

ANNESS I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Dabigatran etexilate Accord 75 mg, kapsuli iebsin

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull kapsula iebsa fiha dabigataran etexilate mesilate ekwivalenti għal 75 mg ta' dabigatran etexilate.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Kapsula iebsa (kapsula)

Kapsula ta' daqs 2 (madwar 18 × 6 mm) b'għatu abjad, opak stampat b'“MD” u korp abjad opak stampat b'“75” b'linka sewda, li fiha taħlita ta' pritkuni ta' kulur abjad li jagħtu fl-isfar ċar u granulat kulur isfar ċar.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Prevenzjoni primarja ta' avvenimenti tromboemboliċi fil-vini (VTE – *venous thromboembolic events*) f'pazjenti adulti li kellhom operazzjoni mhux urġenti ppjanata minn qabel ta' sostituzzjoni totali tal-ġenbejn jew ta' sostituzzjoni totali tal-irkoppa.

Trattament ta' VTE u prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi minn meta t-tifel jew tifla jkunu jistgħu jibilgħu ikel artab sa inqas minn 18-il sena.

Għal forom ta' doža xierqa ghall-ekonomi, ara sezzjoni 4.2.

4.2 Pożoġi u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożoġi

Il-kapsuli iebsin Dabigatran etexilate Accord jistgħu jintużaw f'pazjenti adulti u pedjatriċi b'età minn 8 snin 'il fuq li jistgħu jibilgħu l-kapsuli shah. Forom farmaċewtiċi oħra jistgħu jkunu aktar xierqa ghall-amministrazzjoni ta' din il-popolazzjoni bħal granijiet miksija li jistgħu jintużaw fi tfal b'età ta' inqas minn 12-il sena hekk kif it-tifel jew tifla jkunu jistgħu jibilgħu ikel artab.

Meta taqleb minn formulazzjoni għal oħra, id-doža preskritta jista' jkollha bżonn tinbidel. Id-doža ddikjarata fit-tabella tad-doža għad-ding rilevanti ta' formulazzjoni għandha tkun preskritta skont il-piż u l-ekonomi tat-tifel jew tifla.

Prevenzjoni primarja ta' VTE f'operazzjoni ortopedika

Id-doži rakkomandati ta' dabigatran etexilate u t-tul tat-terapija għall-prevenzjoni primarja ta' VTE f'operazzjoni ortopedika huma murija fit-tabella 1.

Tabella 1: Rakkmandazzjonijiet tad-doža u tul tat-terapija ghall-prevenzjoni primarja ta' VTE f'operazzjoni ortopedika

	Bidu tat-trattament fil-jum tal-operazzjoni 1-4 sīghat wara li titlesta l-operazzjoni	Doža ta' manteniment b'bidu fl-ewwel jum wara l-operazzjoni	Tul ta' zmien bid-doža ta' manteniment
Pazjenti wara operazzjoni mhux urgēti ppjanata minn qabel ta' sostituzzjoni tal-irkoppa	kapsula waħda ta' 110 mg dabigatran etexilate	220 mg dabigatran etexilate darba kuljum meħuda bħala 2 kapsuli ta' 110 mg	10 ijiem
Pazjenti wara operazzjoni mhux urgēti ppjanata minn qabel ta' sostituzzjoni tal-ġenbejn			28-35 jum
<u>Rakkmandazzjoni ta' tnaqqis fid-doža</u>			
Pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi (tneħħija tal-krejatinina (CrCL) – <i>creatinine clearance</i>) 30-50 mL/min)	kapsula waħda ta' 75 mg dabigatran etexilate	150 mg dabigatran etexilate darba kuljum meħuda bħala 2 kapsuli ta' 75 mg	10 ijiem (operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-irkoppa) jew 28-35 jum (operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-ġenbejn)
Pazjenti li jirċievu verapamil*, amiodarone u quinidine fl-istess ħin			
Pazjenti li għandhom 75 sena jew aktar			

*Għal pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi ttrattati b'verapamil fl-istess ħin ara Popolazzjonijiet specjali

Għaż-żewġ operazzjonijiet, jekk ma tinkisibx l-emostasi, il-bidu tat-trattament għandu jiġi ttardjat. Jekk it-trattament ma jinbediex fil-jum tal-operazzjoni, allura t-trattament għandu jinbeda b'2 kapsuli darba kuljum.

Evalwazzjoni tal-funzjoni tal-kliewi qabel it-trattament u matul it-trattament b'dabigatran etexilate

Fil-pazjenti kollha u specjalment fl-anzjani (>75 sena), peress li indeboliment tal-kliewi jista' jkun frekwenti f'dan il-grupp ta' età:

- Il-funzjoni tal-kliewi għandha tīgħi evalwata billi tiġi kkalkulata t-tneħħija tal-krejatinina (CrCL – *creatinine clearance*) qabel il-bidu tat-trattament b'dabigatran etexilate biex jiġu eskużi pazjenti b'indeboliment sever tal-kliewi (i.e. CrCL <30 mL/min) (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4 u 5.2).
- Il-funzjoni tal-kliewi għandha tīgħi evalwata wkoll meta jīgħi ssuspettaw tnaqqis fil-funzjoni tal-kliewi matul it-trattament (eż. ipovolemija, deidratazzjoni, u f'każ ta' użu fl-istess ħin ta' certi prodotti mediciinali).

Il-metodu li għandu jintuża biex issir stima tal-funzjoni tal-kliewi (CrCL f'mL/min) huwa l-metodu Cockcroft-Gault.

Meta wieħed jinsa jieħu doža

Huwa rakkmandat li wieħed ikompli bil-bqija tad-doži ta' kuljum ta' dabigatran etexilate fl-istess ħin tal-jum ta' wara.

M'għandhiex tittieħed doža doppja biex tpatti għal doži individwali li wieħed ikun nesa jieħu.

Twaqqif ta' dabigatran etexilate

It-trattament b'dabigatran etexilate m'għandux jitwaqqaf mingħajr parir mediku. Il-pazjenti għandhom jingħataw istruzzjonijiet biex jikkuntattjaw lit-tabib li qed jikkura jekk jiżviluppaw sintomi gastrointestinali bħal dispepsja (ara sezzjoni 4.8).

Kif taqleb

Trattament b'dabigatran etexilate għal medicina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm: Hu rakkomandat li tistenna 24 siegħa wara l-aħħar doża qabel ma taqleb minn dabigatran etexilate għal medicina kontra l-koagulazzjoni tad-demm li tingħata b'mod parenterali (ara sezzjoni 4.5).

Medicina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm għal dabigatran etexilate:
Il-medicina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm għandha titwaqqaf u dabigatran etexilate għandu jinbeda minn 0 sīghat sa sagħtejn qabel il-ħin li l-pazjent ikun imissu jieħu d-doża li jmiss tat-terapija alternattiva, jew fil-ħin tat-twaqqif f'każ ta' trattament kontinwu (eż. Eparina Mhux Frazzjonata (UFH – Unfractionated Heparin) ġol-vina) (ara sezzjoni 4.5).

Popolazzjonijiet specjali

Indeboliment tal-kliewi

It-trattament b'dabigatran etexilate f'pazjenti b'indeboliment sever tal-kliewi ($\text{CrCL} < 30 \text{ mL/min}$) huwa kontraindikat (ara sezzjoni 4.3).

F'pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi ($\text{CrCL} 30-50 \text{ mL/min}$), huwa rakkomandat tnaqqis fid-doża (ara tabella 1 hawn fuq u sezzjonijiet 4.4 u 5.1).

L-użu fl-istess ħin ta' dabigatran etexilate ma' inibituri ħfief sa moderati ta' glikoproteina P (P-gp - P-glycoprotein), i.e. amiodarone, quinidine jew verapamil

Id-dožagg għandu jitnaqqas kif indikat fit-tabella 1 (ara wkoll sezzjonijiet 4.4 u 4.5). F'din is-sitwazzjoni dabigatran etexilate u dawn il-prodotti medicinali għandhom jittieħdu fl-istess ħin.

F'pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi u li jkunu qed jiġu trtratti fl-istess ħin b'verapamil, tnaqqis fid-doża ta' dabigatran etexilate għal 75 mg kuljum għandu jiġi kkunsidrat (ara sezzjonijiet 4.4 u 4.5).

Anzjani

Għal pazjenti anzjani ta' > 75 sena huwa rakkomandat tnaqqis fid-doża (ara tabella 1 hawn fuq u sezzjonijiet 4.4 u 5.1).

Piż

Hemm esperjenza klinika limitata ħafna f'pazjenti b'piż tal-ġisem ta' $< 50 \text{ kg}$ jew $> 110 \text{ kg}$ fil-pożoloġija rakkomandata. B'konsiderazzjoni tad-data klinika u kinetika disponibbli, mhux meħtieġ aġġustament (ara sezzjoni 5.2), iżda hija rakkomandata sorveljanza klinika mill-qrib (ara sezzjoni 4.4).

Sess

Mhux meħtieġ aġġustament fid-doża (ara sezzjoni 5.2).

Popolazzjoni pedjatrika

M'hemm l-ebda użu rilevanti ta' dabigatran etexilate fil-popolazzjoni pedjatrika għall-indikazzjoni ta' prevenzjoni primarja ta' VTE f'pazjenti li kellhom operazzjoni mhux urgenti ppjanata minn qabel ta' sostituzzjoni totali tal-ġenbejn jew ta' sostituzzjoni totali tal-irkoppa.

Trattament ta' VTE u prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi

Għat-trattament ta' VTE f'pazjenti pedjatriċi, it-trattament għandu jinbeda wara trattament b'mediċina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm għal mill-inqas 5 ijiem. Għall-prevenzjoni ta' VTE rikorrenti, it-trattament għandu jinbeda wara trattament preċedenti.

Il-kapsuli dabigatran etexilate għandhom jittieħdu darbejn kuljum, doża waħda filghodu u doża waħda filgħaxija, bejn wieħed u ieħor fl-istess ħin kuljum. L-intervall tad-dożagg għandu jkun kemm jista' jkun qrib 12-il siegħa.

Id-doża rakkomandata tal-kapsuli dabigatran etexilate hija bbażata fuq il-piż u l-età tal-pazjent kif muri fit-tabella 2. Id-doża għandha tiġi aġġustata skont il-piż u l-età hekk kif it-trattament jimxi 'l-quddiem.

Għal kombinazzjonijiet ta' piż u età mhux elenkat fit-tabella tad-dożagg ma tista' tiġi pprovduta l-ebda rakkomandazzjoni ta' dożagg.

Tabella 2: Doži singoli u totali ta' kuljum ta' dabigatran etexilate f'milligrammi (mg) skont il-piż f'kilogrammi (kg) u l-età fi snin tal-pazjent

Kombinazzjonijiet ta' piż /età		Doża singola f'mg	Doża totali ta' kuljum f'mg
Piż f'kg	Età fi snin		
11 sa <13	8 sa <9	75	150
13 sa <16	8 sa <11	110	220
16 sa <21	8 sa <14	110	220
21 sa <26	8 sa <16	150	300
26 sa <31	8 sa <18	150	300
31 sa <41	8 sa <18	185	370
41 sa <51	8 sa <18	220	440
51 sa <61	8 sa <18	260	520
61 sa <71	8 sa <18	300	600
71 sa <81	8 sa <18	300	600
>81	10 sa <18	300	600

Doži singoli li jeħtiegu kombinazzjonijiet ta' aktar minn kapsula waħda:

300 mg: žewġ kapsuli ta' 150 mg jew

erba' kapsuli ta' 75 mg

260 mg: kapsula waħda ta' 110 mg flimkien ma' kapsula oħra ta' 150 mg jew
kapsula waħda ta' 110 mg flimkien ma' žewġ kapsuli ta' 75 mg

220 mg: žewġ kapsuli ta' 110 mg

185 mg: kapsula waħda ta' 75 mg flimkien ma' kapsula oħra ta' 110 mg

150 mg: kapsula waħda ta' 150 mg jew

Żewġ kapsuli ta' 75 mg

Evalwazzjoni tal-funzjoni tal-kliewi qabel u matul it-trattament

Qabel il-bidu tat-trattament, ir-rata stmata ta' filtrazzjoni glomerulari (eGFR – *estimated glomerular filtration rate*) għandha tkun stmata bl-użu tal-formula ta' Schwartz (metodu użat ghall-valutazzjoni tal-krejatinina li għandu jiġi čċekkja mal-laboratorju lokali).

It-trattament b'dabigatran etexilate f'pazjenti pedjatriċi b'eGFR ta' $<50 \text{ mL/min/1.73 m}^2$ huwa kontraindikat (ara sezzjoni 4.3).

Pazjenti b'eGFR ta' $\geq 50 \text{ mL/min/1.73 m}^2$ għandhom jiġu ttrattati bid-doża skont it-tabella 2.

Waqt it-trattament, il-funzjoni tal-kliewi għandha tīgħi evalwata f'ċerti sitwazzjonijiet kliniči meta jkun issuspettat li l-funzjoni tal-kliewi tista' tonqos jew tmur għall-agħar (bħal ipovlemija, deidratazzjoni u b'ċerti prodotti mediciinali li jintużaw fl-istess ħin, eċċe).

Tul tal-użu

It-tul ta' żmien tat-terapija għandu jiġi individwalizzat abbaži tal-valutazzjoni tal-benefiċċju u tar-riskju.

Meta wieħed jinsa jieħu doża

Meta wieħed jinsa jieħu doża ta' dabigatran etexilate, xorta jista' jeħodha sa 6 sīghat qabel id-doża skedata li jkun imiss. Minn 6 sīghat qabel id-doża skedata li jkun imiss 'il quddiem, id-doża li wieħed ikun nesa jieħu għandha tinqabeż.

Qatt m'għandha tittieħed doża doppja biex tpatti għal doži individwali li wieħed ikun nesa jieħu.

Twaqqif ta' dabigatran etexilate

It-trattament b'dabigatran etexilate m'għandux jitwaqqaf mingħajr parir mediku. Il-pazjenti jew il-persuni li jieħdu ħsiebhom għandhom jingħataw istruzzjonijiet biex jikkuntattjaw lit-tabib li qed jikkura jekk il-pazjent jiżviluppa sintomi gastrointestinali bħal dispepsja (ara sezzjoni 4.8).

Kif taqleb

Trattament b'dabigatran etexilate għal mediciina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm: Hu rakkomandat li tistenna 12-il siegħa wara l-ahħar doża qabel ma taqleb minn dabigatran etexilate għal mediciina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm (ara sezzjoni 4.5).

Mediciina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm għal dabigatran etexilate:
Il-mediciina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm għandha titwaqqaf u dabigatran etexilate għandu jinbeda minn 0 sīghat sa sagħtejn qabel il-ħin li l-pazjent ikun imissu jieħu d-doża li jmiss tat-terapija alternattiva, jew fil-ħin tat-twaqqif f'każ ta' trattament kontinwu (eż. Eparina Mhux Frazzjonata (UFH – *Unfractionated Heparin*) għol-vina) (ara sezzjoni 4.5).

Trattament b'dabigatran etexilate għal antagonisti tal-Vitamina K (VKA – *Vitamin K antagonists*):
Pazjenti għandhom jibdew VKA 3 ijiem qabel ma jitwaqqaf dabigatran etexilate.
Minħabba li dabigatran etexilate jista' jkollu effett fuq il-proporzjon normalizzat internazzjonali (INR – *international normalised ratio*), l-INR sejjidfletti aħjar l-effett ta' VKA biss wara li dabigatran etexilate jkun twaqqaf għal mill-inqas jumejn. Sa dak iż-żmien, il-valuri tal-INR għandhom jiġu interpretati b'kawtela.

VKA għal dabigatran etexilate:

Il-VKA għandu jitwaqqaf. Dabigatran etexilate jista' jingħata hekk kif l-INR ikun ta' <2.0.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Dan il-prodott mediciinali hu għal użu orali.

Il-kapsuli jistgħu jittieħdu mal-ikel jew mingħajru. Il-kapsuli għandhom jinbelgħu shah ma' tazza ilma, biex tiffaċilita li jitwasslu fl-istonku.

Il-pazjenti għandhom jingħataw istruzzjonijiet biex ma jiftħux il-kapsula, għax dan jista' jżid ir-riskju ta' ħruġ ta' demm (ara sezzjoni 5.2 u 6.6).

4.3 Kontraindikazzjonijiet

- Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1
- Indeboliment sever tal-kliewi ($\text{CrCL} < 30 \text{ mL/min}$) f'pazjenti adulti
- $\text{eGFR} < 50 \text{ mL/min}/1.73 \text{ m}^2$ f'pazjenti pedjatriċi
- Hruġ ta' demm attiv u klinikament sinifikanti
- Leżjoni jew kondizzjoni, jekk ikkunsidrata fattur ta' riskju sinifikanti ta' hruġ maġġuri ta' demm. Dan jista' jinkludi ulċerazzjoni gastrointestinali kurrenti jew reċenti, il-preżenza ta' neoplažmi malinni f'riskju għoli ta' hruġ ta' demm, koriment reċenti fil-moħħ jew fis-sinsla tad-dahar, operazzjoni reċenti fil-moħħ, fis-sinsla tad-dahar jew operazzjoni oftalmoloġika, emorraġja reċenti fil-kranju, varici esofagali magħrufa jew issuspettati, malformazzjonijiet arterjovenuži, anewriżmi vaskulari jew anormalitajiet vaskulari maġġuri intraspinali jew intracerebrali
- Trattament fl-istess hin bi kwalunkwe medicini kontra l-koagulazzjoni tad-demm oħrajn, eż-eparina mhux frazzjonata (UFH – *unfractionated heparin*), eparini b'piż molekulari baxx (enoxaparin, dalteparin, eċċ.), derivattivi tal-eparina (fondaparinux, eċċ.), medicini orali kontra l-koagulazzjoni tad-demm (warfarin, rivaroxaban, apixaban, eċċ.) ħlief f'ċirkustanzi speċifiċi. Dawn huma meta tibdel terapija kontra l-koagulazzjoni tad-demm ma' oħra (ara sezzjoni 4.2), meta UFH tingħata f'dozi meħtieġa biex iżżomm kateter f'vina centrali jew f'arterja miftuh jew meta UFH tingħata waqt asportazzjoni tal-kateter għal fibrillazzjoni atrijali (ara sezzjoni 4.5)
- Indeboliment tal-fwied jew mard tal-fwied li hu mistenni li jkollu xi impatt fuq is-sopravivenza
- Trattament fl-istess hin bl-inibituri qawwija ta' P-gp li ġejjin: ketoconazole sistemiku, cyclosporine, itraconazole, dronedarone u l-kombinazzjoni ta' doża fissa glecaprevir/pibrentasvir (ara sezzjoni 4.5).
- Valvs prostetici tal-qalb li jeħtiegu trattament kontra l-koagulazzjoni tad-demm (ara sezzjoni 5.1).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Riskju emorraġiku

Dabigatran etexilate għandu jintuża b'kawtela f'kondizzjonijiet b'riskju miżjud ta' hruġ ta' demm jew bl-użu fl-istess hin ta' prodotti medċinali li jaffettaw l-emostasi permezz ta' inibizzjoni tal-aggregazzjoni tal-plejtlits.

