% u 6-7% ogħla (90% CI għal  $C_{max}$  78.64% sa 133.52%;  $AUC_{0-\inf}$  79.61% sa 140.11%), għal individwi b'indeboliment tal-kliewi moderat meta mqabbel ma' individwi b'funzjoni tal-kliewi normali. Pazjenti b'indeboliment tal-kliewi severi ma ġewx studjati.

### Indeboliment tal-fwied

Rizultat minn studju fuq pazjenti b'indeboliment tal-fwied jindika li l-esponiment (AUC<sub>0-inf</sub>) ždied b'81% u 63% f'individwi b'indeboliment tal-fwied ħafif għal moderat rispettivament (90% CI għal AUC<sub>0-inf</sub>: 121.44% sa 270.34% għal ħafif u 107.37% sa 246.67% għal moderat). Pazjenti b'indeboliment tal-fwied sever ma ġewx studjati.

### Razza

L-ebda tagħrif mhu disponibbli sabiex tiġi stabbilita fil-FK abbaži ta' razza.

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

Ma dehrux effetti mhux mixtieqa waqt studji kliniči, iżda dehru f'annimali f'livelli ta' esponiment simili għal livelli ta' esponiment kliniku u b'rilevanza possibbli għall-użu kliniku, kif spjegat: Fi studji ta' tossicità b'dozi ripetuti fil-far u fil-kelb li damu sejrin għal sa 6 xhur, organi bersalljati għat-tossicità kienu l-passaġġ GI, mudullun, tessuti limfojdi, il-kliewi, tessuti adrenali u tal-passaġġ riproduttiv. Il-livell ta' effetti avversi mhux osservati (NOAEL - the no observed adverse effect level) għal dawn ir-riżultati kien inqas mil-livelli ta' esponiment kliniku uman fid-doża terapewtika maħsuba.

Cabozantinib ma wera l-ebda potenzjal mutaġeniku jew klastiġeniku f'batterija standard ta' assaġġi ġenotossici.

Il-potenzjal karċinoġeniku ta' cabozantinib kienet evalwata f'żewġ speċi: ġrieden transġeniċi rasH2 u firien Sprague-Dawley. Fis-sentejn ta'istudju dwar il-karċinoġenicità fil-firien, is-sejbiet neoplastici relatata mal-cabozantinib kienu jikkonsistu f'żieda fl-inċidenza ta' pheochromocytoma beninni, waħdu jew flimkien ma' malinni pheochromocytoma / kumpless pheochromocytoma malinn tal-medulla adrenali fiż-żewġ sessi f'espożizzjonijiet ħafna anqas mill-esponiment intenzjonat fil-bnedmin. Ir-rilevanza klinika ta' l-leżjonijiet neoplastici osservati fil-firien huwa incert, iżda li x'aktarx se jkun baxx. Cabozantinib ma kienx karċinoġeniku fil-mudell tal-ġurdien rasH2 f'esponiment fit aktar ogħla mill-esponiment terapewtiku maħsub għall-bnedem.

Studji dwar il-fertility fil-firien urew fertility mnaqqsa fir-raġel u l-mara Barra minn hekk, ipospermatigenesi ġiet osservata fi klieb irġiel f'livelli ta' esponiment ta' inqas mil-livelli ta' esponiment kliniku fil-bnedem fid-doża terapewtika maħsuba.

Studji dwar l-iżvilupp embrijo-fetali saru fil-firien u l-fniek. Fil-firien, cabozantinib ikkaġuna telf wara l-impjantazzjoni, edema fetali, palat/xoffa maqsuma, aplasja dermali u denb mgħawweġ jew rudimentari. Fil-fniek, cabozantinib ipproduċa bidliet fit-tessut artab tal-fetu (daqs tal-milsa mnaqqas, lobu tal-pulmun intermedjaru żgħir jew nieqes) u żieda fl-inċidenza fetali ta' mankamenti totali. NOAEL għal riżultati ta' tossicità embrijo-fetali u teratogeniċi kienu inqas mil-livelli ta' esponiment kliniku għal bniedem fid-doża terapewtika maħsuba.

Firien ġovanili (komparabbi ma' popolazzjoni pedjatrika ta' > sentejn) li nghataw cabozantinib urew żieda fil-parametri ta' celluli tad-demm bojod, tnaqqis fl-ematopojesi, sistema riproduttiva tal-mara pubixxenti/immatura (mingħajr dewmien fil-ftuħ tal-vagina), abnormalitajiet fis-snien, kontenut u densità imnaqqsa ta' minerali fl-ghadam, pigmentazzjoni fil-fwied u iperplasja fil-passaġġ biljari. Ir-riżultati fl-ultru/ovarji u tnaqqis fl-ematopojesi dehru li huma temporanji, filwaqt li l-effetti fuq il-parametri tal-ghadam u l-pigmentazzjoni fil-fwied kienu sostnuti. Evalwazzjonijiet fuq firien ġovanili (komparabbi għal popolazzjoni pedjatrika ta' < sentejn) ma sarux.

## **6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU**

### **6.1 Lista ta' eċċipjenti**

#### Kontenut tal-kapsula

Microcrystalline cellulose  
Crocscarmellose sodium

Sodium starch glycoloate  
Silica colloidal anhydrous  
Stearic acid

Il-qoxra tal-kapsula

Gelatin  
Black iron oxide (E172) (kapsuli ta' 20 mg biss)  
Red iron oxide (E172) (kapsuli ta' 80 mg biss)  
Titanium dioxide (E171)

Linka tal-istampar

Gelatin  
Black iron oxide (E172)  
Titanium dioxide (E171)

**6.2 Inkompatibbiltajiet**

Mhux applikabbi

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

3 snin.

**6.4 Prekawzjonijiet specjalni għall-ħażna**

Tahżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

Aħżeen fil-pakkett oriġinali sabiex tipprotegi mill-umdità.

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

Folji tal-PVC/PE/PCTFE-Al mghottija bil-fojl fuq wara, isiġillati f'pakket b'kard sekondarju fis-ħana.

Kartun b'folji li fihom:

21 x 20 mg kapsula (60 mg/jum doža għal forniment ta' 7 ijiem)  
7 x 20 mg u 7 x 80 mg kapsuli (100 mg/jum doža għal forniment ta' 7 ijiem)  
21 x 20 mg u 7 x 80 mg kapsuli (140 mg/jum doža għal forniment ta' 7 ijiem)

Pakkett ta' 28 jum li fih:

84 kapsula (4 folji ta' kards ta' 21 x 20 mg) (doža ta' 60 mg/jum għal forniment ta' 28 jum).  
56 kapsula (4 folji ta' kards ta': 7 x 20 mg u 7 x 80 mg) (doža ta' 100 mg/jum għal forniment ta' 28 jum).  
112-il kapsula (4 folji ta' kards ta' 21 x 20 mg u 7 x 80 mg) (doža ta' 140 mg/jum għal 28 jum)

**6.6 Prekawzjonijiet specjalni li għandhom jittieħdu meta jintrema**

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitbolu l-ligħejiet lokali.