Il-hruġ ta' demm jista' jseħħi fi kwalunkwe sit matul it-terapija. Tnaqqis mhux spjegat fl-emoglobina u/jew fl-ematokrit jew fil-pressjoni tad-demm, għandu jwassal għal tfittxija għal sit minn fejn ikun qed inixxi d-demm.

Għal pazjenti adulti f'sitwazzjonijiet ta' hruġ ta' demm li jkun ta' theddida għall-ħajja jew mhux ikkontrollat, meta jkun meħtieġ it-treġġigħ lura malajr tal-effett kontra l-koagulazzjoni ta' dabigatran, il-medċina speċifika tat-treġġigħ lura idarucizumab hi disponibbi.

L-effikaċja u s-sigurtà ta' idarucizumab ma ġewx determinati f'pazjenti pedjatriċi.

L-emodijalisi tista' tneħħi dabigatran. Għal pazjenti adulti, demm shih frisk jew plażma friska ffriżata, konċentrazzjoni tal-fattur tal-koagulazzjoni (attivat jew mhux attivat), fattur VIIa rikombinanti jew konċentratii tal-plejtlits huma għażiex possibbli oħrajn (ara wkoll sezzjoni 4.9).

L-użu ta' inibituri tal-aggregazzjoni tal-plejtlits bħal clopidogrel u acetylsalicylic acid (ASA) jew medicini mhux steroidi kontra l-infjammazzjoni (NSAID – *non steroidal antiinflammatory drugs*), kif ukoll il-preżenza ta' esofagite, gastrite jew rifluss gastroesofagali jżidu r-riskju ta' hruġ ta' demm gastrointestinali.

Fatturi ta' riskju

Tabella 3 turi fil-qosor fatturi li jistgħu jżidu r-riskju emorraġiku.

Tabella 3:Fatturi li jistgħu jżidu r-riskju emorraġiku.

	Fattur ta' riskju
Fatturi farmakodinamiċi u kinetiċi	Età ta' ≥ 75 sena
Fatturi li jżidu l-livelli ta' dabigatran fil-plażma	<u>Maġġuri:</u> <ul style="list-style-type: none"> Indeboliment moderat tal-kliewi f'pazjenti adulti (CrCL 30-50 mL/min) Inibituri qawwija ta' P-gp (ara sezzjoni 4.3 u 4.5) Komedikazzjoni b'inhibitur ħafif sa moderat ta' P-gp (eż. amiodarone, verapamil, quinidine u ticagrelor; ara sezzjoni 4.5) <u>Minuri:</u> <ul style="list-style-type: none"> Piż tal-ġisem baxx (<50 kg) f'pazjenti adulti
Interazzjonijiet farmakodinamiċi (ara sezzjoni 4.5)	<ul style="list-style-type: none"> ASA u inibituri oħra tal-aggregazzjoni tal-plejtlits bħal clopidogrel NSAIDs SSRIs jew SNRIs Prodotti mediciinati oħrajn li jistgħu jindebbolixxu l-emostasi
Mard/proċeduri b'riskji emorraġiči speċjali	<ul style="list-style-type: none"> Disturbi kongenitali jew miksuba fil-koagulazzjoni Tromboċiopenija jew difetti funzjionali tal-plejtlits Bijopsija reċenti, trawma maġġuri Endokardite kkawżata minn batterja Esofagite, gastrite jew rifluss gastroesofagali

Data limitata hija disponibbli f'pazjenti adulti li jiżnu <50 kg (ara sezzjoni 5.2).

L-użu ta' dabigatran etexilate flimkien ma' inibituri ta' P-gp ma giex studjat f'pazjenti pedjatriċi iżda jista' jżid ir-riskju ta' ħruġ ta' demm (ara sezzjoni 4.5).

Prekawzjonijiet u mmaniegħjar tar-riskju emorraġiku

Għall-immaniġġjar ta' komplikazzjonijiet ta' ħruġ ta' demm, ara wkoll sezzjoni 4.9.

Evalwazzjoni tal-benefiċċju u tar-riskju

Il-preżenza ta' leżjonijiet, kondizzjonijiet, proċeduri u/jew trattament farmakoloġiku (bħal NSAIDs, medicijni kontra l-plejtlits, SSRIs u SNRIs, ara sezzjoni 4.5), li jżidu b'mod sinifikanti r-riskju ta' ħruġ maġġuri ta' demm, teħtieg evalwazzjoni b'attenzjoni tal-benefiċċju u r-riskju. Dabigatran etexilate jrid jingħata biss jekk il-benefiċċju jiżboq ir-riskji ta' ħruġ ta' demm.

Hemm disponibbli *data* klinika limitata għal pazjenti pedjatriċi b'fatturi ta' riskju, inkluži pazjenti b'meningite attiva, enċefalite u axxess fil-kranju (ara sezzjoni 5.1). F'dawn il-pazjenti, dabigatran etexilate għandu jingħata biss jekk il-benefiċċju mistenni jiżboq ir-riskji ta' ħruġ ta' demm.

Sorveljanza klinika mill-qrib

Osservazzjoni mill-qrib għal sinjali ta' ħruġ ta' demm jew anemija hija rakkodata matul il-perjodu kollu tat-trattament, speċjalment jekk il-fatturi ta' riskju jkunu kkombinati (ara tabella 3 hawn fuq). Għandu jkun hemm attenzjoni partikulari meta dabigatran etexilate jingħata flimkien ma' verapamil,

amiodarone, quinidine jew clarithromycin (inibituri ta' P-gp) u b'mod partikulari meta jseħħ hruġ ta' demm, speċjalment f'pazjenti li jkollhom funzjoni tal-kliewi mnaqqsa (ara sezzjoni 4.5).

Osservazzjoni mill-qrib għal sinjali ta' hruġ ta' demm hija rakkodata f'pazjenti ttrattati fl-istess waqt b'NSAIDs (ara sezzjoni 4.5).

Twaqqif ta' dabigatran etexilate

Pazjenti li jiżviluppaw insuffiċjenza akuta tal-kliewi jridu jwaqqfu dabigatran etexilate (ara wkoll sezzjoni 4.3).

Meta jseħħ hruġ ta' demm sever, it-trattament għandu jitwaqqaf, is-sors ta' hruġ ta' demm għandu jkun investigat u f'pazjenti adulti jista' jiġi kkunsidrat užu tas-sustanza specifika tat-treġġigħ lura (idarucizumab). L-effikaċċja u s-sigurtà ta' idarucizumab ma ġewx determinati f'pazjenti pedjatriċi. L-emodijalisi tista' tneħħi dabigatran.

Użu ta' inibituri tal-pompa tal-protoni

L-ġħoti ta' inibitur tal-pompa tal-protoni (PPI – *proton-pump inhibitor*) jista' jiġi kkunsidrat biex jipprevjeni hruġ ta' demm GI. F'każ ta' pazjenti pedjatriċi għandhom jiġu segwiti rakkmandazzjonijiet ta' tikkettar lokali għall-inibituri tal-pompa tal-protoni.

Parametri tal-koagulazzjoni tal-laboratorju

Għalkemm generalment dan il-prodott medicinali m'għandux bżonn ta' monitoraġġ antikoagulanti ta' rutina, il-kejl tal-antikoagulazzjoni marbuta ma' dabigatran jista' jkun utli biex tiġi osservata espożizzjoni għolja eċċessiva għal dabigatran fil-preżenza ta' fatturi addizzjonali ta' riskju.

Il-ħin ta' thrombin dilwit (dTT – *diluted thrombin time*), il-ħin tat-tagħqid ta' demm ta' ecarin (ECT – *ecarin clotting time*) u l-ħin ta' tromboplastin parżjali attivat (aPTT – *activated partial thromboplastin time*) jistgħu jipprovdu informazzjoni utli, iżda r-riżultati għandhom jiġu interpreti b'kawtela minħabba varjabilità bejn it-testijiet (ara sezzjoni 5.1).

It-test tal-proporzjon normalizzat internazzjonali (INR – *international normalised ratio*) mhuiwex affidabbli f'pazjenti fuq dabigatran etexilate u żidet pozittivi foloz ta' INR gew irappurtati. Għalhekk, it-testijiet tal-INR m'għandhomx jitwettqu.

Tabella 4 turi l-limiti tat-test tal-koagulazzjoni fil-livell minimu għall-pazjenti adulti li jistgħu jiġu assoċjati ma' zieda fir-riskju ta' hruġ ta' demm. Il-limiti rispettivi għall-pazjenti pedjatriċi mhumiex magħrufa (ara sezzjoni 5.1)

Tabella 4: Limiti tat-test tal-koagulazzjoni fil-livell minimu għall-pazjenti adulti li jistgħu jiġu assoċjati ma' zieda fir-riskju ta' hruġ ta' demm.

Test (valur minimu)	Limitu
dTT [ng/mL]	>67
ECT [x darbiet il-limitu ta' fuq tan-normal]	L-ebda data
aPTT [x darbiet il-limitu ta' fuq tan-normal]	>1.3
INR	M'għandux jitwettaq

Użu ta' prodotti medicinali fibrinolitiċi għat-trattament ta' puplesija iskemika akuta

L-użu ta' prodotti medicinali fibrinolitiċi għat-trattament ta' puplesija iskemika akuta jista' jiġi kkunsidrat jekk il-pazjent ikollu dTT, ECT jew aPTT li ma jaqbżux il-limitu ta' fuq tan-normal (ULN – *upper limit of normal*) skont il-medda ta' referenza lokali.

Operazzjoni u interventi

Pazjenti fuq dabigatran etexilate li jkollhom operazzjoni jew proċeduri invaživi huma f'riskju miżjud ta' ħruġ ta' demm. Għalhekk, interventi kirurgiċi jista' jkollhom bżonn it-twaqqif temporanju ta' dabigatran etexilate.

Għandu jkun hemm kawtela meta t-trattament jitwaqqaf temporanjament għal interventi, u huwa ġġustifikat monitoragg tal-attività kontra l-koagulazzjoni tad-demm. It-tnejhha ta' dabigatran f'pazjenti b'insuffiċjenza tal-kliewi tista' tieħu aktar żmien (ara sezzjoni 5.2). Dan għandu jiġi kkunsidrat qabel kwalunkwe proċedura. F'każijiet bħal dawn, test tal-koagulazzjoni (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1) jista' jgħin biex jiddetermina jekk l-emostasi għadhiex indebolita.

Operazzjoni ta' emerġenza jew proċeduri urġenti

Dabigatran etexilate għandu jitwaqqaf temporanjament. Meta jkun meħtieg it-treġġiġ lura malajr tal-effett kontra l-koagulazzjoni, il-mediċina spċificika tat-treġġiġ lura (idarucizumab) għal dabigatran hi disponibbli għall-pazjenti aduli. L-effikaċċa u s-sigurtà ta' idarucizumab ma' gewx determinati f'pazjenti pedjatriċi.

L-emodijalisi tista' tnejhha dabigatran.

It-terapija tat-treġġiġ lura ta' dabigatran tesponi lill-pazjenti għar-riskju trombotiku tal-marda sottostanti tagħhom. It-trattament b'dabigatran etexilate jista' jerġa' jinbeda 24 siegħa wara l-għoti ta' idarucizumab, jekk il-pazjent ikun klinikament stabbli u tkun inkisbet emostasi adegwata.

Operazzjoni/interventi subakuti

Dabigatran etexilate għandu jitwaqqaf temporanjament. Operazzjoni/intervent għandhom jiġu ttardjati jekk ikun possibbli b'mill-inqas 12-il siegħa wara l-aħħar doża. Jekk l-operazzjoni ma tkun tista' tiġi ttardjata, ir-riskju ta' ħruġ ta' demm jista' jiżdied. Dan ir-riskju ta' ħruġ ta' demm għandu jintiżen kontra l-urġenza tal-intervent.

Operazzjoni mhux urġenti ppjanata minn qabel

Jekk ikun possibbli, dabigatran etexilate għandu jitwaqqaf mill-inqas 24 siegħa qabel proċeduri invaživi jew kirurgiċi. F'pazjenti li jkunu f'riskju oħla ta' ħruġ ta' demm jew f'operazzjoni maġġuri fejn emostasi kompluta tista' tkun meħtiega, ikkunsidra li twaqqaf dabigatran etexilate minn jumejn sa 4 ijiem qabel l-operazzjoni.

Tabella 5 turi fil-qosor ir-regoli għat-twaqqif qabel proċeduri invaživi jew kirurgiċi għal pazjenti aduli.

Tabella 5: Regoli għat-twaqqif qabel proċeduri invaživi jew kirurgiċi għal pazjenti aduli

Funzjoni tal-kliewi (CrCL f'mL/min)	Half-life stmata (sighħat)	Dabigatran etexilate għandu jitwaqqaf qabel operazzjoni mhux urġenti ppjanata minn qabel	
		Riskju għoli ta' ħruġ ta' demm jew operazzjoni maġġuri	Riskju standard
≥80	~ 13	jumejn qabel	24 siegħa qabel
≥50-<80	~ 15	jumejn sa 3 ijiem qabel	jum sa jumejn qabel
≥30-<50	~ 18	4 ijiem qabel	jumejn sa 3 ijiem qabel (>48 siegħa)

Ir-regoli għal twaqqif qabel proċeduri invaživi jew kirurgiċi għall-pazjenti pedjatriċi huma miġbura fil-qosor fit-tabella 6.

Tabella 6:Regoli għal twaqqif qabel proċeduri invaživi jew kirurġiċi għal pazjenti pedjatriċi

Funzjoni tal-kliewi (eGFR f'mL/min/1.73 m ²)	Waqqaf dabigatran qabel operazzjoni mhux urgenti ppjanata minn qabel
>80	24 siegħa qabel
50-80	jumejn qabel
<50	Dawn il-pazjenti ma ġewx studjati (ara sezzjoni 4.3).

Loppju fis-sinsla tad-dahar/loppju epidurali/titqiba fis-sinsla tad-dahar

Proċeduri bħal loppju fis-sinsla tad-dahar jista' jkollhom bżonn ta' funzjoni emostatika sħiħa.

Ir-riskju ta' ematoma fis-sinsla tad-dahar jew ematoma epidurali jista' jiżdied f'każijiet ta' titqib trawmatiku jew ripetut, u mill-użu fit-tul ta' kateters epidurali. Wara t-tnejħija ta' kateter, għandu jkun hemm intervall ta' mill-inqas sagħtejn qabel l-għotxi tal-ewwel doża ta' dabigatran etexilate. Dawn il-pazjenti jeħtiegu osservazzjoni frekwenti għal sinjali u sintomi newroloġiċi ta' ematoma fis-sinsla tad-dahar jew ematoma epidurali.

Fażi ta' wara l-operazzjoni

Dabigatran etexilate għandu jerġa' jinbeda wara l-proċedura invaživa jew intervent kirurġiku malajr kemm jista' jkun, sakemm is-sitwazzjoni klinika tkun tippermetti u tkun għiet stabbilita emostasi adegwata.

Pazjenti li jkunu f'riskju ta' ħruġ ta' demm jew pazjenti li jkunu f'riskju ta' espożizzjoni eċċessiva, b'mod speċjali pazjenti b'funzjoni tal-kliewi mnaqqsa (ara wkoll tabella 3), għandhom jiġu ttrattati b'kawtela (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1).

Pazjenti b'riskju gholi ta' mortalità kirurġika u b'fatturi ta' riskju intrinsiċi għal avvenimenti tromboemboliċi

Hemm *data* limitata dwar l-effikaċja u s-sigurtà għal dabigatran etexilate disponibbli f'dawn il-pazjenti, u għalhekk għandhom jiġu ttrattati b'attenzjoni.

Operazzjoni minħabba ksur fil-ġenbejn

M'hemmx *data* dwar l-użu ta' dabigatran etexilate f'pazjenti li jkollhom operazzjoni minħabba ksur fil-ġenbejn. Għalhekk, it-trattament muhiex rakkmandat.

Indeboliment tal-fwied

Pazjenti b'livell għoli ta' enzimi tal-fwied ta' >2 ULN kieno eskużi fil-provi kliniči ewlenin. M'hemm l-ebda esperjenza ta' trattament disponibbli għal din is-sottopolazzjoni ta' pazjenti, u għalhekk, l-użu ta' dabigatran etexilate mhux rakkmandat f'din il-popolazzjoni. Indeboliment tal-fwied jew mard tal-fwied li jkunu mistennija li jkollhom kwalunkwe impatt fuq is-soprapivenza huma kontraindikati (ara sezzjoni 4.3).

Interazzjoni ma' indutturi ta' P-gp

L-ġhoti fl-istess hin ta' indutturi ta' P-gp hu mistenni li jwassal għal tnaqqis fil-konċentrazzjonijiet ta' dabigatran fil-plażma, u għandu jiġi evitat (ara sezzjonijiet 4.5 u 5.2).

Pazjenti bis-sindrome antifosfolipid

Antikoagulanti Orali b'azzjoni diretta (DOACs) inklużi dabigatran etexilate mhumiex rakkmandati għal pazjenti bi storja ta' trombożi li huma dijanostikati bis-sindrome antifosfolipid. B'mod partikolari għal pazjenti li huma tripli požittivi (għal antikoagulanti ta' lupus, antikorpi ta'

antikardjolipin u antikorpi ta' kontra 1-beta 2-glikoproteina I), il-kura b'DOACs tista' tigi assoċjata ma' rati miżjudu ta' avvenimenti trombotiči rikorrenti meta mqabbla mat-terapija b'antagonist ta' vitamina K.

Pazjenti b'Kanċer Attiv (VTE fit-tfal)

Hemm *data* limitata dwar l-effikaċja u s-sigurtà għal pazjenti pedjatriċi b'kanċer attiv.

Popolazzjoni pedjatrika

Għal xi pazjenti pedjatriċi specifiċi ħafna, eż. pazjenti b'mard tal-musrana ż-żgħira fejn l-assorbiment jista' jkun affettwat, għandu jiġi kkunsidrat l-użu ta' sustanza kontra il-koagulazzjoni tad-demm b'rotta ta' għoti parenterali.

Eċċipjenti

Dan il-prodott medicinali fih inqas minn 1 mmol sodium (23 mg) ghall kull kapsula, jiġifieri esenzjalment “hieles mis-sodium”

4.5 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni

Interazzjonijiet tat-trasportatur

Dabigatran etexilate huwa substrat għat-trasportatur tal-effluss P-gp.

L-ghoti fl-istess hin ta' inibituri ta' P-gp (ara tabella 7) hu mistenni li jirriżulta f'żieda fil-konċentrazzjonijiet ta' dabigatran fil-plażma.

Jekk ma jkunx deskrift speċifikament mod ieħor, sorveljanza klinika mill-qrib (li tfittex sinjali ta' ħruġ ta' demm jew anemija) hi meħtieġa meta dabigatran jingħata flimkien ma' inibituri qawwija ta' P-gp. F'kombinazzjoni ma' xi inibituri ta' P-gp jista' jkun meħtieġ tnaqqis fid-doża (ara sezzjonijiet 4.2, 4.3, 4.4 u 5.1).