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

Ipsen Pharma  
70 rue Balard  
75015 Paris  
Franza

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

EU/1/13/890/001	21 x 20 mg kapsula (doža ta' 60 mg/jum għal 7 ijiem)
EU/1/13/890/002	7 x 20 mg u 7 x 80 mg kapsuli (doža ta' 100 mg/jum għal 7 ijiem)
EU/1/13/890/003	21 x 20 mg u 7 x 80 mg kapsuli (doža ta' 140 mg/jum għal 7 ijiem)
EU/1/13/890/004	84 kapsula (4 folji ta' kards ta' 21 x 20 mg) (doža ta' 60 mg/jum għal 28 jum)
EU/1/13/890/005	56 kapsula (4 folji ta' kardi ta': 7 x 20 mg u 7 x 80 mg) (doža ta' 100 mg/jum għal 28 jum)
EU/1/13/890/006	112-il kapsula (4 folji ta' kards ta' 21 x 20 mg u 7 x 80 mg) (doža ta' 140 mg/jum għal 28 jum)

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 21 ta' Marzu 2014

Data tal-aħħar tiġid: 11 ta' Frar 2021

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

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

## **ANNESS II**

- A. MANIFATTUR RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŽU**
- C. KONDIZZJONIJIET U REKWIŽITI OHRA TAL-AWTORIZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**
- D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŽU SIGUR U EFFIKAČI TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

## **A. MANIFATTUR RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT**

Isem u indirizz tal-manifattur responsabbi għall-hruġ tal-lott

Catalent Germany Schorndorf GmbH  
Steinbeisstr. 1 und 2  
73614 Schorndorf  
Il-Germanja

Tjoapack Netherlands B.V.  
Nieuwe Donk 9  
4879 AC Etten-Leur  
In-Netherlands

Fuq il-fuljett ta' tagħrif tal-prodott medicinali għandu jkun hemm l-isem u l-indirizz tal-manifattur responsabbi għall-hruġ tal-lott ikkonċernat.

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

Prodott medicinali li jingħata b'riċetta ristretta tat-tabib (ara Anness I: Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott, sezzjoni 4.2).

## **C. KONDIZZJONIJIET U REKWIŻITI 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 kwalunke aġġornament sussegwenti ppubblikati fuq il-portal elettroniku Ewropew tal-medicini.

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

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

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħid fis-suq (MAH) għandu jwettaq l-attivitàjet u l-interventi meħtieġa ta' farmakoviġilanza dettaljati fl-RMP maqbul ipprezentat fil-Modulu 1.8.2 tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħid fis-suq u kwalunkwe aġġornament sussegwenti maqbul tal-RMP.

RMP aġġornat għandu jiġi pprezentat:

- Meta l-Aġenzijsa Ewropea għall-Mediciċini titlob din l-informazzjoni;
- Kull meta s-sistema tal-ġestjoni tar-riskju tīgi modifikata speċjalment minħabba li tasal informazzjoni gdida li tista' twassal għal bidla sinifikanti fil-profil bejn il-benefiċċjuu r-riskju jew minħabba li jintla haq għan importanti (farmakoviġilanza jew minimizzazzjoni tar-riskji).

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

## **A. TIKKETTAR**

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

**KARTUNA B'FOLJA, doża ta' 60 mg**

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

COMETRIQ 20 mg kapsuli ibsin  
cabozantinib

### **2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA**

Kull kapsula iebsa fiha cabozantinib (S)-malate ekwivalenti għal 20 mg cabozantinib.

### **3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI**

### **4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT**

Kapsuli ibsin  
20 mg  
Doża ta' 60 mg

Pakkett għad-doża ta' 60 mg ta' kuljum  
21 x 20 mg kapsuli (doża ta' 60 mg/jum għal 7 ijiem)  
Kull doża ta' 60 mg kuljum fiha tliet kapsuli griži ta' 20 mg.

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

Użu orali.  
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.  
Il-fuljett ta' tagħrif jinsab ġewwa l-but.

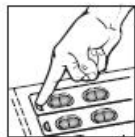
### **6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

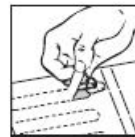
### **7. TWISSIJ(A/IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**

Istruzzjonijiet dwar l-ghoti  
Hu l-kapsuli kollha li jinsabu f'ringiela kuljum mingħajr ikel (il-pazjenti għandhom isumu għal tal-anqas sagħtejn qabel għal siegħa wara li jieħdu l-kapsuli). Irregista d-data tal-ewwel doża.

1. Imbotta 'l-ġewwa fuq in-nuffata



2. Qaxxar il-karta ta' fuq wara



3. Imbotta l-kapsula minn ġol-fojl



## 8. DATA TA' SKADENZA

EXP

## 9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tipproteġi mill-umdità.  
Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

## 10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligijiet lokali.

## 11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Ipsen Pharma  
70 rue Balard  
75015 Paris  
Franza

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

EU/1/13/890/001

## 13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

**14. KLASSEFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA**

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU**

**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

COMETRIQ 20 mg  
Doża ta' 60 mg/kuljum

**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 LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA****KARTUNA TA' BARRA TA' 28 JUM, Doža ta' 60 mg (LI TINKLUIDI L-KAXXA BLU)****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

COMETRIQ 20 mg kapsuli ibsin  
cabozantinib

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA**

Kull kapsula iebsa fiha cabozantinib (S)-malate ekwivalenti għal 20 mg ta' cabozantinib.

**3. LISTA TA' EĊċIPJENTI****4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT**

Doža ta' 60 mg

Pakkett ta' 28 jum: 84 kapsula (kartun ta' 4 folji ta': 21 x 20 mg kapsula) għal doža ta' kuljum ta' 60 mg għal 28 jum.

Kull doža ta' 60 mg kuljum fiha kombinazzjoni ta' tliet kapsuli griži ta' 20 mg.

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

Użu orali.

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 jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**7. TWISSIJ(A/IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**

Irreferi għal kartun tal-folji dwar l-istruzzjonijiet tal-għoti.

**8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

**9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHA ŻEN**

Aħżeen fil-pakkett oriġinali sabiex tipproteġi mill-umdità.

Taħżinx f' temperatura 'l fuq minn 25°C.

**10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN**

Kull fdal tal-prodott mediciñali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-užu tal-prodott għandu jintrema kif jitkol lu l-ligijiet lokali.

**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Ipsen Pharma  
70 rue Balard  
75015 Paris  
Franza

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

EU/1/13/890/004      84 kapsula (4 kartun tal-folji ta' 21 x 20 mg) (doža ta' 60 mg/jum għal 28 jum)

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA**

Prodott mediciñali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**

**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

COMETRIQ 20 mg  
Doža ta' 60 mg/jum

**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 LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT**

**KARTUNA B'FOLJA TAL-PAKKETT TA' 28 JUM, doża ta' 60 mg (MINGHAJR KAXXA BLU)**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

COMETRIQ 20 mg kapsuli ibsin  
cabozantinib

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA**

Kull kapsula iebsa fiha cabozantinib (S)-malate ekwivalenti għal 20 mg ta' cabozantinib.