Tabella 7: Interazzjonijiet tat-trasportatur

<u>Inhibituri ta' P-gp</u>	
<i>L-užu fl-istess hin huwa kontraindikat (ara sezzjoni 4.3)</i>	
Ketoconazole	Ketoconazole žied il-valuri totali tal-AUC _{0-∞} u s-C _{max} ta' dabigatran bi 2.38 darba u 2.35 darba, rispettivament, wara doža orali waħda ta' 400 mg, u bi 2.53 darba u 2.49 darba, rispettivament, wara li ngħatat doža orali multipla ta' 400 mg ketoconazole darba kuljum.
Dronedarone	Meta dabigatran etexilate u dronedarone ingħataw fl-istess hin, il-valuri totali tal-AUC _{0-∞} u C _{max} ta' dabigatran żdiedu b'madwar 2.4 darbiet u 2.3 darbiet rispettivament, wara dožagg multiplu ta' 400 mg dronedarone darbtejn kuljum, u b'madwar 2.1 darbiet u 1.9 darbiet, rispettivament, wara doža waħda ta' 400 mg.
Itraconazole, cyclosporine	Ibbażat fuq riżultati <i>in vitro</i> jista' jkun mistenni effett simili bħal b'ketoconazole.
Glecaprevir / pibrentasvir	L-užu ta' dabigatran etexilate flimkien mal-kombinazzjoni ta' doža fissa tal-inhibituri ta' P-gp glecaprevir/pibrentasvir intwera li jžid l-esponiment għal dabigatran u jista' jžid ir-riskju ta' fsada.
<i>L-užu fl-istess hin mhux rakkomandat</i>	
Tacrolimus	Instab li tacrolimus <i>in vitro</i> ġħandu livell simili ta' effett inhibitorju fuq P-gp bħal dak li ġie osservat b'itraconazole u cyclosporine. Dabigatran etexilate ma ġiex studjat klinikament flimkien ma' tacrolimus. Madankollu, <i>data</i> klinika limitata b'substrat ieħor ta' P-gp (everolimus) tissuġgerixxi li l-inhibituri ta' P-gp b'tacrolimus hija aktar dghajfa minn dik osservata b'inhibituri qawwija ta' P-gp.
<i>Għandu jkun hemm kawtela f'każ ta' užu fl-istess hin (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4)</i>	
Verapamil	<p>Meta dabigatran etexilate (150 mg) ingħata flimkien ma' verapamil orali, is-C_{max} u l-AUC ta' dabigatran żdiedu, iżda l-kobor ta' din il-bidla jvarja skont il-hin tal-ġhoti u l-formulazzjoni ta' verapamil (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4).</p> <p>L-akbar žieda fl-espozizzjoni għal dabigatran kienet osservata bl-ewwel doža ta' formulazzjoni ta' verapamil li terhi l-mediċina b'mod immedjat, mogħtija siegħa qabel it-teħid ta' dabigatran etexilate (žieda tas-C_{max} b'madwar 2.8 darbiet u tal-AUC b'madwar 2.5 darbiet). L-effett tnaqqas b'mod progressiv bl-ġhoti ta' formulazzjoni li terhi l-mediċina bil-mod (žieda tas-C_{max} b'madwar 1.9 darbiet u tal-AUC b'madwar 1.7 darbiet) jew l-ġhoti ta' doži multipli ta' verapamil (žieda tas-C_{max} b'madwar 1.6 darbiet u tal-AUC b'madwar 1.5 darbiet).</p> <p>Ma kien hemm l-ebda interazzjoni sinifikanti osservata meta verapamil ingħata sagħtejñ wara dabigatran etexilate (žieda tas-C_{max} b'madwar 1.1 darbiet u tal-AUC b'madwar 1.2 darbiet). Dan huwa spjegat mill-assorbiment komplut ta' dabigatran wara sagħtejñ</p>
Amiodarone	Meta dabigatran etexilate nghata flimkien ma' doža orali waħda ta' 600 mg ta' amiodarone, il-medda u r-rata tal-assorbiment ta' amiodarone u tal-metabolit attiv tiegħi DEA essenzjalment ma nbidlux. L-AUC u s-C _{max} ta' dabigatran żdiedu b'madwar 1.6 darbiet u 1.5 darbiet, rispettivament. Minħabba l-half-life twila ta' amiodarone, il-potenzjal ta' interazzjoni jista' jeżisti għal ġimġhat wara t-twaqqif ta' amiodarone (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4).

Quinidine	Quinidine ngħata bħala doža ta' 200 mg kull sagħtejn sa doža totali ta' 1,000 mg. Dabigatran etexilate ngħata darbtejn kuljum fuq perjodu ta' 3 ijiem konsekuttivi, fit-3 ^{et} jum bi jew mingħajr quinidine. L-AUC _{t,ss} u s-C _{max,ss} ta' dabigatran żdiedu bħala medja b'1.53 darba u 1.56 darba, rispettivament bl-użu fl-istess hin ta' quinidine (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4).
Clarithromycin	Meta clarithromycin (500 mg darbtejn kuljum) ingħata flimkien ma' dabigatran etexilate lill-voluntiera f'saħħiethom, kienet osservata żieda tal-AUC b'madwar 1.19-il darba u tas-C _{max} b'madwar 1.15-il darba.
Ticagrelor	<p>Meta doža wahda ta' 75 mg dabigatran etexilate għet mogħtija fl-istess waqt ma' doža għolja tal-bidu ta' 180 mg ta' ticagrelor, l-AUC u s-C_{max} ta' dabigatran żdiedu b'1.73 darba u 1.95 darba, rispettivament. Wara doži multipli ta' ticagrelor 90 mg darbtejn kuljum iż-żieda fl-esponent ġħal dabigatran kienet ta' 1.56 darba u 1.46 darba għas-C_{max} u l-AUC rispettivament.</p> <p>L-ġhoti fl-istess hin ta' doža għolja tal-bidu ta' 180 mg ta' ticagrelor u 110 mg ta' dabigatran etexilate (fi stat fiss) żied l-AUC_{t,ss} u s-C_{max,ss} ta' dabigatran b'1.49 darba u 1.65 darba, rispettivament, meta mqabbel ma' dabigatran etexilate mogħti waħdu. Meta doža għolja tal-bidu ta' 180 mg ta' ticagrelor ingħatat sagħtejn wara 110 mg ta' dabigatran etexilate (fi stat fiss), iż-żieda tal-AUC_{t,ss} u s-C_{max,ss} ta' dabigatran naqset għal 1.27 darba u 1.23 darba, rispettivament, meta mqabbila ma' dabigatran etexilate mogħti waħdu. Dan it-tieħid mhux fl-istess hin huwa l-ġhoti rakkomandat għall-bidu ta' ticagrelor b'doža għolja tal-bidu.</p> <p>L-ġhoti fl-istess hin ta' 90 mg ta' ticagrelor darbtejn kuljum (doža ta' manteniment) ma' 110 mg ta' dabigatran etexilate żied l-AUC_{t,ss} u s-C_{max,ss} aġġustati ta' dabigatran b'1.26 darba u 1.29 darba, rispettivament, meta mqabbel ma' dabigatran etexilate mogħti waħdu.</p>
Posaconazole	Posaconazole jinibixxi wkoll P-gp sa' certu punt iż-żda ma' giex studjat klinikament. Għandu jkun hemm kawtela meta dabigatran etexilate jingħata flimkien ma' posaconazole.

Indutturi ta' P-gp

L-użu fl-istess hin għandu jiġi evitat.

eż. rifampicin, St. John's wort (Hypericum perforatum), carbamazepine, jew phenytoin	<p>L-ġhoti fl-istess hin huwa mistenni li jirriżulta fi tnaqqis fil-konċentrazzjonijiet ta' dabigatran.</p> <p>Dożagg minn qabel tal-probe inducer rifampicin b'doža ta' 600 mg darba kuljum għal 7 ijiem naqqas il-massimu ta' dabigatran totali u l-espożizzjoni totali b'65.5% u 67%, rispettivament. L-effett li jinduči tnaqqas u dan irriżulta f'espożizzjoni għal dabigatran li kienet qrib dik ta' referenza sa jum 7 wara l-waqfien tat-trattament b'rifampicin. Ma kienet osservata l-ebda żieda addizzjonal fil-bijod disponibilità wara li kienu għaddew 7 ijiem oħra.</p>
--	--

Inhibituri ta' protease bħal ritonavir

L-użu fl-istess hin mhux rakkomandat

eż. ritonavir u l-kombinazzjonijiet tiegħu ma'	Dawn jaffettaww P-gp (bħala inibitur jew bħala induttur). Ma gewx studjati u għalhekk mhumiex rakkomandati għal trattament fl-istess hin ma' dabigatran etexilate.
--	--

inhibituri oħra tal-protease	
<u>Substrat ta' P-gp</u>	
Digoxin	Fi studju li sar fuq 24 persuna f'saħħitha, meta dabigatran etexilate nghata flimkien ma' digoxin, ma kien osservat l-ebda tibdil fuq digoxin u l-ebda tibdil klinikament rilevanti fuq l-espożizzjoni għal dabigatran.

Mediċini kontra l-koagulazzjoni tad-demm u prodotti medicinali kontra l-aggregazzjoni tal-plejtlits
M'hemmx esperjenza jew hemm esperjenza limitata biss bit-trattamenti li ġejjin li jistgħu jżidu r-riskju ta' hrugħ ta' demm meta jintużaw fl-istess ħin ma' dabigatran etexilate: mediċini kontra l-koagulazzjoni tad-demm bħal eparina mhux frazzjonata (UFH – *unfractionated heparin*), eparini b'piż molekulari baxx (LMWH – *low molecular weight heparins*), u derivattivi tal-eparina (fondaparinux, desirudin), prodotti medicinali trombolitici, u antagonisti tal-vitamina K, rivaroxaban jew mediċini kontra l-koagulazzjoni tad-demm orali oħrajn (ara sezzjoni 4.3), u prodotti medicinali kontra l-aggregazzjoni tal-plejtlits bħal antagonisti tar-riċettur GPIIb/IIIa, ticlopidine, prasugrel, ticagrelor, dextran, u sulfipyrazone (ara sezzjoni 4.4).

UFH jista' jingħata b'dozi meħtieġa biex jinżamm kateter f'vna centrali jew f'arterja miftuh jew waqt asportazzjoni tal-kateter għal fibrillazzjoni atrijali (ara sezzjoni 4.3).

Tabella 8: Interazzjonijiet ma' mediċini kontra l-koagulazzjoni tad-demm u prodotti medicinali kontra l-aggregazzjoni tal-plejtlits

NSAIDs	NSAIDs li jingħataw għal analgesija ta' zmien qasir gew murija li mhumiex marbuta ma' żieda fir-riskju ta' hrugħ ta' demm meta jingħataw flimkien ma' dabigatran etexilate. B'użu kroniku fi prova klinika ta' fazi III li qabbel dabigatran ma' warfarin għall-prevenzjoni ta' puplesija f'pazjenti b'fibrilazzjoni tal-atriju (RE-LY), l-NSAIDs żiedu r-riskju ta' hrugħ ta' demm b'madwar 50% kemm b'dabigatran etexilate kif ukoll b'warfarin.
Clopidogrel	F'voluntiera rġiel żgħażaq f'saħħithom, l-ghoti fl-istess ħin ta' dabigatran etexilate u clopidogrel ma rriżulta fl-ebda titwil addizzjonali fil-ħinijiet ta' hrugħ ta' demm kapillari meta mqabbel ma' terapija li fiha clopidogrel jingħata waħdu. Flimkien ma' dan, l-AUC _{t,ss} u s-C _{max,ss} ta' dabigatran u l-kejl tal-koagulazzjoni għall-effett ta' dabigatran jew l-inibizzjoni tal-aggregazzjoni tal-plejtlits bhala kejl tal-effett ta' clopidogrel, baqgħu esenzjalment mhux mibdula meta tqabblu trattament ikkombinat u t-trattamenti rispettivi b'mediċina waħda. B'doża għolja tal-bidu ta' 300 mg jew 600 mg clopidogrel, l-AUC _{t,ss} u C _{max,ss} ta' dabigatran żđiedu b'madwar 30-40% (ara sezzjoni 4.4).
ASA	L-ghoti flimkien ta' ASA u 150 mg ta' dabigatran etexilate darbtejn kuljum jista' jżid ir-riskju ta' kwalunkwe hrugħ ta' demm minn 12% għal 18% u 24% b'81 mg u 325 mg ASA, rispettivament (ara sezzjoni 4.4).
LMWH	L-użu fl-istess ħin ta' LMWHs, bħal enoxaparin u dabigatran etexilate ma' giex mistħarreg spċċifikament. Wara li t-trattament inbidel minn trattament ta' 3 ijem b'40 mg enoxaparin s.c. darba kuljum, 24 siegħa wara l-aħħar doža ta' enoxaparin, l-espożizzjoni għal dabigatran kienet fit aktar baxxa minn dik wara l-ghoti ta' dabigatran etexilate (doža waħda ta' 220 mg) waħdu. Attività ogħla kontra FXa/FIIa għiet osservata wara l-ghoti ta' dabigatran etexilate bi trattament minn qabel b'enoxyaparin meta mqabbla ma' dik wara trattament b'dabigatran etexilate waħdu. Dan hu kkunsidrat li jiġi minħabba l-effett carry-over ta' trattament b'enoxyaparin, u huwa meqjus bhala li muuwiex klinikament rilevanti. Testijiet oħrajn ta' antikoagulazzjoni relatati ma' dabigatran ma nbidlux b'mod sinifikanti bi trattament minn qabel b'enoxyaparin.

Interazzjonijiet oħra

Tabella 9: Interazzjonijiet oħra

<u><i>Inhibituri selettivi tal-assorbiment mill-ġdid ta' serotonin (SSRIs – selective serotonin re-uptake inhibitors) jew inhibituri selettivi tal-assorbiment mill-ġdid ta' serotonin norepinephrine (SNRIs – selective serotonin norepinephrine re-uptake inhibitors)</i></u>	
SSRIs, SNRIs	SSRIs u SNRIs żiedu r-riskju ta' ħruġ ta' demm fil-gruppi kollha ta' trattament ta' prova klinika ta' faži III li qabbiex dabigatran ma' warfarin għall-prevenzjoni ta' puplesja f'pazjenti b'fibrillazzjoni atrijali (RE-LY).
<u><i>Sustanzi li jinfluwenzaw il-pH gastrika</i></u>	
Pantoprazole	Meta dabigatran etexilate ngħata flimkien ma' pantoprazole, kien osservat tnaqqis fl-AUC ta' dabigatran ta' madwar 30%. Pantoprazole u inhibituri tal-pompa tal-protoni (PPI – proton-pump inhibitors) ohrajn ingħataw flimkien ma' dabigatran etexilate fi provi kliniči, u ma deherx li trattament fl-istess ħin b'PPI inaqqsas l-effiċċajja ta' dabigatran etexilate.
Ranitidine	L-ghoti ta' ranitidine flimkien ma' dabigatran etexilate ma kellu l-ebda effett klinikament rilevanti fuq l-ammont ta' assorbiment ta' dabigatran.

Interazzjonijiet marbuta mal-profil metaboliku ta' dabigatran etexilate u dabigatran

Dabigatran etexilate u dabigatran mhumiex metabolati mis-sistema taċ-ċitokrom P450 u m'għandhom l-ebda effetti *in vitro* fuq l-enzimi taċ-ċitokrom P450 tal-bniedem. Għalhekk, interazzjonijiet relatati tal-prodott mediciċinali mhumiex mistennija b'dabigatran.

Popolazzjoni pedjatrika

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Nisa li jistgħu joħorġu tqal

Nisa li jistgħu joħorġu tqal għandhom jevitaw li joħorġu tqal waqt it-trattament b'dabigatran etexilate.

Tqala

Hemm *data* limitata dwar l-użu ta' dabigatran etexilate f'nisa tqal.

Studji f'annimali urew effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva (ara sezzjoni 5.3). Ir-riskju potenzjali għall-bniedem mhuwiex magħruf.

Dabigatran etexilate m'għandux jintuża waqt it-tqala sakemm ma jkunx hemm bżonn ċar.

Treddiġħ

M'hemm l-ebda *data* klinika dwar l-effett ta' dabigatran fuq trabi li jkunu qed jerdgħu. It-treddiġħ għandu jitwaqqaf waqt it-trattament b'dabigatran etexilate.

Fertilità

M'hemm l-ebda *data* disponibbli dwar il-bniedem.

Fi studji fuq l-annimali, gie osservat effett fuq il-fertilità tan-nisa fis-sura ta' tnaqqis fl-impjantazzjonijiet u žieda fit-telf ta' qabel l-impjantazzjonib doża ta' 70 mg/kg (li tirrappreżenta livell

ta' espożizzjoni tal-plažma ta' 5 darbiet oħla meta mqabbel mal-pazjenti). Ma ġew osservati l-ebda effetti oħra fuq il-fertilità tan-nisa. Ma kien hemm l-ebda influwenza fuq il-fertilità tal-irġiel. B'doži li kieni tħalli għall-ommijiet (li jirrappreżentaw livell ta' espożizzjoni tal-plažma minn 5 sa 10 darbiet oħla meta mqabbel mal-pazjenti), ġew osservati tnaqqis fil-piż tal-ġisem tal-fetu u fil-vijabilità tal-embriju u l-fetu flimkien ma' żieda fil-varjazzjonijiet tal-fetu, fil-firien u fil-fniek. Fl-istudju ta' qabel u wara t-twelid, kienet osservata żieda fil-mortalità tal-fetu b'doži li kieni tħalli għall-ommijiet (doža li tikkorrispondi għal-livell ta' espożizzjoni tal-plažma li huwa 4 darbiet oħla minn dak osservat fil-pazjenti).

4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni

Dabigatran etexilate m'għandu l-ebda effett jew ftit li xejn għandu effett fuq il-hila biex issuq u thaddem magni.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Dabigatran etexilate ġie evalwat fi provi kliniči globali f'madwar 64,000 pazjent; li minnhom madwar 35,000 pazjent ġew ittrattati b'dabigatran etexilate.

Fi provi dwar il-prevenzjoni ta' VTE kkontrollati b'mod attiv 6,684 pazjent kieni ttrattati b'150 mg jew 220 mg ta' dabigatran etexilate kuljum.

L-aktar avveniment li kien irrapportat b'mod komuni huwa ħruġ ta' demm li seħħ f'madwar 14% tal-pazjenti; il-frekwenza ta' ħruġ ta' demm maġġuri (li jinkludi ħruġ ta' demm mis-sit tal-ferita) huwa ta' inqas minn 2%.

Għalkemm bi frekwenza rari fil-provi kliniči, ħruġ ta' demm maġġuri jew sever jista' jseħħ u, irrispettivament mill-post fejn iseħħ, jista' jwassal għal riżultati li jikkawżaw diżabilità, ikunu ta' periklu għall-ħajja jew anki fatali.

Lista ta' reazzjonijiet avversi f'tabella

Tabella 10 turi r-reazzjonijiet avversi kklassifikati skont kategoriji tal-Klassifikasi tas-Sistemi u tal-Organji (SOC – *System Organ Class*) u l-frekwenza bl-użu tal-konvenzjoni li ġejja: komuni ħafna ($\geq 1/10$), komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$), mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa $< 1/100$), rari ($\geq 1/10,000$ sa $< 1/1,000$), rari ħafna ($< 1/10,000$), mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli).