**3. LISTA TA' EĆĊIPJENTI****4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

Kapsuli ibsin

20 mg

Doża ta' 60 mg

21 x 20 mg kapsula (doża ta' 60 mg/jum għal 7 ijiem). Komponent ta' pakkett ta' 28 jum, ma jistax ji mibjugħi sfuż.

Pakkett għad-doża ta' 60 mg darba kuljum

Kull doża ta' 60 mg darba kuljum, tikkonsisti fi tliet kapsuli griži ta' 20 mg.

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

Użu orali.

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

Il-fuljett ta' tagħrif jinsab ġewwa l-but.

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**7. TWISSIJ(A/IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**

Istruzzjonijiet dwar l-ghoti

Hu l-kapsuli kollha li jinsabu f'ringiela kuljum mingħajr ikel (il-pazjenti għandhom isumu għal tal-anqas sagħtejn qabel siegħa wara li jieħdu l-kapsuli). Irreġistra d-data tal-ewwel doża.

1. Imbotta 'l ġewwa fuq in-nuffata



2. Qaxxar il-karta ta' fuq wara



3. Imbotta l-kapsula minn ġol-foj



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

EXP

## **9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN**

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tipproteġi mill-umdità.  
Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

## **10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN**

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligijiet lokali.

## **11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Ipsen Pharma  
70 rue Balard  
75015 Paris  
Franza

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

EU/1/13/890/004      84 kapsula (4 kartun b'folja ta' 21 x 20 mg) (doža ta' 60 mg/jum għal 28 jum)

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA**

Prodott medicinali li jingħata bir-ricetta tat-tabib.

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE****17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D****18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM**

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

### **KARTUNA B'FOLJA, doża ta' 100 mg**

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

COMETRIQ 20 mg kapsuli ibsin  
COMETRIQ 80 mg kapsuli ibsin  
cabozantinib

#### **2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA**

Kull kapsula iebsa fiha cabozantinib (S)-malate ekwivalenti għal 20 mg jew 80 mg ta' cabozantinib.

#### **3. LISTA TA' EĆĊIPJENTI**

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

Kapsuli ibsin  
20 mg u 80 mg  
Doża ta' 100 mg

Pakkett għad-doża ta' 100 mg ta' kuljum  
7 x 20 mg kapsuli u 7 x 80 mg kapsuli (doża ta' 100 mg/jum għal 7 ijiem)  
Kull doża ta' 100 mg kuljum, tikkonsisti f'kombinazzjoni ta' kapsula waħda grīza ta' 20 mg u kapsula oranġo ta' 80 mg.

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

Użu orali.  
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.  
Il-fuljett ta' tagħrif jinsab ġewwa l-but.

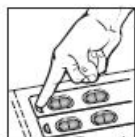
#### **6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

#### **7. TWISSIJ(A/IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**

Istruzzjonijiet dwar l-ghoti  
Hu l-kapsuli kollha li jinsabu f'ringiela kuljum mingħajr ikel (il-pazjenti għandhom isumu għal tal-anqas sagħtejn qabel għal siegħa wara li jieħdu l-kapsuli). Irregista d-data tal-ewwel doża.

1. Imbotta 'l ġewwa fuq in-nuffata



2. Qaxxar il-karta ta' fuq wara



3. Imbotta l-kapsula minn ġol-foj



## 8. DATA TA' SKADENZA

EXP

## 9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tipproteġi mill-umdità.  
Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

## 10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligijiet lokali.

## 11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Ipsen Pharma  
70 rue Balard  
75015 Paris  
Franza

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

EU/1/13/890/002

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA**

Prodott medicinali li jingħata bir-ricetta tat-tabib.

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

COMETRIQ 20 mg

COMETRIQ 80 mg

Doża ta' 100 mg/jum

**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 LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA****KARTUNA TA' BARRA TA' 28 JUM, Doža ta' 100 mg (LI TINKLUDI L-KAXXA BLU)****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

COMETRIQ 20 mg kapsuli ibsin

COMETRIQ 80 mg kapsuli ibsin

cabozantinib

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA**

Kull kapsula iebsa fiha cabozantinib (S)-malate ekwivalenti għal 20 mg jew 80 mg ta' cabozantinib.

**3. LISTA TA' EĆĊIPJENTI****4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT****Doža ta' 100 mg**

Pakkett ta' 28 jum: 56 kapsula (kartun ta' 4 folji ta': 7 x 20 mg kapsuli u 7 x 80 mg kapsuli) għal doža ta' kuljum ta' 100 mg għal 28 jum.

Kull doža ta' 100 mg ta' kuljum fiha kombinazzjoni ta' kapsula waħda griža ta' 20 mg u waħda orang jo ta' 80 mg.

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

Użu orali

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 jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**7. TWISSIJ(A/IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**

Irreferi għal kartun tal-folji dwar l-istruzzjonijiet tal-għoti.

**8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

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

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tipprotegi mill-umdità.  
Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

## **10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN**

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligijiet lokali.

## **11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ**

Ipsen Pharma  
70 rue Balard  
75015 Paris  
Franza

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

EU/1/13/890/005      56 kapsula (4 kartun tal-folji ta' 7 x 20 mg u 7 x 80 mg) (doža ta' 100 mg/jum  
għal 28 jum)

## **13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

## **14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA**

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

## **15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU**

## **16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

COMETRIQ 20 mg  
COMETRIQ 80 mg  
Doža ta' 100 mg/jum

## **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 LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT**

**KARTUNA B'FOLJA TAL-PAKKETT TA' 28 JUM, doża ta' 100 mg (MINGHAJR KAXXA BLU)**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

COMETRIQ 20 mg kapsuli ibsin  
COMETRIQ 80 mg kapsuli ibsin  
cabozantinib

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA**

Kull kapsula iebsa fiha cabozantinib (S)-malate ekwivalenti għal 20 mg jew 80 mg ta' cabozantinib.

**3. LISTA TA' EĆCIPJENTI****4. GHAMLA FARMAĆEWTIKA U KONTENUT**

Kapsuli ibsin  
20 mg u 80 mg  
Doża ta' 100 mg

7 x 20 mg kapsuli u 7 x 80 mg kapsuli (doża ta' 100 mg/jum għal 7 ijiem). Komponent ta' pakkett ta' 28 jum, ma jistax ji mibjugħi sfuż.

Pakkett għad-doża ta' 100 mg darba kuljum

Kull doża ta' 100 mg darba kuljum fiha kombinazzjoni ta' kapsula griža ta' 20 mg u waħda oranġjo ta' 80 mg.

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

Użu orali.

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

Il-fuljett ta' tagħrif jinsab ġewwa l-but.

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**7. TWISSIJ(A/IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**

Istruzzjonijiet dwar l-ghoti

Hu l-kapsuli kollha li jinsabu f'ringiela kuljum mingħajr ikel (il-pazjenti għandhom isumu għal tal-anqas sagħtejn qabel għal siegħa wara li jieħdu l-kapsuli). Irregista d-data tal-ewwel doża.

1. Imbotta 'l ġewwa fuq in-nuffata



2. Qaxxar il-karta ta' fuq wara



3. Imbotta l-kapsula minn ġol-fojl



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

EXP

## **9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN**

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tipproteġi mill-umdità.  
Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

## **10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN**

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligijiet lokali.

## **11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Ipsen Pharma  
70 rue Balard  
75015 Paris  
Franza

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

EU/1/13/890/005      56 kapsula (4 kartun b'folja ta' 7 x 20 mg u 7 x 80 mg) (doža ta' 100 mg/jum  
għal 28 jum)

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASSEFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA**

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE****17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D****18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM**

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

**KARTUNA B'FOLJA, doža ta' 140 mg**

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

COMETRIQ 20 mg kapsuli ibsin

COMETRIQ 80 mg kapsuli ibsin

cabozantinib

### **2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA**

Kull kapsula iebsa fiha cabozantinib (S)-malate ekwivalenti għal 20 mg jew 80 mg ta' cabozantinib.

### **3. LISTA TA' EĆĊIPJENTI**

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

Kapsuli ibsin

20 mg u 80 mg

Doža ta' 140 mg

Pakkett għad-doža ta' 140 mg ta' kuljum

21 x 20 mg kapsuli u 7 x 80 mg kapsuli (doža ta' 140 mg/jum għal 7 ijiem)

Kull doža ta' 140 mg kuljum tikkonsisti f'kombinazzjoni ta' tliet kapsuli griži ta' 20 mg u kapsula orang jo ta' 80 mg.

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

Użu orali.

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

Il-fuljett ta' tagħrif jinsab ġewwa l-but.

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

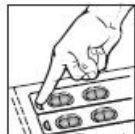
Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

### **7. TWISSIJ(A/IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**

Istruzzjonijiet dwar l-ghoti

Hu l-kapsuli kollha li jinsabu f'ringiela kuljum mingħajr ikel (il-pazjenti għandhom isumu għal tal-anqas sagħtejn qabel għal siegħa wara li jieħdu l-kapsuli). Irregista d-data tal-ewwel doža.

1. Imbotta 'l ġewwa fuq in-nuffata



2. Qaxxar il-karta ta' fuq wara



3. Imbotta l-kapsula minn ġol-foj



## 8. DATA TA' SKADENZA

EXP

## 9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tipproteġi mill-umdità.  
Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

## 10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligijiet lokali.

## 11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Ipsen Pharma  
70 rue Balard  
75015 Paris  
Franza

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

EU/13/890/003

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA**

Prodott medicinali li jingħata bir-ricetta tat-tabib.

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

COMETRIQ 20 mg

COMETRIQ 80 mg

Doża ta' 140 mg/jum

**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 LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA****KARTUNA TA' BARRA TA' 28 JUM, Doža ta' 140 mg (LI TINKLUDI L-KAXXA BLU)****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

COMETRIQ 20 mg kapsuli ibsin

COMETRIQ 80 mg kapsuli ibsin

cabozantinib

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA**

Kull kapsula iebsa fiha cabozantinib (S)-malate ekwivalenti għal 20 mg jew 80 mg ta' cabozantinib.

**3. LISTA TA' EĆĊIPJENTI****4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT****Doža ta' 140 mg**

Pakkett ta' 28 jum: 112-il kapsula (kartun ta' 4 folji ta': 21 x 20 mg kapsuli u 7 x 80 mg kapsuli) għal doža ta' kuljum ta' 140 mg għal 28 jum.

Kull doža ta' 140 mg kuljum fiha kombinazzjoni ta' tliet kapsuli griži ta' 20 mg u waħda orang jo ta' 80 mg.

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

Użu orali.

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 jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**7. TWISSIJ(A/IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**

Irreferi għal kartun tal-folji dwar l-istruzzjonijiet tal-għotxi.

**8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

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

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tipprotegi mill-umdità.  
Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

## **10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN**

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligijiet lokali.

## **11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ**

Ipsen Pharma  
70 rue Balard  
75015 Paris  
Franza

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

EU/1/13/890/006      112-il kapsula (4 kartun tal-folji ta' 21 x 20 mg u 7 x 80 mg) (doża ta'  
140 mg/jum għal 28 jum)

## **13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

## **14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA**

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

## **15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU**

## **16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

COMETRIQ 20 mg  
COMETRIQ 80 mg  
Doża ta' 140 mg/jum

## **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 LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT**

**KARTUNA B'FOLJA TAL-PAKKETT TA' 28 JUM, doża ta' 140 mg (MINGHAJR KAXXA BLU)**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

COMETRIQ 20 mg kapsuli ibsin  
COMETRIQ 80 mg kapsuli ibsin  
cabozantinib

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA**

Kull kapsula iebsa fiha cabozantinib (S)-malate ekwivalenti għal 20 mg jew 80 mg ta' cabozantinib.

**3. LISTA TA' EĆċIPJENTI****4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

Kapsuli ibsin  
20 mg u 80 mg  
Doża ta' 140 mg

21 x 20 mg kapsuli u 7 x 80 mg kapsuli (doża ta' 140 mg/jum għal 7 ijiem). Komponent ta' pakkett ta' 28 jum, ma jistax ji mibjugħi sfuż.

Pakkett għad-doża ta' 140 mg darba kuljum  
Kull doża ta' 140 mg darba kuljum fiha kombinazzjoni ta' tliet kapsuli griži ta' 20 mg u waħda orang jo ta' 80 mg.

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

Użu orali.  
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.  
Il-fuljett ta' tagħrif jinsab ġewwa l-but.

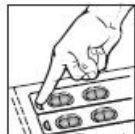
**6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**7. TWISSIJ(A/IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**

Istruzzjonijiet dwar l-ġħoti  
Hu l-kapsuli kollha li jinsabu f'ringiela kuljum mingħajr ikel (il-pazjenti għandhom isumu għal tal-anqas sagħtejn qabel għal siegħa wara li jieħdu l-kapsuli). Irregista d-data tal-ewwel doża.

1. Imbotta 'l ġewwa fuq in-nuffata



2. Qaxxar il-karta ta' fuq wara



3. Imbotta l-kapsula minn ġol-foj



## 8. DATA TA' SKADENZA

EXP

## 9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tipproteġi mill-umdità.  
Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C.

## 10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligijiet lokali.

## 11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Ipsen Pharma  
70 rue Balard  
75015 Paris  
Franza

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

EU/1/13/890/006      112-il kapsula (4 kartun b'folja ta' 21 x 20 mg u 7 x 80 mg) (doža ta'  
140 mg/jum għal 28 jum)

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASSEFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA**

Prodott mediciñali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE****17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D****18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM**

## **B FULJETT TA' TAGHRIF**

## Fuljett ta' tagħrif Informazzjoni għall-pazjent

### COMETRIQ 20 mg kapsuli ibsin COMETRIQ 80 mg kapsuli ibsin cabozantinib

**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 jew lill-ispiżjar tiegħek.
- Din il-mediċina ġiet mogħtija lilek biss. M'ghandekx 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 tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li muwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

#### F'dan il-fuljett:

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

#### 1. X'inhu COMETRIQ u għalxiex jintuża

##### X'inhu COMETRIQ

COMETRIQ huwa mediċina kontra l-kanċer li fiha s-sustanza attiva cabozantinib (*S*-malate). Dan huwa mediċina li jintuża biex jikkura l-kanċer medullari tat-tirojdi, tip rari ta' kanċer tat-tirojdi, li ma jistax jitneħha bil-kirurgija jew li jkun infirexx f'partijiet oħra tal-ġisem.