Tabella 10:Reazzjonijiet avversi

SOC / Terminu ppreferut.	Frekwenza
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	
Tnaqqis fl-emoglobina	Komuni
Anemija	Mhux komuni
Tnaqqis fl-ematokrit	Mhux komuni
Trombočitopenija	Rari
Newtropenija	Mhux magħruf
Agranuloċitosi	Mhux magħruf
Disturbi fis-sistema immuni	
Sensittività eċċessiva ghall-mediċina	Mhux komuni
Reazzjoni anafilattika	Rari
Anġjoedima	Rari
Urtikarja	Rari
Raxx	Rari
Hakk	Rari
Bronkospażmu	Mhux magħruf
Disturbi fis-sistema nervuża	
Emorraġġia fil-kranju	Rari
Disturbi vaskulari	
Ematoma	Mhux komuni
Emorraġġia mill-ferita	Mhux komuni
Emorraġġia	Rari
Disturbi respiratorji, toraċċi u medjastinali	
Epistassi	Mhux komuni
Emoptisi	Rari
Disturbi gastrointestinali	
Emorraġġia gastrointestinali	Mhux komuni
Emorraġġia mir-rektum	Mhux komuni
Emorraġġia tal-murlitti	Mhux komuni
Dijarea	Mhux komuni
Dardir	Mhux komuni
Rimettar	Mhux komuni
Ulċera gastrointestinali, li tinkludi ulċera esofagali	Rari
Gastroesofagiċe	Rari
Marda ta' rifluss gastroesofagali	Rari
Uġiġ ta' żaqq	Rari
Dispepsja	Rari
Disfaġja	Rari
Disturbi fil-fwied u fil-marrara	
Funzjoni tal-fwied anormali / Test tal-funzjoni tal-fwied anormali	Komuni
Żieda ta' alanine aminotransferase	Mhux komuni
Żieda ta' aspartate aminotransferase	Mhux komuni
Żieda tal-enzimi tal-fwied	Mhux komuni
Iperbilirubinemija	Mhux komuni
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	
Emorraġġia mill-ġilda	Mhux komuni
Alopeċja	Mhux magħruf
Disturbi muskuloskelettriċi u tat-tessuti konnettivi	
Emartroži	Mhux komuni
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja	
Emorraġġia ġenitourologika, li tinkludi ematurja	Mhux komuni

Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	
Emorraġija fis-sit tal-injezzjoni	Rari
Emorraġija fis-sit tal-kateter	Rari
Tisfija bid-demm	Rari
Koriment, avvelenament u komplikazzjonijiet ta' xi proċedura	
Emorraġija trawmatika	Mhux komuni
Ematoma wara l-proċedura	Mhux komuni
Emorraġija wara l-proċedura	Mhux komuni
Tisfija wara l-proċedura	Mhux komuni
Tnixxija mill-ferita	Mhux komuni
Emorraġija fil-sit tal-inciżjoni	Rari
Anemija wara l-operazzjoni	Rari
Proċeduri kirurġici u medici	
Tnixxija mill-ferita	Rari
Tnixxija wara l-proċedura	Rari

Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

Reazzjonijiet ta' ħruġ ta' demm

Minħabba l-mod ta' azzjoni farmakoloġika, l-użu ta' dabigatran etexilate jista' jkun assoċjat ma' riskju akbar ta' ħruġ ta' demm li ma jidhix jew li jkun evidenti minn kwalunkwe tessut jew organu. Is-sinjali, is-sintomi u s-severità (inkluż riżultat fatali) ivarjaw skont il-post u l-grad jew il-firxa tal-ħruġ ta' demm u/jew l-anemja. Fl-istudji kliniči ħruġ ta' demm mill-mukuža (eż. gastrointestinali, ġenitourinarja) kien osservat b'mod aktar frekwenti waqt trattament fit-tul b'dabigatran etexilate meta mqabbel ma' trattament b'VKA. Għalhekk, minbarra sorveljanza klinika adegwata, ittestjar fil-laboratorju tal-emoglobina/ematokrit huwa ta' valur biex jiġi identifikat ħruġ ta' demm li ma jidhix. Ir-riskju ta' ħruġ ta' demm jista' jiżdied f'ċerti gruppi ta' pazjenti eż- dawk il-pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi u/jew fuq trattament fl-istess ħin li jaffettwa l-emostasi jew b'inhibituri qawwiha ta' P-gp (ara sezzjoni 4.4 Riskju emorraġiku). Komplikazzjonijiet emorraġiċi jistgħu jiġu osservati bħala dghufija, dehra pallida, sturdament, uġiġi ta' ras jew nefha mhux spjegata, qtugħi ta' nifs, u xokk mhux spjegat.

Komplikazzjonijiet magħrufa ta' ħruġ ta' demm bħas-sindrome tal-kompartiment u insuffiċjenza akuta tal-kliewi minħabba ipoperfusjoni u nefropatija relatata mal-antikoagulant f'pazjenti b'fatturi ta' riskju li jippredisponeu ġew irrapportati għal dabigatran etexilate. Għalhekk, il-possibbiltà ta' emorraġija għandha tiġi kkunsidra fl-evalwazzjoni tal-kondizzjoni fi kwalunkwe pazjent ittrattat b'medicina kontra l-koagulazzjoni tad-demm. Għal pazjenti adulti, sustanza ta' treggigħ lura speċifika għal dabigatran, idarucizumab, hija disponibbi f'każ ta' ħruġ ta' demm li ma jistax jiġi kkontrollat (ara Sezzjoni 4.9).

Tabella 11 turi n-numru (%) ta' pazjenti li kellhom ir-reazzjoni avversa ħruġ ta' demm matul il-perjodu ta' trattament fl-indikazzjoni prevenzjoni ta' VTE primarja wara operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-ġenbejn jew tal-irkoppa fiż-żewġ provi kliniči importanti ħafna, skont id-doża.

Tabella 11: Numru (%) ta' pazjenti li kellhom ir-reazzjoni avversa ħruġ ta' demm

	Dabigatran etexilate 150 mg N (%)	Dabigatran etexilate 220 mg N (%)	Enoxaparin N (%)
Ittrattati	1,866 (100.0)	1,825 (100.0)	1,848 (100.0)
Ħruġ ta' demm maġġuri	24 (1.3)	33 (1.8)	27 (1.5)
Kull ħruġ ta' demm	258 (13.8)	251 (13.8)	247 (13.4)

Agranuloċitosi u newtropenia

Agranuloċitosi u newtropenia ġew irrapportati b'mod rari ħafna waqt l-użu ta' wara l-approvazzjoni

ta' dabigatran etexilate. Peress li r-reazzjonijiet avversi huma rrappurtati fl-ambjent ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq minn popolazzjoni ta' daqs mhux cert, mhux possibbli li l-frekwenza tagħhom tiġi determinata b'mod affidabbli. Ir-rata ta' rappurtar kienet stmati bħala 7 avvenimenti għal kull miljun sena ta' pazjent għal agranuloċitosi u bħala 5 avvenimenti għal kull miljun sena ta' pazjent għal newtropenja.

Popolazzjoni pedjatrika

Is-sigurtà ta' dabigatran etexilate fit-trattament ta' VTE u l-prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi ġiet studjata f'żewġ provi ta' fażi III (DIVERSITY u 1160.108). B'kollo, 328 pazjenti pedjatriku gew ittrattati b'dabigatran etexilate. Il-pazjenti rċivew doži aġġustati għall-età u l-piż ta' formulazzjoni ta' dabigatran etexilate adattata għall-età.

B'mod globali, il-profil tas-sigurtà fit-tfal huwa mistenni li jkun l-istess bħal fl-adulti.

B'kollo, 26% tal-pazjenti pedjatriċi trattati b'dabigatran etexilate għal VTE u għall-prevenzjoni ta' VTE rikorrenti kellhom reazzjonijiet avversi.

Lista ta' reazzjonijiet avversi f'tabella

Tabella 12 turi r-reazzjonijiet avversi identifikati mill-istudji fit-trattament ta' VTE u l-prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi. Dawn huma kklassifikati skont il-kategoriji tal-Klassifika tas-Sistemi u tal-Organi (SOC – *System Organ Class*) u l-frekwenza bl-użu tal-konvenzjoni li ġejja: komuni ħafna ($\geq 1/10$), komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$), mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa $< 1/100$), rari ($\geq 1/10,000$ sa $< 1/1,000$), rari ħafna ($< 1/10,000$), mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli).

Tabella 12:Reazzjonijiet avversi

	Frekwenza
SOC / Terminu ppreferut.	Trattament ta' VTE u prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	
Anemija	Komuni
Tnaqqis fl-emoglobina	Mhux komuni
Tromboċitopenija	Komuni
Tnaqqis fl-ematokrit	Mhux komuni
Newtropenija	Mhux komuni
Agranuloċitosi	Mhux magħruf
Disturbi fis-sistema immuni	
Sensittività eċċessiva għall-mediċina	Mhux komuni
Raxx	Komuni
Ħakk	Mhux komuni
Reazzjoni anafilattika	Mhux magħruf
Angħoedima	Mhux magħruf
Urtikarja	Komuni
Bronkospażmu	Mhux magħruf
Disturbi fis-sistema nervuża	
Emorraġġja fil-kranju	Mhux komuni
Disturbi vaskulari	
Ematoma	Komuni
Emorraġġja	Mhux magħruf
Disturbi respiratorji, toraciċi u medjastinali	
Epistassi	Komuni
Emoptisi	Mhux komuni

Disturbi gastrointestinali	
Emorraġija gastrointestinali	Mhux komuni
Ugħiġ ta' żaqq	Mhux komuni
Dijarea	Komuni
Dispepsja	Komuni
Nawseja	Komuni
Emorraġija mir-rektum	Mhux komuni
Emorraġija tal-murliti	Mhux magħruf
Ulcéra gastrointestinali, li tinkludi ulċera esofagali	Mhux magħruf
Gastroesofagite	Mhux komuni
Marda ta' rifluss gastroesofagali	Komuni
Rimettar	Komuni
Disfaġja	Mhux komuni
Disturbi fil-fwied u fil-marrara	
Funzjoni tal-fwied anormali / Test tal-funzjoni tal-fwied anormali	Mhux magħruf
Žieda ta' alanine aminotransferase	Mhux komuni
Žieda ta' aspartate aminotransferase	Mhux komuni
Žieda tal-enzimi tal-fwied	Komuni
Iperbilirubinemija	Mhux komuni
Disturbi fil-gilda u fit-tessuti ta' taħt il-gilda	
Emorraġija mill-ġilda	Mhux komuni
Alopecja	Komuni
Disturbi muskoluskeletriċi u tat-tessuti konnettivi	
Emartroži	Mhux magħruf
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja	
Emorraġija ġenitouroloġika, li tinkludi ematurja	Mhux komuni
Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	
Emorraġija fis-sit tal-injezzjoni	Mhux magħruf
Emorraġija fis-sit tal-kateter	Mhux magħruf
Korriġment, avvelenament u komplikazzjonijiet ta' xi proċedura	
Emorraġija trawmatika	Mhux komuni
Emorraġija fis-sit tal-inċiżjoni	Mhux magħruf

Reazzjonijiet ta' ħruġ ta' demm

Fiz-żewġ provi ta' fażi III fl-indikazzjoni ta' trattament ta' VTE u prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi, total ta' 7 pazjenti (2.1%) kellhom avvenimenti ta' ħruġ ta' demm maġġuri, 5 pazjenti (1.5%) kellhom avvenimenti ta' ħruġ ta' demm klinikament rilevanti iżda mhux maġġuri u 75 pazjent (22.9%) kellhom avvenimenti ta' ħruġ ta' demm minuri. Il-frekwenza tal-avvenimenti ta' ħruġ ta' demm b'mod globali kienet oħla fil-grupp tal-akbar età (12 sa <18-il sena: 28.6%) milli fil-gruppi ta' età iżgħar (twelid sa <sentejn: 23.3%; 2 sa <12-il sena: 16.2%). Hruġ ta' demm maġġuri jew sever, irrispettivament mill-post fejn isehħ, jista' jwassal għal riżultati li jikkawżaw diżabilità, ikunu ta' periklu ghall-ħajja jew anki fatali.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott medicinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott medicinali. Il-professjonisti tal-kura tas-saħha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżla f'[Appendiċi V](#).

4.9 Doža eċċessiva

Doži ta' dabigatran etexilate ogħla minn dawk rakkomandati, jesponu lill-pazjent għal żieda fir-riskju ta' ħruġ ta' demm.

F'każ ta' suspect ta' doža eċċessiva, testijiet tal-koagulazzjoni jistgħu jgħinu biex jiġi determinat riskju ta' ħruġ ta' demm (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1). Test ta' dTT kwantitattiv ikkalibrat jew kejl ripetut ta' dTT jippermetti t-tbassir tal-ħin li fih ser jintlaħqu ċerti livelli ta' dabigatran (ara sezzjoni 5.1), ukoll f'każ li jkunu nbdew miżuri addizzjonal, eż. id-dijalisi.

Antikoagulazzjoni eċċessiva jista' jkollha bżonn ta' interruzzjoni tat-trattament b'dabigatran etexilate. Minħabba li dabigatran jitneħha l-biċċa l-kbira mill-kliewi, għandha tinżamm dijureżi adegwata. Billi t-twaħħil mal-proteina huwa baxx, dabigatran jista' jkun dijalizzat; hemm esperjenza klinika limitata biex turi l-benefiċċju ta' din il-metodoloġija fl-istudji kliniči (ara sezzjoni 5.2).

Immaniegħjar ta' komplikazzjonijiet ta' ħruġ ta' demm

F'każ ta' komplikazzjonijiet emoragiċi, it-trattament b'dabigatran etexilate għandu jitwaqqaf u s-sors ta' ħruġ ta' demm għandu jkun investigat. Skont is-sitwazzjoni klinika trattament adattat ta' appoġġ, bħal emostasi kirurġika u sostituzzjoni tal-volum tad-demm, għandu jingħata fid-diskrezzjoni tat-tabib li jagħti riċetta.

Għal pazjenti adulti f'sitwazzjonijiet meta jkun meħtieġ it-treggħiġ lura malajr tal-effett kontra l-koagulazzjoni ta' dabigatran, hemm disponibbi l-mediċina specifika tat-treggħiġ lura (idarucizumab) li tantagonizza l-effett farmakodinamiku ta' dabigatran. L-effikaċċja u s-sigurtà ta' idarucizumab ma gewx determinati f'pazjenti pedjatriċi (ara sezzjoni 4.4).

Konċentrati ta' fatturi tal-koagulazzjoni (attivati jew mhux attivati) jew Fattur VIIa rikombinanti, jistgħu jiġi kkunsidrati. Hemm xi evidenza sperimentalista li tappoġġja r-rwol ta' dawn il-prodotti mediċinali li jreġġiġ lura l-effett antikoagulant ta' dabigatran, iż-żda data dwar l-utilità tagħhom f'ambjenti kliniči kif ukoll fuq ir-riskju possibbli ta' tromboemboliżmu *rebound* hija limitata ħafna. It-testijiet tal-koagulazzjoni jistgħu ma jibqgħux affidabbli wara l-ghoti ta' konċentrati ta' fatturi tal-koagulazzjoni ssuġġeriti. Għandu jkun hemm kawtela meta wieħed jinterpretaw dawn it-testijiet. Wieħed għandu jikkunsidra wkoll l-ghoti ta' konċentrati tal-plejtlits f'każżejjiet fejn tkun preżenti tromboċiopenija jew ikunu ntużaw prodotti mediċinali kontra l-plejtlits li jaħdnu fit-tul. It-trattamenti sintomatici kollha għandhom jingħataw skont il-ġudizzju tat-tabib.

Skont id-disponibilità lokali, konsultazzjoni ma' espert tal-koagulazzjoni għandha tiġi kkunsidrata f'każ ta' ħruġ ta' demm maġġuri.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIĊI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: sustanzi antitrombotici, inibituri diretti ta' thrombin, Kodici ATC: B01AE07.

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Dabigatran etexilate hu *prodrug* ta' molekula żgħira li ma juri l-ebda attività farmakoloġika. Wara l-ghoti mill-ħalq, dabigatran etexilate ikun assorbit malajr u jinbidel għal dabigatran permezz ta' idrolisi kkatalizzata minn esterase fil-plażma u fil-fwied. Dabigatran huwa inibitur potent, kompetitiv, riversibbli u dirett ta' thrombin, u huwa l-principju attiv ewlieni fil-plażma.

Minħabba li thrombin (serine protease) jippermetti l-bidla ta' fibrinogen għal fibrin waqt il-kaskata tal-koagulazzjoni, l-inibizzjoni tiegħu tipprevjeni l-iżvilupp ta' trombus. Dabigatran jinibixxi thrombin hieles, thrombin imwaħħal mal-fibrin u l-aggregazzjoni tal-plejtlits ikkaġġunata minn thrombin.

Effetti farmakodinamici

Studji *in vivo* u *ex vivo* fuq l-annimali wrew effikaċja antitrombotika u attività kontra l-koagulazzjoni ta' dabigatran wara l-ghoti gol-vina u ta' dabigatran etexilate wara l-ghoti orali f'mudelli varji tat-tromboži fl-annimali.

Hemm korrelazzjoni čara bejn il-konċentrazzjoni ta' dabigatran fil-plažma u l-grad tal-effett kontra l-koagulazzjoni, ibbażat fuq studji ta' faži II. Dabigatran itawwal il-ħin ta' thrombin (TT – *thrombin time*), ECT, u aPTT.

It-test ta' TT dilwit (dT – *diluted thrombin time*) kwantitattiv ikkalibrat jipprovdi stima tal-konċentrazzjoni fil-plažma ta' dabigatran li tista' titqabbel mal-konċentrazzjonijiet fil-plažma mistennija ta' dabigatran. Meta l-assaġġ ta' dTT ikkalibrat jagħti riżultat tal-konċentrazzjoni ta' dabigatran fil-plažma fil-limitu jew taħt il-limitu tal-kwantifikazzjoni, għandu jiġi kkunsidrat assaġġ addizzjonali tal-koagulazzjoni bħal TT, ECT jew aPTT.

L-ECT jista' jipprovdi kejl dirett tal-attività ta' inibituri diretti ta' thrombin.

It-test tal-aPTT huwa disponibbli ħafna u jipprovdi indikazzjoni approssimattiva tal-intensità tal-antikoagulazzjoni miksuba b'dabigatran. Madankollu, it-test tal-aPTT għandu sensittività limitata u muwiex adattat għal kwantifikazzjoni preċiża tal-effett antikoagulanti, specjalment f'konċentrazzjonijiet għoljin ta' dabigatran fil-plažma. Ghalkemm valuri għoljin ta' aPTT għandhom jiġi interpretati b'kawtela, valur għoli ta' aPTT jindika li l-pazjent hu antikoagulat.