##### Kif jaħdem COMETRIQ

COMETRIQ jimbllokka l-azzjoni ta' proteini msejħa tyrosine kinases tar-riċetturi (RTKs - *receptor tyrosine kinases*), li huma involuti fit-tkabbir taċ-ċelluli u l-iżvilupp ta' kanali tad-demm ġodda li jfornuhom. Dawn il-proteini jistgħu jkunu preżenti f'ammonti kbar fiċ-ċelluli tal-kanċer, u billi jimbllokka l-azzjoni tagħhom COMETRIQ jista' jnaqqas ir-rata li biha jikber it-tumur u jgħin biex iwaqqaf il-provvista ta' demm li l-kanċer jeħtieġ. COMETRIQ jista' jnaqqas jew iwaqqaf l-iżvilupp tal-kanċer medullari tat-tirojdi. Jista' jghin biex it-tumuri jinxtorbu meta assoċjati ma' dan it-tip ta' kanċer.

#### 2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu COMETRIQ

##### Tiħux COMETRIQ

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

##### Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib jew l-ispiżjar tiegħek qabel ma tieħu COMETRIQ jekk:

- għandek pressjoni tad-demm għolja
- għandek jew kellek anewriżmu (tkabbir u dgħufija ta' hajt ta' vina) jew tiċċita f'hajt ta' vina.
- għandek dijarea
- għandek storja medika riċenti li d-demm joħroġ mas-sogħla jew emorragħija sinifikanti

- kellek intervent mediku fl-aħħar xahar (jew jekk interventi medici huma ppjanati) li jinkludu proċeduri dentali
- kellek radjoterapija fl-aħħar 3 xhur
- kellek mard tal-imsaren infjammatorju (pereżempju mard ta' Crohn jew kolite ulċerattiva jew divertikulite)
- qalulek li għandek kanċer li jkun infirexx fil-passaġġ tal-arja jew fil-griżmejn
- għandek storja medika riċenti ta' emboli ta' demm fir-riġel, puplesija jew attakk ta' qalb
- qed tieħu mediciċi biex tikkontrolla r-ritmu tal-qalb tiegħek, għandek qalbek thabba bil-mod, għandek problemi b'qalbek jew għandek problemi bil-livelli ta' kalċju, potassju jew manjesu fid-demm tiegħek
- għandhom mard tal-fwied jew tal-kliewi.

**Kellem lit-tabib tiegħek jekk xi wieħed minn dawn jaffettwak.** Għandu mnejn ikollok bżonn terapija, jew inkella t-tabib tiegħek jista' jiddeċiedi li jibdel id-doża tiegħek ta' COMETRIQ, jew iwaqqaf il-kura għal kollox. Ara wkoll sezzjoni 4 "*Effetti sekondarji possibbli*".

Għandek ukoll tgħarrraf lid-dentst tiegħek li qed tieħu COMETRIQ. Huwa importanti li tippratika kura tajba ta' ħalqek waqt it-trattament b'COMETRIQ.

### Tfal u adolexxenti

COMETRIQ mhux rakkomandat fi tfal jew adolexxenti. L-effetti ta' COMETRIQ f'persuni li għadhom m'għalqux it-18-il sena mħumiex magħruga.

### Mediċini oħra u COMETRIQ

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qiegħed tieħu jew ħadt dan l-aħħar xi mediċina oħra li jinkludu mediċini miksuba mingħajr riċetta ta' tabib. Dan minħabba li COMETRIQ jista' jaffettwa l-mod kif jaħdumu. Ukoll, xi mediċini jista' jaffettwa l-mod kif COMETRIQ jaħdem. Dan ikun ifisser li t-tabib tiegħek jeħtieg li jibdel id-doż(a/i) li qed tieħu.

- Mediċini li jikkuraw infezzjonijiet tal-moffa, bħal itraconazole, ketoconazole u posaconazole
- Mediċini użati biex jikkuraw infezzjonijiet batteriċi (antibijotiċi) bħal erythromycin, clarithromycin u rifampicin
- Mediċini tal-allergija bħal fexofenadine
- Mediċini għat-trattament ta' angina pectoris (uġiġ fis-sider minħabba li ma jkunx hemm biżżejjed provvista ta' demm lejn il-qalb) bħal ranolazine
- Mediċini użati għall-kura ta' epilessija jew ħamar il-lejl bħal phenytoin, carbamazepine u phenobarbital
- Preparazzjonijiet bi ħxejjex li jkun fihom St John's Wort (*Hypericum perforatum*), li xi kultant jintuża biex jikkura d-depressjoni jew kondizzjonijiet marbuta mad-depressjoni bħal ansjetà
- Mediċini użati biex iraqqu d-demm, bħal warfarina u dabigatran etexilate
- Mediċini użati fil-kura tal-pressjoni għolja tad-demm jew kondizzjonijiet oħra tal-qalb, bħal aliskiren, ambrisentan, digoxin, talinol u tolvaptan
- Mediċini użati għad-dijabete, bħal saxagliptin u sitagliptin
- Mediċini użati għall-kura ta' gotta, bħal colchicine
- Mediċini użati biex jikkuraw HIV jew AIDS, bħal ritonavir, maraviroc u emtricitabine
- Mediċini użati għall-kura ta' infezzjonijiet virali bħal efavirenz
- Mediċini użati biex jipprevvjenu r-riġetazzjoni ta' trapjanti (cyclosporine) i programmi ta' kura bażati fuq cyclosporine f'artrite reumatika u psorjas

### Kontraċettivi orali

Jekk qed tieħu COMETRIQ waqt li qed tuża kontraċettivi orali, il-kontraċettivi orali jistgħu ma jkunux effettivi. Għandek tuża kontraċettiv tal-barriera (eż. kondoms jew dijaframma) waqt li qed tieħu COMETRIQ u għal tal-anqas 4 xhur wara li t-trattament ikun intemm.

## **COMETRIQ ma' ikel**

Evita li tikkonsma prodotti li jkun fihom grejpfrut kemm iddum tuża din il-mediċina, peress li dan jista' jgħolli l-livelli ta' COMETRIQ fid-demm tiegħek.

### **Tqala, treddiġ u fertilità**

**Evita li tinqabad tqila waqt li qed tkun ikkurata b'COMETRIQ.** Jekk inti jew is-sieħba tiegħek tista' tinqabad tqila, uż-a kontraċeżżjoni adegwata waqt it-trattament u għal tal-anqas 4 xhur wara li jkun intemm it-trattament. Kellem lit-tabib tiegħek dwar liema metodi ta' kontraċeżżjoni huma xierqa għalik waqt li qed tieħu COMETRIQ. Ara sezzjoni 2.

Kellem lit-tabib tiegħek jekk inti jew is-sieħba tiegħek tinqabad tqila, jew qed tippjanaw li tinqabad tqila waqt li int qed tiġi kkurata b'COMETRIQ.

**Kellem lit-tabib tiegħek QABEL tieħu COMETRIQ** jekk inti jew is-sieħba tiegħek qed tikkonsidraw jew qed tippjanaw li jkollkom tarbija waqt li t-trattament tiegħek ikun intemm. Hemm possibilità li l-fertilità tiegħek tista' tiġi affettwata bil-kura tiegħek b'COMETRIQ.

Nisa li jkunu qed jieħdu COMETRIQ m'għandhomx ireddgħu waqt it-trattament u għal tal-anqas 4 xhur wara li tkun intemmet il-kura, peress li cabozantinib u/jew il-metaboliti tiegħu jistgħu jiġu eliminati fil-ħalib tas-sider u jkun ta' hsara għall-wild tiegħek.

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

Už-a l-kawtela meta ssuq jew thad-diem magni. Żomm f'rakek li t-trattament b'COMETRIQ jista' jaġħimlek thossox għajnej jew dghajjef.

### **COMETRIQ fih sodium**

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

### **3. Kif għandek tieħu COMETRIQ**

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

Inti għandek tibqa' tieħu din il-mediċina sakemm it-tabib tiegħek jgħidlik twaqqaq it-trattament. Jekk tesperjenza effetti sekondarji serji, it-tabib tiegħek jista' jiddeċiedi li jibdel id-doża tiegħek jew iwaqqaf it-trattament aktar kmieni minn dak maħsub originarjament. It-tabib tiegħek ser jistabilixxi jekk għandekx bżonn li jkollok id-doża tiegħek aġġustata, partikolarmen fl-ewwel tmien ġimħat ta' terapija b'COMETRIQ.

COMETRIQ għandu jittieħed darba kuljum. Skont id-doża li inti ġejt preskritt, l-għadd ta' kapsuli li għandhom jittieħdu huma kif ġejjin.

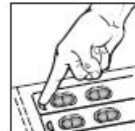
- 140 mg (kapsula oranġjo 1 ta' 80 mg u 3 kasuli griži ta' 20 mg )
- 100 mg (kapsula oranġjo 1 ta' 80 mg u kapsula griža 1 ta' 20 mg)
- 60 mg (3 kapsuli griži ta' 20 mg)

It-tabib tiegħek ser jiddeċċiedi liema hija l-ahjar doża għalik.

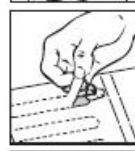
Il-kapsuli tiegħek ser jiġu f'kartuna b'folja organizzati skont id-doża preskriitta. Kull kartuna b'folja għandha biżżejjed kapsuli biex idumu għal sebat ijiem (ġimgħa) ta' doži. Il-kapsuli tiegħek huma disponibbli wkoll bħala pakkett ta' 28 jum li fih biżżejjed kapsuli għal 28 jum, f'kartun b'4 folji b'7 ijiem ta' kapsuli f'kull kartuna.

Kull jum, hu l-kapsuli kollha li hemm tul ir-ringiela. Aktar tagħrif dwar il-folji fil-kartuni li jinkludi kemm kapsuli għandek tieħu u kemm hemm kapsuli b'kollo f'kull folja fil-kartuna huma deskritti hawn iffel f'sezzjoni 6. Biex tibqa' tiftakar id-doži tiegħek, ikteb id-data ta' meta ħad l-ewwel doža fl-ispazju qrib il-kapsuli. Biex tneħħi l-kapsuli għad-doża tiegħek:

1. Imbotta 'l-ġewwa fuq in-nuffata



2. Qaxxar il-karta ta' fuq wara



3. Imbotta l-kapsula minn ġol-fojl



**COMETRIQ m'għandux** jittieħed ma' ikel. M'għandek tiekol xejn għal tal-anqas sagħtejn qabel ma tieħu COMETRIQ u għal siegħa wara li tieħu l-mediċina. Ibla' l-kapsuli waħda kul darba mal-ilma. Tifstaħhomx.

#### Jekk tieħu aktar COMETRIQ milli suppost

Jekk inti ħad aktar COMETRIQ milli suppost ħadt, kellem tabib jew inkella mur l-isptar bil-kapsuli u l-fuljett minnufih.

#### Jekk tinsa tieħu COMETRIQ

- Jekk ikun għad fadal 12-il siegħa jew aktar għad-doža li jkun imissek allura hu d-doža li ma hadtx hekk kif tiftakar. Hu d-doža li jkun imissek wara fil-ħin normali.
- Jekk ikun għad fadal anqas minn 12-il siegħa għad-doža li jkun imissek allura tieħux id-doža li ma hadtx. Hu d-doža li jkun imissek wara fil-ħin normali.

#### Jekk tieqaf tuża COMETRIQ

Jekk twaqqaf it-trattament tiegħek, dan jista' jwaqqaf l-effett tal-mediċina. Twawaqqafx it-trattament b'COMETRIQ sakemm ma tkunx iddiskutejt dan mat-tabib tiegħek. Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' din il-mediċina, staqsi lit-tabib tiegħek.

#### 4. Effetti sekondarji possibbi

Bħal kull mediċina oħra, din il-mediċina tista' tikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f'kulhadd. Jekk ikollok effetti sekondarji, it-tabib tiegħek jista' jgħidlik biex tieħu COMETRIQ f'doža aktar baxxa. It-tabib tiegħek jista' wkoll jordnalek mediċini oħra sabiex jgħinuk tikkontrola l-effetti sekondarji.

#### Għid lit-tabib tiegħek minnufih jekk tinduna b'xi wieħed mill-effetti sekondarji li ġejjin - għandu mnejn ikollok bżonn trattament mediku urġenti.

- Is-sintomi jinkludu uġiġi fiż-żaqqa, tqallix, remettar, stitikezza jew deni. Dawn jistgħu jkunu sinjalji ta' perforazzjoni gastrointestinali, toqba li tiżviluppa fl-istonku tiegħek jew l-imsaren li tista' tkun ta' periklu għall-ħajja.
- Nefha, uġiġi fl-idejn u s-saqajn, jew nifsijiet qosra.
- Ĝerħa li ma tħieqx.
- Remettar u s-sogħla bid-dem, li jista' jkun aħmar ileqq jew jidher bħal kafe mitħun.
- Uġiġi fil-ħalq, is-snien u/jew ix-xedaq, nefha jew ulċeri fil-ħalq, tnemmin jew thoss ix-xedaq tqil, jew snienek jillaxxkaw. Dawn jistgħu jkunu sinjalji ta' hsara fix-xedaq (osteonekrosi).

- Attakki pupletiċi, uġiġħ ta' ras, konfużjoni jew isibha diffiċli tikkonċentra. Dawn jistgħu jkunu sinjal ta' kondizzjoni li tissejjah sindromu ta' enċefalopatija posterjuri riversibbli (PRES – *posterior reversible encephalopathy syndrome*). PRES mhux komuni (jaffettwa inqas minn persuna 1 f' 100).
- Dijarea severa li ma tidhix li qed tbatti.