Generalment, jista' jiġi ssoponut li dan il-kejl tal-attività kontra l-koagulazzjoni jista' jirrifletti l-livelli ta' dabigatran u jista' jipprovdi gwida ghall-evalwazzjoni tar-riskju ta' ħruġ ta' demm, i.e. li jaqbeż id-90 perċentil tal-inqas livelli ta' dabigatran jew assaġġ tal-koagulazzjoni bħal aPTT imkejjel fil-livell minimu (għal-limiti ta' aPTT ara sezzjoni 4.4, tabella 4) hu kkunsidrat li hu assoċjat ma' riskju miżjud ta' ħruġ ta' demm.

Prevenzjoni primarja ta' VTE f'operazzjoni ortopedika

Il-medja ġeometrika fi stat fiss (warajum 3) tal-konċentrazzjoni massima ta' dabigatran fil-plažma, imkejla madwar 2 sigħat wara l-ghoti ta' 220 mg ta' dabigatran etexilate, kienet ta' 70.8 ng/mL, b'medda ta' 35.2-162 ng/mL (medda ta' 25-75 perċentil). Il-medja ġeometrika tal-konċentrazzjoni minima ta' dabigatran, imkejla fit-tmiem tal-intervall ta' dožaġġ (i.e. 24 siegħa wara doža ta' 220 mg ta' dabigatran), bħala medja kienet ta' 22.0 ng/mL, b'medda ta' 13.0-35.7 ng/mL (medda ta' 25-75 perċentil).

Fi studju ddedikat esklussivament f'pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi (tnejħiha tal-kreatinina, CrCL 30-50 mL/min) ittrattati b'dabigatran etexilate 150 mg QD, il-medja ġeometrika tal-konċentrazzjoni minima ta' dabigatran, imkejla fit-tmiem tal-intervall ta' dožaġġ, bħala medja kienet ta' 47.5 ng/mL, b'medda ta' 29.6-72.2 ng/mL (medda ta' 25-75 perċentil).

F'pazjenti ttrattati ghall-prevenzjoni ta' VTEs wara operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-ġenbejn jew tal-irkoppa b'220 mg ta' dabigatran etexilate darba kuljum,

- id-90 perċentil tal-konċentrazzjonijiet fil-plažma ta' dabigatran kien ta' 67 ng/mL, imkejla fil-livell minimu (20-28 siegħa wara d-doža ta' qabel) (ara sezzjoni 4.4 u 4.9),
- id-90 perċentil ta' aPTT fil-livell minimu (20-28 siegħa wara d-doža ta' qabel kien ta' 51 sekonda, li huwa 1.3 darbiet il-limitu ta' fuq tan-normal).

L-ECT ma tkejjilx f'pazjenti ttrattati ghall-prevenzjoni ta' VTEs wara operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-ġenbejn jew tal-irkoppa b'220 mg ta' dabigatran etexilate darba kuljum.

Effikaċja klinika u sigurtà

Oriġini etniki

Ma ġew osservati l-ebda differenzi etniċi klinikament rilevanti fost pazjenti Kawkasi, Afrikani-Amerikani, Ispaniċi, Ĝappuniżi jew Činiżi.

Provi kliniči fil-profilassi ta' VTE wara operazzjoni maġġuri ta' sostituzzjoni tal-ġogi

F'2 provi kbar biex tiġi kkonfermata d-doża, li kienu *randomised*, bi grupp *parallel* u *double-blind*, il-pazjenti li kienet qed issirilhom operazzjoni ortopedika maġġuri mhux urgenti ppjanata minn qabel (waħda għal operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-irkoppa u waħda għal operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-ġenbejn), irċivew 75 mg jew 110 mg dabigatran etexilate fi żmien 1-4 sīgħat mill-operazzjoni, segwit minn 150 jew 220 mg darba kuljum wara dan il-perjodu, wara li kienet inkisbet l-emostasi, jew enoxaparin 40 mg fil-jum ta' qabel l-operazzjoni u kuljum wara l-operazzjoni.

Fil-prova RE-MODEL (sostituzzjoni tal-irkoppa) it-trattament kien għal 6-10 ijiem u fil-prova RE-NOVATE (sostituzzjoni tal-ġenbejn) għal 28-35 jum. Total ta' 2,076 pazjent (irkoppa) u 3,494 pazjent (ġenbejn) ġew ittrattati rispettivament.

Kompost ta' VTE totali (li jinkludi emboliżmu pulmonari (PE - *pulmonary embolism*), u tromboži fil-vini tal-fond (DVT - *deep vein thrombosis*) prossimali u distali, kemm sintomatici kif ukoll asintomatici, osservati permezz ta' venografija ta' rutina) u mortalità mill-kawżi kollha, ikkostitwixxa l-punt aħħari primarju għaż-żeġ studji. Kompost ta' VTE maġġuri (li jinkludi PE u DVT prossimali, kemm sintomatici kif ukoll asintomatici, osservati permezz ta' venografija ta' rutina) u mortalità marbuta ma' VTE, ikkostitwixxa punt aħħari sekondarju, u huwa kkunsidrat li hu ta' rilevanza klinika aħjar.

Ir-riżultati taż-żeġ studji wrew li l-effett antitrombotiku ta' 220 mg u 150 mg dabigatran etexilate statistikament ma kienx inferjuri għal dak ta' enoxaparin fuq VTE totali u l-mortalità mill-kawżi kollha. Il-point estimate għall-inċidenza ta' VTE maġġuri u mortalità marbuta ma' VTE għad-doża ta' 150 mg kien ftit aghħar minn dak ta' enoxaparin (tabella 13). Riżultati aħjar kien osservati bid-doża ta' 220 mg fejn il-point estimate ta' VTE maġġuri kien ftit aħjar minn dak ta' enoxaparin (tabella 13).

L-istudji kliniči saru f'popolazzjoni ta' pazjenti b'età medja ta' >65 sena.

Ma kien hemm l-ebda differenzi fl-istudji kliniči ta' fażi 3 għad-data dwar l-effikaċja u s-sigurtà bejn l-irġiel u n-nisa.

Fil-popolazzjoni ta' pazjenti studjati ta' RE-MODEL u RE-NOVATE (5,539 pazjent ittrattat), 51% kienu jbatu minn pressjoni għolja fl-istess ħin, 9% minn dijabete fl-istess ħin, 9% minn marda tal-arterji koronarji fl-istess ħin, u 20% kellhom storja medika ta' insuffiċjenza venuża. L-ebda waħda minn dan il-mard ma wriet impatt fuq l-effetti ta' dabigatran fuq il-prevenzjoni ta' VTE jew ir-rati ta' ħruġ ta' demm.

Data għall-punt aħħari ta' VTE maġġuri u mortalità assoċjata ma' VTE, kienu omoġjenji fir-rigward tal-punt aħħari primarju tal-effikaċja, u huma murija fit-tabella 13.

Data għall-punt aħħari ta' VTE totali u mortalità mill-kawżi kollha, huma murija fit-tabella 14.

Data għall-punti aħħarin ta' ħruġ ta' demm maġġuri ġġudikat, huma murija fit-tabella 15 hawn taħt.

Tabella 13: Analizi ta' VTE maġġuri u mortalità assoċjata ma' VTE matul il-perjodu ta' trattament fl-istudji RE-MODEL u RE-NOVATE dwar operazzjonijiet ortopedici

Prova	Dabigatran etexilate 220 mg	Dabigatran etexilate 150 mg	Enoxaparin 40 mg
RE-NOVATE (genbejn)			
N	909	888	917
Incidenzi (%)	28 (3.1)	38 (4.3)	36 (3.9)
Proporzjon ta' riskju fuq enoxaparin	0.78	1.09	
CI ta' 95%	0.48, 1.27	0.70, 1.70	
RE-MODEL (irkoppa)			
N	506	527	511
Incidenzi (%)	13 (2.6)	20 (3.8)	18 (3.5)
Proporzjon ta' riskju fuq enoxaparin	0.73	1.08	
CI ta' 95%	0.36, 1.47	0.58, 2.01	

Tabella 14: Analizi ta' VTE totali u mortalità mill-kawżi kollha matul il-perjodu ta' trattament fl-istudji RE-NOVATE u RE-MODEL dwar operazzjonijiet ortopedici

Prova	Dabigatran etexilate 220 mg	Dabigatran etexilate 150 mg	Enoxaparin 40 mg
RE-NOVATE (genbejn)			
N	880	874	897
Incidenzi (%)	53 (6.0)	75 (8.6)	60 (6.7)
Proporzjon ta' riskju fuq enoxaparin	0.9	1.28	
CI ta' 95%	(0.63, 1.29)	(0.93, 1.78)	
RE-MODEL (irkoppa)			
N	503	526	512
Incidenzi (%)	183 (36.4)	213 (40.5)	193 (37.5)
Proporzjon ta' riskju fuq enoxaparin	0.97	1.07	
CI ta' 95%	0.82, 1.13	0.92, 1.25	

Tabella 15: Avvenimenti maġġuri ta' hruġ ta' demm skont it-trattament fl-istudji individuali RE-MODEL u RE-NOVATE

Prova	Dabigatran etexilate 220 mg	Dabigatran etexilate 150 mg	Enoxaparin 40 mg
RE-NOVATE (genbejn)			
Pazjenti ttrattati N	1,146	1,163	1,154
Numru ta' MBE N(%)	23 (2.0)	15 (1.3)	18 (1.6)
RE-MODEL (irkoppa)			
Pazjenti ttrattati N	679	703	694
Numru ta' MBE N(%)	10 (1.5)	9 (1.3)	9 (1.3)

Prov i klinici ghall-prevenzjoni ta' tromboemboliżmu f'pazjenti b'valvs prostetici tal-qalb

Studju ta' faži II eżamina dabigatran etexilate u warfarin f'total ta' 252 pazjent b'operazzjoni reċenti ta' tibdil ta' valv mekkaniku (i.e. matul ir-rikoveru kurrenti fl-isptar) u f'pazjenti li rċivew tibdil ta' valv mekkaniku tal-qalb aktar minn tliet xhur ilu. Aktar avvenimenti tromboemboliċi (il-biċċa l-kbira puplesiji u trombożi sintomatika/asintomatika tal-valv prostetiku) u aktar avvenimenti ta' hruġ ta' demm ġew osservati b'dabigatran etexilate milli b'warfarin. F'pazjenti li kien għadu kif kellhom operazzjoni, hruġ ta' demm maġġuri fil-biċċa l-kbira tiegħu deher bħala effużjonijiet perikardjali

emorraġiċi, specifikament f'pazjenti li bdew dabigatran etexilate kmieni (i.e. f'Jum 3) wara operazzjoni ta' tibdil ta' valv tal-qalb (ara sezzjoni 4.3).

Popolazzjoni pedjatrika

Prov i klinici fil-profilassi ta' VTE wara operazzjoni maġġuri ta' sostituzzjoni tal-ġogi

L-Aġenzija Ewropea għall-Medicini irrinunżjat għall-obbligu li jiġu ppreżentati r-riżultati tal-istudji bil-prodott medicinali ta' referenza li fih dabigatran etexilate f'kull sett tal-popolazzjoni pedjatrika fil-prevenzjoni ta' avvenimenti tromboemboliċi fl-indikazzjoni ta' prevenzjoni primarja ta' VTE f'pazjenti li kellhom operazzjoni mhux urgenti ppjanata minn qabel ta' sostituzzjoni totali tal-ġenbejn jew ta' sostituzzjoni totali tal-irkoppa (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

Trattament ta' VTE u prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi

L-istudju DIVERSITY twettaq biex juri l-effikaċja u s-sigurtà ta' dabigatran etexilate meta mqabbel ma' standard ta' kura (SOC – *standard of care*) għat-trattament ta' VTE f'pazjenti pedjatriċi b'età mit-tweliż sa inqas minn 18-il sena. L-istudju kien iddisinjat bħala studju *open-label, randomised*, bi grupp parallel, ta' nuqqas ta' inferjorità. Il-pazjenti rreġistrati gew *randomised* skont skema ta' 2:1 għal formulazzjoni xierqa għall-età (kapsuli, granijiet miksija jew soluzzjoni orali) ta' dabigatran etexilate (doži aġġustati għall-età u l-piż) jew għal SOC li kien jikkonsisti minn eparini b'piż molekulari baxx (LMWH – *low molecular weight heparins*) jew antagonisti tal-vitamina K (VKA – *vitamin K antagonists*) jew fondaparinux (pazjent wieħed ta' 12-il sena). Il-punt aħħari primarju kien punt aħħari kompost minn pazjenti b'rīżoluzzjoni kompluta tat-trombus, ġelsien minn VTE rikorrenti, u ġelsien minn mortalità relatata ma' VTE. Il-kriterji ta' eskużjoni kienu jinkludu meningħite attiva, enċefalite u axxess fil-kranju.

B'kollo, gew *randomised* 267 pazjent. Minn dawn, 176 pazjent kienu ttrattati b'dabigatran etexilate u 90 pazjent skont SOC (pazjent wieħed *randomised* ma kienx ittrattat). 168 pazjent kellhom età minn 12 sa inqas minn 18-il sena, 64 pazjent minn sentejn sa inqas minn 12-il sena, u 35 pazjent kienu iżgħar minn sentejn.

Mill-267 pazjent *randomised*, 81 pazjent (45.8%) fil-grupp ta' dabigatran etexilate u 38 pazjent (42.2%) fil-grupp ta' SOC issodisfaw il-kriterji għall-punt aħħari primarju kompost (riżoluzzjoni kompluta tat-trombus, ġelsien minn VTE rikorrenti, ġelsien minn VTE relatata ma' mortalità). Id-differenza fir-rata korrispondenti wriet nuqqas ta' inferjorità ta' dabigatran etexilate meta mqabbel ma' SOC. Riżultati konsistenti generalment kienu osservati wkoll matul is-sottogruppi: ma kien hemm l-ebda differenzi sinifikanti fl-effett tat-trattament għas-sottogruppi skont l-età, is-sess, ir-regjun u l-preżenza ta' certi fatturi ta' riskju. Għat-3 klassijiet ta' età differenti, il-proporzjonijiet ta' pazjenti li laħqu l-punt aħħari primarju tal-effikaċja fil-gruppi ta' dabigatran etexilate u ta' SOC, rispettivament, kienu 13/22 (59.1%) u 7/13 (53.8%) għal pazjenti ta' età mit-tweliż sa <sentejn, 21/43 (48.8%) u 12/21 (57.1%) għal pazjenti ta' età minn sentejn sa <12-il sena, u 47/112 (42.0%) u 19/56 (33.9%) għal pazjenti ta' età minn 12 sa <18-il sena.

Hruġ ta' demm maġġuri aġġudikat kien irrapprtata għal 4 pazjenti (2.3%) fil-grupp ta' dabigatran etexilate u għal 2 pazjenti (2.2%) fil-grupp ta' SOC. Ma kien hemm l-ebda differenza statistikament sinifikanti fiż-żmien għall-ewwel avvenimenti ta' hruġ ta' demm maġġuri. Tmienja u tletin pazjent (21.6%) fil-grupp ta' dabigatran etexilate u 22 pazjent (24.4%) fil-grupp ta' SOC kellhom xi avvenimenti ta' hruġ ta' demm aġġudikat, il-biċċa l-kbira tagħhom ikkategorizzati bħala minuri. Il-punt aħħari kkombinat ta' avvenimenti ta' hruġ ta' demm maġġuri (MBE – *major bleeding event*) aġġudikat jew hruġ ta' demm klinikament rilevanti mhux maġġuri (CRNM – *clinically relevant non-major*) (fuq trattament) kien irrapprtata għal 6 (3.4%) pazjenti fil-grupp ta' dabigatran etexilate u għal 3 pazjenti (3.3%) fil-grupp ta' SOC.

Twettaq studju ta' fażi III (1160.108), *open label*, b'koorti prospettiv tas-sigurtà bi grupp wieħed, b'aktar minn centru wieħed, biex jevalwa s-sigurtà ta' dabigatran etexilate għall-prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi mit-tweliż sa inqas minn 18-il sena. Pazjenti li kellhom bżonn aktar

antikoagulazzjoni minħabba l-preżenza ta' fattur ta' riskju kliniku wara li temmew it-trattament inizjali għal VTE kkonfermat (għal mill-inqas 3 xhur) jew wara li temmew l-istudju DIVERSITY thallew jiġu inkluži fl-istudju.

Pazjenti eligibbli rċevel doži aġġustati għall-età u l-piż ta' formulazzjoni xierqa għall-età (kapsuli, granijiet miksija jew soluzzjoni orali) ta' dabigatran etexilate sakemm il-fattur ta' riskju kliniku ghaddha, jew sa massimu ta' 12-il xahar. Il-punti ahharin primarji tal-istudju kienu jinkludu l-okkorrenza mill-ġdid ta' VTE, avvenimenti ta' ħruġ ta' demm maġġuri u minuri u l-mortalitā (b'mod globali u relatata ma' avvenimenti trombotici jew tromboemboliċi) wara 6 xhur u 12-il xahar. Avvenimenti ta' riżultat ġew aġġudikati minn kumitat ta' aġġudikazzjoni indipendent *blinded*.

B'kollo, 214-il pazjent daħlu fl-istudju; fosthom 162 pazjent fi klassi ta' età 1 (minn 12 sa inqas minn 18-il sena), 43 pazjent fi klassi ta' età 2 (minn sentejn sa inqas minn 12-il sena) u 9 pazjenti fi klassi ta' età 3 (mit-twelid sa inqas minn sentejn). Matul il-perjodu tat-trattament, 3 pazjenti (1.4%) kellhom VTE rikorrenti ikkonfermat mill-aġġudikazzjoni fl-ewwel 12-il xahar wara l-bidu tat-trattament.

Avvenimenti ta' ħruġ ta' demm ikkonfermati mill-aġġudikazzjoni matul il-perjodu tat-trattament kienu rrappurtati għal 48 pazjent (22.5%) fl-ewwel 12-il xahar. Il-maġgoranza tal-avvenimenti ta' ħruġ ta' demm kienu minuri. Fi 3 pazjenti (1.4%), avveniment ta' ħruġ ta' demm maġġuri kkonfermat mill-aġġudikazzjoni seħħi fl-ewwel 12-il xahar. Għal 3 pazjenti (1.4%), ħruġ ta' demm CRNM ikkonfermat mill-aġġudikazzjoni kien irrapprtati fl-ewwel 12-il xahar.

Ma seħħet l-ebda mewta waqt it-trattament. Matul il-perjodu tat-trattament, 3 pazjenti (1.4%) żviluppaw is-sindrome ta' wara avveniment trombotiku (PTS – *post-thrombotic syndrome*) jew kellhom aggravar ta' PTS fl-ewwel 12-il xahar.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Wara għoti mill-ħalq, dabigatran etexilate jinbidel malajr u kompletament għal dabigatran, li hu s-sura attiva fil-plažma. Il-qsim tal-*prodrug* dabigatran etexilate permezz ta' idrolisi kkatalizzata minn esterase għas-sustanza attiva ewlenja dabigatran hi r-reazzjoni metabolika predominanti. Il-bijodisponibilità assoluta ta' dabigatran wara l-ghoti mill-ħalq ta' dabigatran etexilate kienet ta' madwar 6.5 %.