#### **Effetti sekondarji oħra jinkludu:**

#### **Effetti sekondarji komuni hafna (jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna 1 f' 10)**

- Stonku mqalla', li jinkludi dijarea, tqalligh, remettar, stitikezza, indigestjoni, u uġiġħ addominali
- Diffikultà biex tibla'
- Nuffata, uġiġħ fl-idejn jew fil-pala tas-sieq, raxx jew ħmura fil-ġilda, ġilda xotta
- Tnaqqis fl-aplit, telf fil-piż, togħma mibdula ta' togħma
- Għeja, dghufija, uġiġħ ta' ras, sturdament
- Bidliet fil-kulur tax-xagħar (jiċċara), telf ta' xagħar
- Pressjoni għolja (żieda fil-pressjoni tad-demm)
- Ħmura, nefha jew uġiġħ fil-ħalq jew il-grizmejn, diffikultà biex tithaddet, maħnuq/a
- Bidliet fil-valuri tat-testijiet tad-demm użati biex jimmonitoraw is-saħħha ġenerali u l-fwied, livelli baxxi ta' elettroliti, (bħal manjesju, kalċju jew potassju)
- Livell baxx ta' plejtlits
- Uġiġħ fil-ġogji, spażmi muskolari
- Glandoli limfatiċi minfuha
- Uġiġħ fid-dirghajn, idejn, riġlejn, jew saqajn

#### **Effetti sekondarji komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 f' 10)**

- Ansjetà, depressjoni, stat konfuż
- Uġiġħ ġeneralizzat, uġiġħ fis-sider jew fil-muskolu, uġiġħ fil-widnejn, čenċil fil-widnejn
- Dghufija u sensazzjoni mnaqqsa jew tnemnim tad-dirghajn jew ir-riġlejn
- Sirdat, roghda
- Deidrazzjoni
- Infjammazzjoni tal-addome jew il-frixa
- Infjammazzjoni tax-xufftejn u l-irkejjen tal-ħalq
- Infjammazzjoni fl-ġherq ta' xagħrek, akne, nfafet (f'partijiet ta' ġismek li mhumiex idejk jew riġlejk)
- Nefha fil-wiċċ u f'partijiet oħra tal-ġisem
- Nuqqas ta' togħma jew bidla fit-togħma
- Pressjoni baxxa (tnaqqis fil-pressjoni tad-demm)
- Fibrilazzjoni atrijali (qalb thabbat bil-qawwa jew b'mod erratiku)
- Ġilda li tiċċara, il-ġilda titqaxxar, ġilda li tisfar b'mod insolitu
- Xagħar li jikber mhux normali
- Murliti
- Pnewmonja (infezzjoni tal-pulmun)
- Uġiġħ fil-ħalq, is-snien u/jew ix-xedaq, nefha jew ulċeri ġol-ħalq, tnemnim jew thoss ix-xedaq tqil, jew xi sinna tillaxka
- Attività tat-tirojdi mnaqqsa: sintomi jistgħu jinkludu: għeja, żieda fil-piż, stitikezza, thossox kiesaħ u ġilda xotta
- Livell baxx ta' ċelluli bojod tad-demm
- Tnaqqis fil-livell ta' phosphate fid-demm
- Tiċċita jew toqba jew emorragija fl-istonku jew l-imsaren tiegħek, infjammazzjoni jew tiċċita fl-anus, emorragija fil-pulmun jew it-trakea, (passaġġ tal-arja)
- Konnessjoni anormali tat-tessut fis-sistema digħestiva tiegħek; is-sintomi jistgħu jinkludu wgiġi fl-istonku sever jew persistenti
- Konnessjoni anormali tat-tessut fit-trakea (passaġġ tal-arja), l-esofagu, jew il-pulmun

- Axxess (ġabrab ta' materja, b'nefha u infjammazzjoni) fiż-żaqq jew l-parti tal-ġenbejn jew fi snienek/hanek
- Għoqedi tad-demm fil-vini u l-arterji tad-demm u fil-pulmun
- Puplesija
- Infezzjoni tal-moffa li tista' tkun fil-ġilda, il-ħalq jew fil-parti ġenitali
- Ģriehi li għandhom diffikultà biex ifiequ
- Proteina jew demm fl-awrina, haġar fil-marrara, tgħaddi l-awrina bl-uġiġħ
- Vista mċajpra
- Żieda fil-livell ta' bilirubina fid-demm tiegħek (li jista' jirriżulta f'suffeja/sfurija tal-ġilda/l-ġħajnejn)
- Tnaqqis fil-livelli ta' proteina fid-demm tiegħek (albumina)
- Testijiet mhux normali tal-funzjoni tal-kliewi (żieda fl-ammonti ta' kreatinina fid-demm tiegħek)
- Żieda fil-livell tal-proteina fis-serum magħrufa bħala lipase.

#### **Effetti sekondarji mhux komuni (jistgħu jaffettaww sa persuna 1 f'100)**

- Infjammazzjoni tal-esofagu, sintomi li jistgħu jinkludu ħruq ta' stonku, uġiġħ fis-sider, thossok ma tiflaħx, bidla fit-togħma, nefha, tfewwieq u indigestjoni
- Infezzjoni u infjammazzjoni tal-pulmun; il-pulmun jikkolassa
- Ulċeri tal-ġilda, čisti, dbabar ħomor fil-wiċċ jew il-koxox
- Uġiġħ fil-wiċċ
- Bidliet fil-valuri ta' riżultati ta' testijiet li jkejlu t-taqgħid tad-demm jew ta' ċelluli tad-demm
- Nuqqas ta' koordinazzjoni fil-muskoli tiegħek, hsara lil muskoli skeletriċi
- Nuqqas t'attenzjoni, nuqqas ta' koxjenza, tibdil fid-diskors, delirju, ħolm mhux normali
- Uġiġħ fis-sider minħabba sadda fl-arterji, qalb thabbat b'mod mgħaggel
- Hsara fil-fwied, falliment kardijaku
- Smigħ indebolit
- Infjammazzjoni tal-ġħajnejn, kataretti
- Għoqda/embola li għaddiet minn ġol-arterji tiegħek u weħlet hemm
- Waqfien tal-menstruazzjoni, emorragija vaginali
- Kundizzjoni li tissejjah sindromu ta' enċefalopatija riversibbli posterjuri (PRES - posterior reversible encephalopathy syndrome) li għandha sintomi bħal attakki ta' puplesija, uġiġħ ta' ras, konfużjoni, jew issibha diffiċċi biex tikkonċentra.
- Żieda severa fil-pressjoni tad-demm (kriżi ipertensiva)
- Pulmun ikkollassat bl-arja maqbuda fl-ispażju bejn il-pulmun u s-sider, li spiss jikkawża qtugħi ta' nifs (pnewmotoraċi)

#### **Mhux magħruf (effetti sekondarji bi frekwenza mhux magħrufa)**

- Attakk tal-qalb
- Tkabbir u dghufija ta' hajt ta' kanal tad-demm jew tiċċita f'ħajt ta' kanal tad-demm (anewriżmi u dissezzjonijiet tal-arterji).
- Infjammazzjoni tal-kanali tad-demm fil-ġilda (vaskulite tal-ġilda)

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

Jekk ikkollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew l-ispiżjar 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'Appendici V. Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tigi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-mediciċina.