Wara għoti mill-ħalq ta' dabigatran etexilate f'voluntiera f'saħħithom, il-profil farmakokinetiku ta' dabigatran fil-plažma hu kkaratterizzat minn żieda mgħaqgħla fil-konċentrazzjonijiet fil-plažma bis- C_{max} li tinkiseb fī żmien nofs siegħa u sagħtejn wara l-ghoti.

Assorbiment

Studju li evalwa l-assorbiment ta' wara l-operazzjoni ta' dabigatran etexilate, 1-3 sīgħat wara l-operazzjoni, wera assorbiment relativament bil-mod meta mqabbel ma' dak f'voluntiera f'saħħithom, u juri profil ugħalli tal-konċentrazzjoni fil-plažma mal-ħin, mingħajr konċentrazzjonijiet massimi għoljin fil-plažma. Il-konċentrazzjonijiet massimi fil-plažma jintlahqu 6 sīgħat wara l-ghoti fil-perjodu ta' wara l-operazzjoni minħabba fatturi li jikkontribwixxu, bħal loppju, paresi gastrointestinali, u effetti kirurgiċi indipendentement mill-formulazzjoni orali tal-prodott medicinali. Fi studju addizzjonal intwera li assorbiment bil-mod u li jdum ma jseħħi normalment huwa preżenti biss fil-jum tal-operazzjoni. Fil-jiem ta' wara, l-assorbiment ta' dabigatran hu mgħaggel, b'konċentrazzjonijiet massimi fil-plažma li jintlahqu sagħtejn wara l-ghoti tal-prodott medicinali.

L-ikel ma jaffettwax il-bijodisponibilità ta' dabigatran etexilate iżda jdewwem il-ħin sakemm jintlahqu l-konċentrazzjonijiet massimi fil-plažma b'sagħtejn.

Is- C_{max} u l-AUC kienu proporzjoni mad-doża.

Il-bijodisponibilità orali tista' tiżdied b'75% wara doža waħda u b'37% fi stat fiss meta mqabbla mal-formulazzjoni tal-kapsula ta' referenza meta l-pellets jittieħdu mingħajr il-qoxra magħmula minn

Hydroxypropylmethylcellulose (HPMC) tal-kapsuli. Għaldaqstant, l-integrità tal-kapsuli ta' HPMC għandha tinżamm dejjem waqt l-użu kliniku biex tīgi evitata żieda mhux intenzjonata tal-bijodisponibilità ta' dabigatran etexilate (ara sezzjoni 4.2).

Distribuzzjoni

Kien osservat twaħħil baxx (34-35%) indipendenti mill-konċentrazzjoni ta' dabigatran mal-proteini tal-plażma umana. Il-volum ta' distribuzzjoni ta' dabigatran ta' 60-70 L qabeż il-volum tal-ilma totali tal-ġisem, li jindika distribuzzjoni moderata ta' dabigatran fit-tessut.

Bijotrasformazzjoni

Il-metabolizmu u t-tnejħiha ta' dabigatran kienu studjati wara doža waħda ġol-vina ta' dabigatran radjutikkettat f'individwi rġiel f'sahħithom. Wara doža ġol-vina, ir-radjuattività miksuba minn dabigatran kienet eliminata primarjament fl-awrina (85%). It-tnejħiha permezz tal-ippurgar kienet responsabbli għal 6% tad-doža mogħtija. L-irkuprar tar-radjuattività totali varja mimm 88-94% tad-doža mogħtija sa 168 siegħa wara l-ghoti tad-doža.

Dabigatran hu suġġett għal konjugazzjoni li tifforma acylglucuronides farmakoloġikament attivi. Jeżistu erba' *positional isomers*, 1-O, 2-O, 3-O, 4-O-acetylglucuronide, u kull wieħed minnhom hu responsabbli għal inqas minn 10% ta' dabigatran totali fil-plażma. Traċċi ta' metaboliti oħrajn kienu osservati biss b'modi analitici li kienu sensittivi ħafna. Dabigatran huwa eliminat primarjament fis-sura mhux mibdula fl-awrina, b'rata ta' madwar 100 mL/min, li tikkorrispondi għar-rata tal-filtrazzjoni glomerulari.

Eliminazzjoni

Il-konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' dabigatran urew tnaqqis bi-esponenzjali bil-medja tal-*half-life* terminali ta' 11-il siegħa f'persuni anzjani f'sahħithom. Wara doži multipli, ġiet osservata *half-life* terminali ta' madwar 12-14-il siegħa. Il-*half-life* kienet indipendenti mid-doža. Il-*half-life* titwal jekk il-funzjoni tal-kliewi tkun indebolita kif muri fit-tabella 16.

Popolazzjonijiet speċjali

Insufficjenza tal-kliewi

Fi studji ta' fażi I, l-espozizzjoni (AUC) ta' dabigatran wara l-ghoti mill-ħalq ta' dabigatran etexilate hi ta' madwar 2.7 darbiet oħla f'voluntiera adulti b'insufficjenza moderata tal-kliewi (CrCL bejn 30 u 50 mL/min) milli f'dawk mingħajr insufficjenza tal-kliewi.

F'numru żgħir ta' voluntiera adulti b'insufficjenza severa tal-kliewi (CrCL 10-30 mL/min), l-espozizzjoni (AUC) għal dabigatran kienet madwar 6 darbiet oħla u l-*half-life* madwar darbejn itwal minn dik osservata f'popolazzjoni mingħajr insufficjenza tal-kliewi (ara sezzjonijiet 4.2, 4.3 u 4.4).

Tabella 16: Il-*half-life* ta' dabigatran totali f'persuni f'sahħithom u persuni b'indeboliment fil-funzjoni tal-kliewi.

rata ta' filtrazzjoni glomerulari (CrCL) [mL/min]	gMean (gCV %; medda) <i>half-life</i> [sighħat]
>80	13.4 (25.7%; 11.0-21.6)
>50-≤80	15.3 (42.7%; 11.7-34.1)
>30-≤50	18.4 (18.5%; 13.3-23.0)
≤30	27.2 (15.3%; 21.6-35.0)

Barra dan, l-esponiment għal dabigatran (fl-aktar punt baxx u l-aktar punt għoli) kien evalwat fi studju farmakokinetiku prospettiv *open label* u li fihi il-parċeċipanti ntgħażlu b'mod każwali f'pazjenti b'NVAF b'indeboliment sever tal-kliewi (definit bħala tneħħija tal-kreatinina [CrCl – creatinine clearance] ta' 15-30 mL/min) li kienu qed jirċievu dabigatran etexilate 75 mg darbtejn kuljum. Dan il-kors wassal għall-aktar konċentrazzjoni ġemetrika medja baxxa ta' 155 ng/mL (gCV ta' 76.9%), imkejla immeddatament qabel l-ghoti tad-doża li jmiss u għall-aktar konċentrazzjoni ġemetrika medja għolja ta' 202 ng/mL (gCV ta' 70.6%) imkejla sagħtejn wara l-ghoti tal-ahhar doża.

It-tnejħħija ta' dabigatran permezz ta' emodijalisi ġiet investigata f'7 pazjenti adulti b'marda tal-kliewi fl-aħħar stadju (ESRD – *end-stage renal disease*) mingħajr fibrillazzjoni atriali. Id-dijalisi saret b'rata ta' fluss ta' *dialysate* ta' 700 mL/min, fuq erba' sigħat u b'rata ta' fluss ta' demm ta' 200 mL/min jew 350-390 mL/min. Dan irriżulta fi tnejħħija ta' 50% sa 60% tal-konċentrazzjonijiet ta' dabigatran, rispettivament. L-ammont ta' sustanza mnejħħija permezz tad-dijalisi hu proporzjonali għar-rata ta' fluss ta' demm sa rata ta' fluss ta' demm ta' 300 mL/min. L-attività kontra l-koagulazzjoni tad-demm ta' dabigatran naqset mat-tnaqqis tal-konċentrazzjonijiet fil-plažma u r-relazzjoni PK/PD ma' għietx affettwata mill-proċedura.

Pazjenti anzjani

Studji speċifici ta' faži I dwar il-farmakokinetika fuq individwi anzjani wrew żieda ta' 40 % sa 60% fl-AUC, u ta' aktar minn 25% fis-C_{max} meta mqabbla ma' pazjenti żgħażaqgħ.

L-effett skont l-età fuq l-espożizzjoni għal dabigatran ġie kkonfermat fl-istudju RE-LY b'konċentrazzjoni minima li kienet madwar 31% oħla għal persuni li kellhom ≥75 sena u b'livell minimu li kien madwar 22% aktar baxx għal persuni li kellhom <65 sena meta mqabbel ma' persuni li kellhom bejn 65 u 75 sena (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4).

Indeboliment tal-fwied

L-ebda bidla fl-espożizzjoni għal dabigatran ma kienet osservata fi 12-il individwu adult b'insuffiċjenza epatika moderata (Child Pugh B) meta mqabbla mat-12-il individwu tal-kontroll (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4).

Piż tal-ġisem

Il-konċentrazzjonijiet minimi ta' dabigatran kienu madwar 20% aktar baxxi f'pazjenti adulti b'piż tal-ġisem ta' >100 kg meta mqabbla ma' dawk li kienu jiżnu 50-100 kg. Il-maġgoranza (80.8%) tal-persuni kienu fil-kategorija ta' ≥50 kg u <100 kg mingħajr ma' ġiet osservata l-ebda differenza ċara (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4). *Data* klinika limitata hi disponibbli f'pazjenti adulti li jiżnu <50 kg.

Sess

L-espożizzjoni għas-sustanza attiva fl-istudji primarji dwar il-prevenzjoni ta' VTE f'pazjenti nisa kienet madwar 40% sa 50% oħla u mhux rakkomandat aġġustament fid-doża.

Origini etniki

Ma ġew osservati l-ebda differenzi klinikament rilevanti bejn etniċità u oħra fost pazjenti Kawkasi, Afrikani-Amerikani, Ispaniċi, Ĝappunizi jew Ċiniżi fir-rigward tal-farmakokinetika u l-farmakodinamika ta' dabigatran.

Popolazzjoni pedjatrika

L-ghoti orali ta' dabigatran etexilate skont l-algoritmu tad-dożagg definit fil-protokoll wassal għal esponiment fil-medda osservata f'adulti b'DVT / PE. Abbażi ta' analiżi miġbura f'daqqa ta' *data* farmakokinetika tal-istudji DIVERSITY u 1160.108, l-esponimenti ġemetriċi medji l-aktar baxxi osservati kienu ta' 53.9 ng/mL, 63.0 ng/mL u 99.1 ng/mL f'pazjenti pedjatriċi b'VTE ta' età minn 0 sa <sentejn, sentejn sa <12-il sena u 12 sa <18-il sena, rispettivament.

Interazzjonijiet farmakokinetici

Studji *in vitro* dwar l-interazzjoni ma juru l-ebda inibizzjoni jew induzzjoni tal-isoenzimi prinċipali taċ-ċitokrom P450. Dan gie ikkonfermat minn studji *in vivo* f'voluntiera f'saħħithom, li ma wrew l-ebda interazzjoni bejn dan it-trattament u s-sustanzi attivi li ġejjin: atorvastatin (CYP3A4), digoxin (interazzjoni tat-trasportatur ta' P-gp) u diclofenac (CYP2C9).

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

Tagħrif mhux kliniku ibbażat fuq studji konvenzjonali ta' sigurtà farmakoloġika, effett tossiku minn doži ripetuti u effett tossiku fuq il-ġeni, ma juri l-ebda periklu specjali għall-bnemin.

L-effetti osservati fl-istudji dwar l-effett tossiku minn doži ripetuti kien minħabba l-effett farmakodinamiku esaġerat ta' dabigatran.

Effett fuq il-fertilità tan-nisa kien osservat fis-sura ta' tnaqqis fl-impjantazzjonijiet u żieda fit-telf ta' qabel l-impjantazzjoni b'doża ta' 70 mg/kg (5 darbiet aktar mil-livell ta' espożizzjoni tal-plażma fil-pazjenti). B'doži li kieno tħalli oħra (minn 5 sa 10 darbiet il-livell ta' espożizzjoni tal-plażma fil-pazjenti), tnaqqis fil-piż tal-ġisem u fil-vijabilità tal-fetu flimkien ma' żieda fil-varjazzjonijiet tal-fetu kieno osservati fil-firien u fil-fniek. Fl-istudji ta' qabel u wara t-twelid, kienet osservata żieda fil-mortalità tal-fetub' doži li kieno tħalli oħra (doža li tikkorrispondi għal-livell ta' espożizzjoni tal-plażma li hu 4 darbiet oħħla minn dak osservat fil-pazjenti).

Fi studju dwar it-tossicità fil-frieh li twettaq fuq firien Han Wistar, il-mortalità kienet assoċjata ma' avvenimenti ta' ħruġ ta' demm f'esponenti simili, li fihom kien osservat ħruġ ta' demm f'animali adulti. Kemm f'firien adulti kif ukoll fil-frieh, il-mortalità hija kkunsidrata bħala relatata mal-attività farmakoloġika esaġerata ta' dabigatran flimkien mal-okkorrenza ta' forzi mekkaniċi waqt id-dożagg u l-immaniġġjar. *Data* mill-istudju dwar l-effett tossiku fil-frieh la indikat sensitività miżjudha fit-tossicità, u lanqas xi tħalli tħalli oħra.

Fi studji dwar it-tossikoloġija matul il-ħajja li saru fuq firien u ġrieden, ma kien hemm l-ebda evidenza ta' potenzjal tumorigeniku ta' dabigatran sa doži massimi ta' 200 mg/kg.

Dabigatran, il-parti attiva ta' dabigatran etexilate mesilate, hu persistenti fl-ambjent.

6. TAGĦRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Kontenut tal-kapsula

Tartaric acid (E334)
Hypromellose (E464)
Talc (E553b)
Hydroxypropylcellulose (E463)
Croscarmellose sodium (E468)
Magnesium stearate (E572)

Qoxra tal-kapsula

Titanium dioxide (E171)
Hypromellose (E464)

Linka sewda tal-istampar

Shellac (E904)
Propylene glycol (E1520)

Iron oxide iswed (E172)
Potassium hydroxide (E525)

6.2 Inkompatibbiltajiet

Mhux applikabbli.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

3 snin
Flixkun: Wara l-ewwel ftuħ: 60 jum

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-hażna

Aħżeen taħt it-30 C.

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

Folji OPA/Alu/dessikant PE-PET/Alu/PE li fihom 10, 30 u 60 kapsula iebsa f'kartuna.

Folji OPA/Alu/dessikant PE-PET/Alu/PE mtaqqba b'doża waħda li fihom 10x1, 30x1 u 60x1 kapsula iebsa f'kartuna.

Flixkun tal-polypropylene b'għeluq reżistenti għat-tfal li fih 60 kapsula iebsa f'kartuna.

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

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

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

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center, Moll de Barcelona s/n,
Edifici Est, 6a Planta,
Barcelona, 08039
Spanja

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

EU/1/22/1665/001
EU/1/22/1665/002
EU/1/22/1665/003
EU/1/22/1665/004
EU/1/22/1665/005
EU/1/22/1665/006
EU/1/22/1665/025

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 26 ta' Mejju 2023.

10. DATA TA' REVIŽJONI TAT-TEST

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

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Dabigatran etexilate Accord 110 mg, kapsuli iebsin

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull kapsula iebsa fiha dabigataran etexilate mesilate ekwivalenti għal 110 mg ta' dabigatran etexilate.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Kapsula iebsa (kapsula)

Kapsula ta' daqs 1 (madwar 19×7 mm) b'għatu abjad, opak stampat b'“MD” u korp abjad opak stampat b'“110” b'linka sewda, li fiha taħlita ta' pritkuni ta' kulur abjad li jagħtu fl-isfar ċar u granulat kulur isfar ċar.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Prevenzjoni primarja ta' avvenimenti tromboemboliċi fil-vini (VTE – *venous thromboembolic events*) f'pazjenti adulti li kellhom operazzjoni mhux urġenti ppjanata minn qabel ta' sostituzzjoni totali tal-ġenbejn jew ta' sostituzzjoni totali tal-irkoppa.

Prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku f'pazjenti adulti b'fibrillazzjoni atrijali mhux valvulari (NVAF – *non-valvular atrial fibrillation*) b'fattur ta' riskju wieħed jew aktar, bħal puplesija fil-passat jew attakk iskemiku li jgħaddi malajr (TIA – *transient ischemic attack*); età ta' ≥ 75 sena; insuffiċjenza tal-qalb (NYHA Klassi $\geq II$); dijabete mellitus; pressjoni għolja.

Trattament ta' tromboži fil-vini tal-fond (DVT – *deep vein thrombosis*) u emboliżmu pulmonari (PE – *pulmonary embolism*), u l-prevenzjoni ta' DVT u PE rikorrenti fl-adulti.

Trattament ta' VTE u prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi minn meta t-tifel jew tifla jkunu jistgħu jibilgħu ikel artab sa inqas minn 18-il sena.

Għal forom ta' doža xierqa għall-età, ara sezzjoni 4.2.

4.2 Pożologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożologija

Il-kapsuli iebsin ta' Dabigatran etexilate Accord jistgħu jintużaw f'pazjenti adulti u pedjatriċi b'età minn 8 snin 'il fuq li jistgħu jibilgħu l-kapsuli shaħ. Forom farmaċewtiċi oħra jistgħu jkunu aktar xierqa għall-amministrazzjoni ta' din il-popolazzjoni bħal granijiet miksija jistgħu jintużaw fi tfal b'età ta' inqas minn 12-il sena hekk kif it-tifel jew tifla jkunu jistgħu jibilgħu ikel artab.

Meta taqleb minn formulazzjoni għal oħra, id-doža preskritta jista' jkollha bżonn tinbidel. Id-doža ddikjarata fit-tabella tad-doža għixx rilevant ta' formulazzjoni għandha tkun preskritta skont il-piż u l-età tat-tifel jew tifla.

Prevenzjoni primarja ta' VTE f'operazzjoni ortopedika

Id-doži rakkommandati ta' dabigatran etexilate u t-tul tat-terapija għall-prevenzjoni primarja ta' VTE f'operazzjoni ortopedika huma murija fit-tabella 1.

Tabella 1: Rakkmandazzjonijiet tad-doža u tul tat-terapija għall-prevenzjoni primarja ta' VTE f'operazzjoni ortopedika

	Bidu tat-trattament fil-jum tal-operazzjoni 1-4 sīgħat wara li titlesta l-operazzjoni	Doža ta' manteniment b'bidu fl-ewwel jum wara l-operazzjoni	Tul ta' żmien bid-doža ta' manteniment
Pazjenti wara operazzjoni mhux urġenti ppjanata minn qabel ta' sostituzzjoni tal-irkoppa	kapsula waħda ta' 110 mg dabigatran etexilate	220 mg dabigatran etexilate darba kuljum meħuda bħala 2 kapsuli ta' 110 mg	10 ijiem
Pazjenti wara operazzjoni mhux urġenti ppjanata minn qabel ta' sostituzzjoni tal-ġenbejn			28-35 jum
<u>Rakkmandazzjoni ta' tnaqqis fid-doža</u>			
Pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi (tnejħha tal-krejatinina (CrCL) – <i>creatinine clearance</i>) 30-50 mL/min)	kapsula waħda ta' 75 mg dabigatran etexilate	150 mg dabigatran etexilate darba kuljum meħuda bħala 2 kapsuli ta' 75 mg	10 ijiem (operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-irkoppa) jew 28-35 jum (operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-ġenbejn)
Pazjenti li jirċievu verapamil*, amiodarone u quinidine fl-istess ħin			
Pazjenti li għandhom 75 sena jew aktar			

*Għal pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi ttrattati b'verapamil fl-istess ħin ara Popolazzjonijiet speċjali

Għaż-żewġ operazzjonijiet, jekk ma tinkisibx l-emostasi, il-bidu tat-trattament għandu jiġi ttardjat. Jekk it-trattament ma jinbediex fil-jum tal-operazzjoni, allura t-trattament għandu jinbeda b'2 kapsuli darba kuljum.

Evalwazzjoni tal-funzjoni tal-kliewi qabel it-trattament u matul it-trattament b'dabigatran etexilate

Fil-pazjenti kollha u speċjalment fl-anzjani (>75 sena), peress li indeboliment tal-kliewi jiista' jkun frekwenti f'dan il-grupp ta' età:

- Il-funzjoni tal-kliewi għandha tigi evalwata billi tiġi kkalkulata t-tnejħha tal-krejatinina (CrCL – *creatinine clearance*) qabel il-bidu tat-trattament b'dabigatran etexilate biex jiġu eskużi pazjenti b'indeboliment sever tal-kliewi (i.e. CrCL <30 mL/min) (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4 u 5.2).
- Il-funzjoni tal-kliewi għandha tigi evalwata wkoll meta jiġi ssuspettaw tnaqqis fil-funzjoni tal-kliewi matul it-trattament (eż. ipovolemia, deindratazzjoni, u f'każ ta' użu fl-istess ħin ta' certi prodotti mediciinali).

Il-metodu li għandu jintuża biex issir stima tal-funzjoni tal-kliewi (CrCL f'mL/min) huwa l-metodu Cockcroft-Gault.

Meta wieħed jinsa jieħu doža

Huwa rakkmandat li wieħed ikompli bil-bqija tad-doži ta' kuljum ta' dabigatran etexilate fl-istess ħin tal-jum ta' wara.

M'għandhiex tittieħed doža doppja biex tpatti għal doži individwali li wieħed ikun nesa jieħu.

Twaqqif ta' dabigatran etexilate

It-trattament b'dabigatran etexilate m'għandux jitwaqqaf mingħajr parir mediku. Il-pazjenti għandhom jingħataw istruzzjonijiet biex jikkuntattjaw lit-tabib li qed jikkura jekk jiżviluppaw sintomi gastrointestinali bħal dispepsja (ara sezzjoni 4.8).

Kif taqleb

Trattament b'dabigatran etexilate għal medicina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm: Hu rakkomandat li tistenna 24 siegħa wara l-aħħar doża qabel ma taqleb minn dabigatran etexilate għal medicina kontra l-koagulazzjoni tad-demm li tingħata b'mod parenterali (ara sezzjoni 4.5).

Mediċini parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm għal dabigatran etexilate:
Il-mediċina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm għandha titwaqqaf u dabigatran etexilate għandu jinbeda minn 0 sīghat sa sagħtejn qabel il-ħin li l-pazjent ikun imissu jieħu d-doża li jmiss tat-terapija alternattiva, jew fil-ħin tat-twaqqif f'każ ta' trattament kontinwu (eż. Eparina Mhux Frazzjonata (UFH – *Unfractionated Heparin*) ġol-vina) (ara sezzjoni 4.5).

Popolazzjonijiet specjal

Indeboliment tal-kliewi

It-trattament b'dabigatran etexilate f'pazjenti b'indeboliment sever tal-kliewi ($\text{CrCL} < 30 \text{ mL/min}$) huwa kontraindikat (ara sezzjoni 4.3).

F'pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi ($\text{CrCL} 30-50 \text{ mL/min}$), huwa rakkomandat tnaqqis fid-doża (ara tabella 1 hawn fuq u sezzjonijiet 4.4 u 5.1).

L-użu fl-istess ħin ta' dabigatran etexilate ma' inibituri ħfief sa moderati ta' glikoproteina P (P-gp – P-glycoprotein), i.e. amiodarone, quinidine jew verapamil

Id-dožagg għandu jitnaqqas kif indikat fit-tabella 1 (ara wkoll sezzjonijiet 4.4 u 4.5). F'din is-sitwazzjoni dabigatran etexilate u dawn il-prodotti mediċinali għandhom jittieħdu fl-istess ħin.

F'pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi u li jkunu qed jiġu trtratti fl-istess ħin b'verapamil, tnaqqis fid-doża ta' dabigatran etexilate għal 75 mg kuljum għandu jiġi kkunsidrat (ara sezzjonijiet 4.4 u 4.5).

Anzjani

Għal pazjenti anzjani ta' > 75 sena huwa rakkomandat tnaqqis fid-doża (ara tabella 1 hawn fuq u sezzjonijiet 4.4 u 5.1).

Piż

Hemm esperjenza klinika limitata ħafna f'pazjenti b'piż tal-ġisem ta' $< 50 \text{ kg}$ jew $> 110 \text{ kg}$ fil-pożoloġija rakkomandata. B'konsiderazzjoni tad-data klinika u kinetika disponibbli, mhux meħtieġ aġġustament (ara sezzjoni 5.2), iżda hija rakkomandata sorveljanza klinika mill-qrib (ara sezzjoni 4.4).

Sess

Mhux meħtieġ aġġustament fid-doża (ara sezzjoni 5.2).

Popolazzjoni pedjatrika

M'hemm l-ebda użu rilevanti ta' dabigatran etexilate fil-popolazzjoni pedjatrika għall-indikazzjoni ta' prevenzjoni primarja ta' VTE f'pazjenti li kellhom operazzjoni mhux urgenti ppjanata minn qabel ta' sostituzzjoni totali tal-ġenbejn jew ta' sostituzzjoni totali tal-irkoppa.

Prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku f'pazjenti adulti b'NVAF b'fattur ta' riskju wieħed jew aktar (SPAF – stroke prevention in atrial fibrillation)
Trattament ta' DVT u PE, u l-prevenzjoni ta' DVT rikorrenti, u PE fl-adulti (DVT/PE – deep vein thrombosis/pulmonary embolism)

Id-doži rakkomandati ta' dabigatran etexilate fl-indikazzjonijiet ta' SPAF, DVT u PE huma murija fit-tabella 2.

Tabella 2: Rakkomandazzjonijiet tad-doža għal SPAF, DVT u PE

	Rakkomandazzjoni tad-doža
Prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku f'pazjenti adulti b'NVAF b'fattur ta' riskju wieħed jew aktar (SPAF – <i>stroke prevention in atrial fibrillation</i>)	300 mg dabigatran etexilate meħuda bħala kapsula waħda ta' 150 mg darbejn kuljum
Trattament ta' DVT u l-prevenzjoni ta' DVT u PE rikorrenti, <u>u PE</u> fl-adulti (DVT/PE – <i>deep vein thrombosis/pulmonary embolism</i>)	300 mg dabigatran etexilate meħuda bħala kapsula waħda ta' 150 mg darbejn kuljum wara trattament b'mediċina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm għal mill-inqas 5 ijiem
<u>Rakkomandazzjoni ta' tnaqqis fid-doža</u>	
Pazjenti li għandhom ≥ 80 sena	doža ta' kuljum ta' 220 mg dabigatran etexilate li tittieħed bħala kapsula waħda ta' 110 mg darbejn kuljum
Pazjenti li jirċievu verapamil fl-istess ħin	
<u>Għandu jiġi kkunsidrat tnaqqis fid-doža</u>	
Pazjenti li għandhom bejn 75 u 80 sena	
Pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi (CrCL 30-50 mL/min)	doža ta' kuljum ta' dabigatran etexilate ta' 300 mg jew 220 mg għandha tintgħażel skont evalwazzjoni individwali tar-riskju tromboemboliku u r-riskju ta' hruġ ta' demm
Pazjenti b'gastrite, esofagite jew rifluss gastroesofagali	
Pazjenti oħrajn b'riskju miżjud ta' hruġ ta' demm	

Għal DVT/PE ir-rakkomandazzjoni ghall-użu ta' 220 mg dabigatran etexilate li jittieħed bħala kapsula waħda ta' 110 mg darbejn kuljum hija bbażata fuq analiżżejjiet farmakokinetiċi u farmakodinamiċi u ma ġietx studjata f'dan l-isfond kliniku. Ara aktar 'l iffel u sezzjonijiet 4.4, 4.5, 5.1 u 5.2.

F'każ ta' intollerabilità għal dabigatran etexilate, il-pazjenti għandhom jingħataw istruzzjonijiet biex immedjatament ikellmu lit-tabib li jkun qed jikkurahom sabiex jaqilbu għal għażiex t-tnejha (CrCL – *creatinine clearance*) qabel il-bidu tat-trattament b'dabigatran etexilate biex jiġi eskużi (i.e. CrCL <30mL/min) (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4 u 5.2).

- Evalwazzjoni tal-funzjoni tal-kliewi qabel it-trattament u matul it-trattament b'dabigatran etexilate**
- Fil-pazjenti kollha u specjalment fl-anzjani (>75 sena), peress li indeboliment tal-kliewi jiista' jkun frekwenti f'dan il-grupp ta' età:
- Il-funzjoni tal-kliewi għandha tiġi evalwata billi tiġi kkalkulata t-tnejha (CrCL – *creatinine clearance*) qabel il-bidu tat-trattament b'dabigatran etexilate biex jiġi eskużi (i.e. CrCL <30mL/min) (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4 u 5.2).
 - Il-funzjoni tal-kliewi għandha tiġi evalwata wkoll meta jiġi ssuspettaw tnaqqis fil-funzjoni tal-kliewi matul it-trattament (eż. ipovolemia, deidratazzjoni, u f'każ ta' użu fl-istess ħin ta' certi prodotti mediċinali).

Htigijiet addizzjonal f'pazjenti b'indeboliment minn ĥafif sa moderat tal-kliewi u f'pazjenti li għandhom aktar minn 75 sena:

- Waqt it-trattament b'dabigatran etexilate, il-funzjoni tal-kliewi għandha tiġi evalwata mill-inqas darba fis-sena jew aktar ta' spiss skont il-ħtieġa f'ċerti sitwazzjonijiet kliniči meta jkun issuspett li l-funzjoni tal-kliewi tista' tonqos jew tmur ghall-agħar (eż. ipovolemija, deidratazzjoni u f'każ tal-użu fl-istess ħin ta' ċerti prodotti medicinali).

Il-metodu li għandu jintuża biex issir stima tal-funzjoni tal-kliewi (CrCL f'mL/min) huwa l-metodu Cockcroft-Gault.

Tul tal-użu

It-tul tal-użu ta' dabigatran etexilate fl-indikazzjonijiet SPAF, DVT u PE huwa muri fit-tabella 3.

Tabella 3: It-tul tal-użu għal SPAF u DVT/PE

Indikazzjoni	Tul tal-użu
SPAF	It-terapija għandha titkompla fit-tul.
DVT/PE	<p>It-tul ta' żmien tat-terapija għandu jiġi individwalizzat wara evalwazzjoni b'attenzjoni tal-benefiċċju tat-trattament kontra r-riskju ta' ħruġ ta' demm (ara sezzjoni 4.4).</p> <p>It-tul ta' żmien qasir tat-terapija (mill-inqas 3 xhur) għandu jiġi bbażat fuq fatturi ta' riskju temporanji (eż. operazzjoni reċenti, trawma, immobilizzazzjoni) u intervalli itwal ta' żmien għandhom jiġi bbażati fuq fatturi ta' riskju permanenti jew DVT jew PE idjopatiċi.</p>

Meta wieħed jinsa jieħu doža

Meta wieħed jinsa jieħu doža ta' dabigatran etexilate, xorta jiusta' jeħodha sa 6 sīgħat qabel id-doža skedata li jkun imiss.

Minn 6 sīgħat qabel id-doža skedata li jkun imiss 'il quddiem, id-doža li wieħed ikun nesa jieħu għandha tinqabeż.

M'għandhiex tittieħed doža doppja biex tpatti għal doži individwali li wieħed ikun nesa jieħu.

Twaqqif ta' dabigatran etexilate

It-trattament b'dabigatran etexilate m'għandux jitwaqqaf mingħajr parir mediku. Il-pazjenti għandhom jingħataw istruzzjonijiet biex jikkuntattjaw lit-tabib li qed jikkura jekk jiżviluppaw sintomi gastrointestinali bħal dispepsja (ara sezzjoni 4.8).

Kif taqleb

Trattament b'dabigatran etexilate għal medċina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm: Hu rakkomandat li tistenna 12-il siegħa wara l-aħħar doža qabel ma taqleb minn dabigatran etexilate għal medċina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm (ara sezzjoni 4.5).

Medċina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm għal dabigatran etexilate: Il-medċina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm għandha titwaqqaf u dabigatran etexilate għandu jinbeda minn 0 sīgħat sa sagħtejn qabel il-ħin li l-pazjent ikun imissu jieħu d-doža li jmiss tat-terapija alternattiva, jew fil-ħin tat-twaqqif f'każ ta' trattament kontinwu (eż. Eparina Mhux Frazzjonata (UFH – Unfractionated Heparin) ġol-vina) (ara sezzjoni 4.5).

Trattament b'dabigatran etexilate għal antagonisti tal-Vitamina K (VKA – Vitamin K antagonists): Il-ħin tal-bidu tal-VKA għandu jiġi aġġustat ibbażat fuq il-CrCL kif ġej:

- CrCL ≥ 50 mL/min, VKA għandu jinbeda 3 ijiem qabel ma jitwaqqaf dabigatran etexilate
- CrCL $\geq 30 < 50$ mL/min, VKA għandu jinbeda jumejn qabel ma jitwaqqaf dabigatran etexilate

Minħabba li dabigatran etexilate jista' jkollu effett fuq il-Proporzjon Normalizzat Internazzjonali (INR – international normalised ratio), l-INR se jirrifletti aħjar l-effett ta' VKA biss wara li dabigatran etexilate jkun twaqqaf għal mill-inqas jumejn. Sa dak iż-żmien, il-valuri tal-INR għandhom jiġu interpretati b'kawtela.

VKA għal dabigatran etexilate:

Il-VKA għandu jitwaqqaf. Dabigatran etexilate jista' jingħata hekk kif l-INR ikun ta' < 2.0 .

Kardjoverżjoni (SPAF)

Pazjenti jistgħu jibqgħu fuq dabigatran etexilate waqt li jkunu qed jiġu kardjovertiti.

Asportazzjoni tal-kateter għal fibrillazzjoni atrijali (SPAE)

M'hemm l-ebda data disponibbli għal trattament b'dabigatran etexilate 110 mg darbtejn kuljum.

Intervent koronarju perkutanju (PCI – percutaneous coronary intervention) bi stent (SPAF)

Pazjenti b'fibrillazzjoni atrijali mhux valvulari li jgħaddu minn PCI bi stent jistgħu jiġu ttrattati b'dabigatran etexilate flimkien ma' sustanzi kontra l-plejtlits wara li tinkiseb l-emostasi (ara sezzjoni 5.1).

Popolazzjonijiet speċjali

Anzjani

Għal modifikazzjonijiet fid-doża f'din il-popolazzjoni ara tabella 2 hawn fuq.

Pazjenti f'riskju ta' ħruġ ta' demm

Pazjenti b'žieda fir-riskju ta' ħruġ ta' demm (ara sezzjonijiet 4.4, 4.5, 5.1 u 5.2) għandhom jiġu mmonitorjati mill-qrib klinikament (tingħata attenzjoni għal sinjali ta' ħruġ ta' demm jew anemija). Aġġustament fid-doża għandu jiġi deċiż fid-diskrezzjoni tat-tabib, wara evalwazzjoni tal-benefiċċju u r-riskju potenzzjali għal pazjent individwali (ara tabella 2 hawn fuq). Test tal-koagulazzjoni (ara sezzjoni 4.4) jista' jgħin biex jidentifika pazjenti b'žieda fir-riskju ta' ħruġ ta' demm ikkawżat minn espożizzjoni eċċessiva għal dabigatran. Meta tīgi identifikata espożizzjoni eċċessiva għal dabigatran f'pazjenti f'riskju għoli ta' ħruġ ta' demm, doża mnaqqsa ta' 220 mg li tittieħed bħala kapsula waħda ta' 110 mg darbtejn kuljum hi rakkomandata. Meta jseħħi ħruġ ta' demm klinikament rilevant, it-trattament għandu jiġi interrott.

Għal persuni b'gastrite, esofagite, jew rifluss gastroesofagali, tnaqqis fid-doża jista' jiġi kkunsidrat minħabba r-riskju għoli ta' ħruġ ta' demm gastrointestinali maġġuri (ara tabella 2 hawn fuq u sezzjoni 4.4).

Indeboliment tal-kliewi

It-trattament b'dabigatran etexilate f'pazjenti b'indeboliment sever tal-kliewi (CrCL < 30 mL/min) huwa kontraindikat (ara sezzjoni 4.3).

Mħux meħtieġ aġġustament fid-doża f'pazjenti b'indeboliment ħafif tal-kliewi (CrCL 50- ≤ 80 mL/min). Għal pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi (CrCL 30-50 mL/min) id-doża rakkomandata ta' dabigatran etexilate hi wkoll ta' 300 mg li tittieħed bħala kapsula waħda ta'

150 mg darbtejn kuljum. Madankollu, għal pazjenti b'riskju għoli ta' ħruġ ta' demm, tnaqqis fid-doża ta' dabigatran etexilate għal 220 mg li tittieħed bħala kapsula waħda ta' 110 mg darbtejn kuljum għandu jiġi kkunsidrat (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.2). Sorveljanza klinika mill-qrib hi rakkomandata f'pazjenti b'indeboliment tal-kliewi.

L-użu fl-istess ħin ta' dabigatran etexilate ma' inibituri ħfiex sa moderati ta' glikoproteina P (P-gp – P-glycoprotein), i.e. amiodarone, quinidine jew verapamil

Mhux meħtieġ aġġustament fid-doża għall-użu fl-istess ħin ta' amiodarone jew quinidine (ara sezzjonijiet 4.4, 4.5 u 5.2).

Huwa rakkomandat tnaqqis fid-doża għal pazjenti li jkunu qed jirċievu verapamil fl-istess ħin (ara tabella 2 hawn fuq u sezzjonijiet 4.4 u 4.5). F'din is-sitwazzjoni, dabigatran etexilate u verapamil għandhom jittieħdu fl-istess ħin.

Piż

Mhux meħtieġ aġġustament fid-doża (ara sezzjoni 5.2) iżda sorveljanza klinika mill-qrib hi rakkomandata f'pazjenti b'piż tal-ġisem ta' <50 kg (ara sezzjoni 4.4).

Sess

Mhux meħtieġ aġġustament fid-doża (ara sezzjoni 5.2).