## **5. Kif taħżeen COMETRIQ**

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

Tużax din il-medicċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-folja tal-kartuna wara EXP. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 25°C. Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tipproteġi mill-umdità.

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

## 6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

### X'fih COMETRIQ

Is-sustanza attiva hi cabozantinib (S)-malate.

Il-kapsuli ibsin f'COMETRIQ 20 mg fihom cabozantinib (S)-malate ekwivalenti għal 20 mg cabozantinib.

Il-kapsuli ibsin f'COMETRIQ 80 mg fihom cabozantinib (S)-malate ekwivalenti għal 80 mg ta' cabozantinib.

Is-sustanzi l-oħra huma:

- **Kontenut tal-kapsuli:** microcrystalline cellulose, croscarmellose sodium, sodium starch glycolate, silica colloidal anhydrous, u stearic acid
- **Qoxra tal-kapsula:** gelatin u titanium oxide (E171)
  - Il-kapsuli ta' 20 mg fihom ukoll black iron oxide (E172)
  - Il-kapsuli ta' 80 mg fihom ukoll red iron oxide (E172)
- **Linka tal-istampar:** shellac glaze, black iron oxide (E172), u propylene glycol

### Kif jidher COMETRIQ u l-kontenut tal-pakkett

Il-kapsuli ibsin ta' COMETRIQ 20 mg huma griži u għandhom "XL184 20mg" stampat fuq naħha minnhom.

Il-kapsuli ibsin ta' COMETRIQ 80 mg huma oranġġo u għandhom "XL184 80mg" stampat fuq naħha minnhom.

Il-kapsuli ibsin COMETRIQ huma ppakkettati f'folji fil-kartuni organizzati bid-doża preskriitta. Kull folja fil-kartuna fiha biżżejjed medicina għal 7 ijiem. F'kull ringiela tal-folja fil-kartuna hemm id-doża ta' kuljum.

Il-folja fil-kartuna bid-doża ta' 60 mg fiha wieħed u għoxrin kapsula ta' 20 mg bhala 7 doži ta' kuljum b'kollo. Kull doża ta' kuljum tingħata f'ringiela waħda u fiha 3 kapsuli ta' 20 mg.

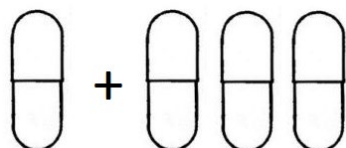


Il-folja fil-kartuna bid-doża ta' 100 mg fiha seba' kapsuli ta' 80 mg u seba' kapsuli ta' 20 mg bhala 7 doži ta' kuljum b'kollo. Kull doża ta' kuljum hija provduta f'ringiela waħda u fiha kapsula waħda ta' 80 mg u kapsula waħda ta' 20 mg.



kapsula oranġjo ta' 80 mg + kapsula griża ta' 20 mg

Il-folja fil-kartuna bid-doża ta' 140 mg fiha seba' kapsuli ta' 80 mg u wieħed u għoxrin kapsula ta' 20 mg bħala 7 doži ta' kuljum b'kollox. Kull doża ta' kuljum hija provduta ringiela waħda u fiha kapsula waħda ta' 80 mg u tliet kapsuli ta' 20 mg.



kapsula oranġjo ta' 80 mg + tliet kapsuli griża ta' 20 mg

Il-kapsuli ibsin COMETRIQ jiġu wkoll fpakketti ta' 28 jum:

84 kapsula (kartun b'4 folji ta': 21 x 20 mg) (doża ta' 60 mg/jum)

56 kapsula (kartun b'4 folji ta': 7 x 20 u 7 x 80 mg) (doża ta' 100 mg/jum)

112-il kapsula (kartun b'4 folji ta': 21 x 20 mg u 7 x 80 mg) (doża ta' 140 mg/jum)

Kull pakkett ta' 28 jum fih biżżejjed medicina għal 28 jum.

### **Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq**

Ipsen Pharma  
70 rue Balard  
75015 Paris  
Franza

### **Manifattur**

Catalent Germany Schorndorf GmbH  
Steinbeisstr. 1 und 2  
73614 Schorndorf  
Il-Ġermanja

Tjoapack Netherlands B.V.  
Nieuwe Donk 9  
4879 AC Etten-Leur  
In-Netherlands

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

**België/Belgique/Belgien, Luxembourg/Luxemburg**  
Ipsen NV  
België /Belgique/Belgien  
Tél/Tel: + 32 9 243 96 00

**France**  
Ipsen Pharma  
Tél: + 33 1 58 33 50 00

**Italia**  
Ipsen SpA  
Tel: + 39 02 39 22 41

**Latvija**  
Ipsen Pharma representative office  
Tel: +371 67622233

**България, Slovenija**

Biomapas UAB

Литва, Litva

Tel: +370 37 366307

**Česká republika**

Ipsen Pharma, s.r.o.

Tel: + 420 242 481 821

**Danmark, Norge, Suomi/Finland, Sverige, Ísland**

Institut Produits Synthèse (IPSEN) AB

Sverige/Ruotsi/Svíþjóð

Tlf/Puh/Tel/Sími: +46 8 451 60 00

**Deutschland, Österreich**

Ipsen Pharma GmbH

Deutschland

Tel.: +49 89 2620 432 89

**Eesti**

Centralpharma Communications OÜ

Tel: +372 60 15 540

**Ελλάδα, Κύπρος, Malta**

Ipsen Μονοπρόσωπη ΕΠΕ

Ελλάδα/Greece

Τηλ: + 30 210 984 3324

**España**

Ipsen Pharma, S.A.

Tel: + 34 936 858 100

**Ireland, United Kingdom (Northern Ireland)**

Ipsen Pharmaceuticals Limited

Tel: + 44 (0)1753 62 77 77

**Hrvatska**

Biomapas Zagreb d.o.o.

Tel: +385 17 757 094

**Lietuva**

Ipsen Pharma SAS Lietuvos filialas

Tel. + 370 700 33305

**Magyarország**

IPSEN Pharma Hungary Kft.

Tel.: +361 555 5930

**Nederland**

Ipsen Farmaceutica B.V.

Tel: + 31 (0) 23 554 1600

**Polska**

Ipsen Poland Sp. z o.o.

Tel.: + 48 (0) 22 653 68 00

**Portugal**

Ipsen Portugal - Produtos Farmacêuticos S.A.

Tel: + 351 21 412 3550

**România**

Ipsen Pharma România SRL

Tel: + 40 21 231 27 20

**Slovenská republika**

Ipsen Pharma

Tel: +420 242 481 821

**Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'****Sorsi oħra ta' informazzjoni**

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