Popolazzjoni pedjatrika

M'hemm l-ebda užu rilevanti ta' dabigatran etexilate fil-popolazzjoni pedjatrika għall-indikazzjoni ta' prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku f'pazjenti b'NVAF.

Trattament ta' VTE u prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi

Għat-trattament ta' VTE f'pazjenti pedjatriċi, it-trattament għandu jinbeda wara trattament b'mediċina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm għal mill-inqas 5 ijiem. Għall-prevenzjoni ta' VTE rikorrenti, it-trattament għandu jinbeda wara trattament preċedenti.

Il-kapsuli dabigatran etexilate għandhom jittieħdu darbtejn kuljum, doża waħda filgħodu u doża waħda filgħaxja, bejn wieħed u ieħor fl-istess ħin kuljum. L-intervall tad-dożaġġ għandu jkun kemm jista' jkun qrib 12-il siegħa.

Id-doża rakkomandata tal-kapsuli dabigatran etexilate hija bbażata fuq il-piż u l-età tal-pazjent kif muri fit-tabella 4. Id-doża għandha tiġi aġġustata skont il-piż u l-età hekk kif it-trattament jimxi 'l-quddiem.

Għal kombinazzjonijiet ta' piż u età mhux elenkat fit-tabella tad-dożaġġ ma tista' tigi pprovduta l-ebda rakkomandazzjoni ta' dożaġġ.

Tabella 4: Dozi singoli u totali ta' kuljum ta' dabigatran etexilate f'milligrammi (mg) skont il-piż f'kilogrammi (kg) u l-età fi snin tal-pazjent

Kombinazzjonijiet ta' piż / età		Doża singola f'mg	Doża totali ta' kuljum f'mg
Piż f'kg	Età fi snin		
11 sa <13	8 sa <9	75	150
13 sa <16	8 sa <11	110	220
16 sa <21	8 sa <14	110	220
21 sa <26	8 sa <16	150	300
26 sa <31	8 sa <18	150	300
31 sa <41	8 sa <18	185	370
41 sa <51	8 sa <18	220	440
51 sa <61	8 sa <18	260	520
61 sa <71	8 sa <18	300	600
71 sa <81	8 sa <18	300	600
>81	10 sa <18	300	600

Doži singoli li jeħtiegu kombinazzjonijiet ta' aktar minn kapsula waħda:

300 mg: żewġ kapsuli ta' 150 mg jew

erba' kapsuli ta' 75 mg

260 mg: kapsula waħda ta' 110 mg flimkien ma' kapsula oħra ta' 150 mg jew
kapsula waħda ta' 110 mg flimkien ma' żewġ kapsuli ta' 75 mg

220 mg: żewġ kapsuli ta' 110 mg

185 mg: kapsula waħda ta' 75 mg flimkien ma' kapsula oħra ta' 110 mg

150 mg: kapsula waħda ta' 150 mg jew

Żewġ kapsuli ta' 75 mg

Evalwazzjoni tal-funzjoni tal-kliewi qabel u matul it-trattament

Qabel il-bidu tat-trattament, ir-rata stmata ta' filtrazzjoni glomerulari (eGFR – *estimated glomerular filtration rate*) għandha tkun stmata bl-użu tal-formula ta' Schwartz (metodu użat għall-valutazzjoni tal-krejatinina li għandu jiġi čċekkja mal-laboratorju lokali).

It-trattament b'dabigatran etexilate f'pazjenti pedjatriċi b'eGFR ta' <50 mL/min/1.73 m² huwa kontraindikat (ara sezzjoni 4.3).

Pazjenti b'eGFR ta' ≥50 mL/min/1.73 m² għandhom jiġu ttrattati bid-doża skont it-tabella 4.

Waqt it-trattament, il-funzjoni tal-kliewi għandha tiġi evalwata f'ċerti sitwazzjonijiet kliniči meta jkun issuspettaw li l-funzjoni tal-kliewi tista' tonqos jew tmur għall-agħar (bħal ipovolemija, deidratazzjoni u b'ċerti prodotti medicinali li jintużaw fl-istess ħin, ecc.).

Tul tal-użu

It-tul ta' żmien tat-terapija għandu jiġi individwalizzat abbażi tal-valutazzjoni tal-benefiċċju u tar-riskju.

Meta wieħed jinsa jieħu doża

Meta wieħed jinsa jieħu doża ta' dabigatran etexilate, xorta jista' jeħodha sa 6 sīgħat qabel id-doża skedata li jkun imiss. Minn 6 sīgħat qabel id-doża skedata li jkun imiss 'il quddiem, id-doża li wieħed ikun nesa jieħu għandha tinqabeż.

Qatt m'għandha tittieħed doża doppja biex tpatti għal doži individwali li wieħed ikun nesa jieħu.

Twaqqif ta' dabigatran etexilate

It-trattament b'dabigatran etexilate m'għandux jitwaqqaf mingħajr parir mediku. Il-pazjenti jew il-persuni li jieħdu ħsiebhom għandhom jingħataw istruzzjonijiet biex jikkuntattjaw lit-tabib li qed jikkura jekk il-pazjent jiżviluppa sintomi gastrointestinali bħal dispepsja (ara sezzjoni 4.8).

Kif taqleb

Trattament b'dabigatran etexilate għal medicina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm: Hu rakkomandat li tistenna 12-il siegħa wara l-aħħar doża qabel ma taqleb minn dabigatran etexilate għal medicina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm (ara sezzjoni 4.5).

Medicina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm għal dabigatran etexilate:

Il-medicina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm għandha titwaqqaf u dabigatran etexilate għandu jinbeda minn 0 sigħat sa sagħtejn qabel il-ħin li l-pazjent ikun imissu jieħu d-doża li jmiss tat-terapija alternattiva, jew fil-ħin tat-twaqqif f'każ ta' trattament kontinwu (eż. Eparina Mhux Frazzjonata (UFH – *Unfractionated Heparin*) ġol-vina) (ara sezzjoni 4.5).

Trattament b'dabigatran etexilate għal antagonisti tal-Vitamina K (VKA – *Vitamin K antagonists*): Pazjenti għandhom jibdew VKA 3 ijiem qabel ma jitwaqqaf dabigatran etexilate.

Minħabba li dabigatran etexilate jista' jkollu effett fuq il-Proporzjon Normalizzat Internazzjonali (INR – *international normalised ratio*), l-INR se jirrifletti aħjar l-effett ta' VKA biss wara li dabigatran etexilate jkun twaqqaf għal mill-inqas jumejn. Sa dak iż-żmien, il-valuri tal-INR għandhom jiġu interpretati b'kawtela.

VKA għal dabigatran etexilate:

Il-VKA għandu jitwaqqaf. Dabigatran etexilate jista' jingħata hekk kif l-INR ikun ta' <2.0.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Dan il-prodott mediciinali hu għal użu orali.

Il-kapsuli jistgħu jittieħdu mal-ikel jew mingħajru. Il-kapsuli għandhom jinbelgħu shah ma' tazza ilma, biex tiffacilita li jitwasslu fl-istonku.

Il-pazjenti għandhom jingħataw istruzzjonijiet biex ma jifthux il-kapsula, għax dan jista' jżid ir-riskju ta' ħruġ ta' demm (ara sezzjonijiet 5.2 u 6.6).

4.3 Kontraindikazzjonijiet

- Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1
- Indeboliment sever tal-kliewi ($\text{CrCL} < 30 \text{ mL/min}$) f'pazjenti adulti
- $\text{eGFR} < 50 \text{ mL/min}/1.73 \text{ m}^2$ f'pazjenti pedjatriċi
- Hruġ ta' demm attiv u klinikament sinifikanti
- Leżjoni jew kondizzjoni, jekk ikkunsidrata fattur ta' riskju sinifikanti ta' ħruġ maġġuri ta' demm. Dan jista' jinkludi ul-ċerazzjoni gastrointestinali kurrenti jew reċenti, il-preżenza ta' neoplażmi malinni f'riskju għoli ta' ħruġ ta' demm, koriment reċenti fil-moħħ jew fis-sinsla tad-dahar, operazzjoni reċenti fil-moħħ, fis-sinsla tad-dahar jew operazzjoni oftalmoloġika, emorraġija reċenti fil-kranju, varici esofagali magħrufa jew issuspettati, malformazzjonijiet arterjovenuži, anewriżmi vaskulari jew anormalitajiet vaskulari maġġuri intraspinali jew intraċerebrali
- Trattament fl-istess ħin bi kwalunkwe mediciini kontra l-koagulazzjoni tad-demm oħrajn, eż. eparina mhux frazzjonata (UFH – *unfractionated heparin*), eparini b'piż molekulari baxx (enoxaparin, dalteparin, eċċ.), derivattivi tal-eparina (fondaparinux, eċċ.), mediciini orali kontra l-koagulazzjoni tad-demm (warfarin, rivaroxaban, apixaban, eċċ.). ॥ lieff f'ċirkustanzi speċifiċi. Dawn huma meta tibdel terapija kontra l-koagulazzjoni tad-demm ma' oħra (ara sezzjoni 4.2), meta UFH tingħata f'dożi meħtieġa biex iż-żomm kateter f'vna centrali jew f'arterja miftuħ jew meta UFH tingħata waqt asportazzjoni tal-kateter għal fibrillazzjoni atrijali (ara sezzjoni 4.5)
- Indeboliment tal-fwied jew mard tal-fwied li hu mistenni li jkollu xi impatt fuq is-sopravivenza

- Trattament fl-istess hin bl-inibituri qawwija ta' P-gp li ġejjin: ketoconazole sistemiku, cyclosporine, itraconazole, dronedarone u l-kombinazzjoni ta' doża fissa glecaprevir/pibrentasvir (ara sezzjoni 4.5).
- Valvs prostetici tal-qalb li jeħtieġu trattament kontra l-koagulazzjoni tad-demm (ara sezzjoni 5.1).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Riskju emorraġiku

Dabigatran etexilate għandu jintuża b'kawtela f'kondizzjonijiet b'riskju miżjud ta' ħruġ ta' demm jew bl-użu fl-istess hin ta' prodotti mediciinali li jaffettaw l-emostasi permezz ta' inibizzjoni tal-aggregazzjoni tal-plejtlits.

Il-ħruġ ta' demm jista' jseħħi fi kwalunkwe sit matul it-terapija. Tnaqqis mhux spjegat fl-emoglobina u/jew fl-ematokrit jew fil-pressjoni tad-demm, għandu jwassal għal tfittxija għal sit minn fejn ikun qed inixxi d-demm.

Għal pazjenti adulti f'sitwazzjonijiet ta' ħruġ ta' demm li jkun ta' theddida għall-ħajja jew mhux ikkontrollat, meta jkun meħtieġ it-treġġigħ lura malajr tal-effett kontra l-koagulazzjoni ta' dabigatran, il-mediċina speċifika tat-treġġigħ lura idarucizumab hi disponibbli.

L-effikaċċja u s-sigurtà ta' idarucizumab ma' ġewx determinati f'pazjenti pedjatriċi.

L-emodijalisi tista' tneħħi dabigatran. Għal pazjenti adulti, demm shiħi frisk jew plażma friska ffriżata, konċentrazzjoni tal-fattur tal-koagulazzjoni (attivat jew mhux attivat), fattur VIIa rikombinanti jew konċentratil tal-plejtlits huma għażiex possibbli oħrajn (ara wkoll sezzjoni 4.9).

Fi provi kliniči dabigatran etexilate gie assoċjat ma' rati ogħla ta' ħruġ ta' demm gastrointestinali (GI – *gastrointestinal*) maġġuri. Gie osservat riskju akbar fl-anzjani (≥ 75 sena) għall-kors ta' doża ta' 150 mg darbtejn kuljum. Fatturi ta' riskju ulterjuri (ara wkoll tabella 5) jinkludu medikazzjoni fl-istess waqt b'inibituri tal-aggregazzjoni tal-plejtlits bħal clopidogrel u acetylsalicylic acid (ASA) jew mediċini mhux steriodi kontra l-infammazzjoni (NSAID – *non steroid antiinflammatory drugs*), kif ukoll il-preżenza ta' esofagite, gastrite jew rifluss gastroesofagali.

Fatturi ta' riskju

Tabella 5 turi fil-qosor fatturi li jistgħu jżidu r-riskju emorraġiku.

Tabella 5:Fatturi li jistgħu jżidu r-riskju emorraġiku

	Fattur ta' riskju
Fatturi farmakodinamiċi u kinetiċi	Età ta' ≥ 75 sena
Fatturi li jżidu l-livelli ta' dabigatran fil-plażma	<u>Maġġuri:</u> <ul style="list-style-type: none"> Indeboliment moderat tal-kliewi f'pazjenti adulti (CrCL 30-50 mL/min) Inibituri qawwija ta' P-gp (ara sezzjoni 4.3 u 4.5) Komedikazzjoni b'inhibitur ħafif sa moderat ta' P-gp (eż. amiodarone, verapamil, quinidine u ticagrelor; ara sezzjoni 4.5) <u>Minuri:</u> <ul style="list-style-type: none"> Piż tal-ġisem baxx (<50 kg) f'pazjenti adulti
Interazzjonijiet farmakodinamiċi (ara sezzjoni 4.5)	<ul style="list-style-type: none"> ASA u inibituri oħra tal-aggregazzjoni tal-plejtlits bħal clopidogrel NSAIDs SSRIs jew SNRIs Prodotti mediciinali oħrajn li jistgħu jindebbolixxu l-emostasi
Mard / proċeduri b'riskji emorraġiċi speċjali	<ul style="list-style-type: none"> Disturbi kongenitali jew miksuba fil-koagulazzjoni Tromboċiopenija jew difetti funzjonalni tal-plejtlits Bijopsija reċenti, trawma maġġuri Endokardite kkawżata minn batterja Esofagite, gastrite jew rifluss gastroesofagali

Data limitata hija disponibbli f'pazjenti adulti li jiżnu <50 kg (ara sezzjoni 5.2).

L-użu ta' dabigatran etexilate flimkien ma' inibituri ta' P-gp ma giex studjat f'pazjenti pedjatriċi iżda jista' jżid ir-riskju ta' ħruġ ta' demm (ara sezzjoni 4.5).

Prekawzjonijiet u mmaniġġjar tar-riskju emorraġiku

Għall-immaniġġjar ta' komplikazzjonijiet ta' ħruġ ta' demm, ara wkoll sezzjoni 4.9.

Evalwazzjoni tal-benefiċċju u tar-riskju

Il-preżenza ta' leżjonijiet, kondizzjonijiet, proċeduri u/jew trattament farmakoloġiku (bħal NSAIDs, mediciċini kontra l-plejtlits, SSRIs u SNRIs, ara sezzjoni 4.5), li jżidu b'mod sinifikanti r-riskju ta' ħruġ maġġuri ta' demm, teħtieg evalwazzjoni b'attenzjoni tal-benefiċċju u r-riskju. Dabigatran etexilate jrid jingħata biss jekk il-benefiċċju jiżboq ir-riskji ta' ħruġ ta' demm.

Hemm disponibbli *data* klinika limitata għal pazjenti pedjatriċi b'fatturi ta' riskju, inkluži pazjenti b'meningite attiva, enċefalite u axxess fil-kranju (ara sezzjoni 5.1). F'dawn il-pazjenti, dabigatran etexilate għandu jingħata biss jekk il-benefiċċju mistenni jiżboq ir-riskji ta' ħruġ ta' demm.

Sorveljanza klinika mill-qrib

Osservazzjoni mill-qrib għal sinjali ta' ħruġ ta' demm jew anemja hija rakkodata matul il-perjodu kollu tat-trattament, speċjalment jekk il-fatturi ta' riskju jkunu kkombinati (ara tabella 5 hawn fuq). Għandu jkun hemm attenzjoni partikulari meta dabigatran etexilate jingħata flimkien ma' verapamil, amiodarone, quinidine jew clarithromycin (inhibituri ta' P-gp) u b'mod partikulari meta jseħħi ħruġ ta' demm, speċjalment f'pazjenti li jkollhom funzjoni tal-kliewi mnaqqsa (ara sezzjoni 4.5). Osservazzjoni mill-qrib għal sinjali ta' ħruġ ta' demm hija rakkodata f'pazjenti ttrattati fl-istess waqt b'NSAIDs (ara sezzjoni 4.5).

Twaqqif ta' dabigatran etexilate

Pazjenti li jiżviluppaw insuffiċjenza akuta tal-kliewi jridu jwaqqfu dabigatran etexilate (ara wkoll sezzjoni 4.3).

Meta jseħħi ħruġ ta' demm sever, it-trattament għandu jitwaqqaf, is-sors ta' ħruġ ta' demm għandu jkun investigat u f'pazjenti adulti jista' jiġi kkunsidrat užu tas-sustanza speċifika tat-treġgħi lura (idarucizumab). L-effikaċċja u s-sigurtà ta' idarucizumab ma' gewx determinati f'pazjenti pedjatriċi. L-emodijalisi tista' tneħħi dabigatran.

Użu ta' inibituri tal-pompa tal-protoni

L-ghoti ta' inibituri tal-pompa tal-protoni (PPI – *proton-pump inhibitor*) jista' jiġi kkunsidrat biex jipprevjeni ħruġ ta' demm GI. F'każ ta' pazjenti pedjatriċi għandhom jiġu segwiti rakkmandazzjonijiet ta' tikkettar lokali għall-inibituri tal-pompa tal-protoni.

Parametri tal-koagulazzjoni tal-laboratorju

Għalkemm generalment dan il-prodott medicinali m'għandux bżonn ta' monitoraġġ antikoagulanti ta' rutina, il-kejl tal-antikoagulazzjoni marbuta ma' dabigatran jista' jkun utli biex tiġi osservata espożizzjoni għolja eċċessiva għal dabigatran fil-preżenza ta' fatturi addizzjonali ta' riskju.

Il-ħin ta' thrombin dilwit (dTT – *diluted thrombin time*), il-ħin tat-tagħqid ta' demm ta' ecarin (ECT – *ecarin clotting time*) u l-ħin ta' tromboplastin parżjali attivat (aPTT – *activated partial thromboplastin time*) jistgħu jipprovd informazzjoni utli, iżda r-riżultati għandhom jiġu interpreti b'kawtela minħabba varjabilità bejn it-testijiet (ara sezzjoni 5.1).

It-test tal-proporzjon normalizzat internazzjonali (INR – *international normalised ratio*) mhuiwex affidabbli f'pazjenti fuq dabigatran etexilate u żidiet pozittivi foloz ta' INR gew irrapportati. Għalhekk, it-testijiet tal-INR m'għandhomx jitwettqu.

Tabella 6 turi l-limiti tat-test tal-koagulazzjoni fil-livell minimu għall-pazjenti adulti li jistgħu jiġi assocjati ma' zieda fir-riskju ta' ħruġ ta' demm. Il-limiti rispettivi għall-pazjenti pedjatriċi mhumiex magħrufa (ara sezzjoni 5.1).

Tabella 6: Limiti tat-test tal-koagulazzjoni fil-livell minimu ghall-pazjenti adulti li jistgħu jiġu assoċjati ma' żieda fir-riskju ta' hruġ ta' demm

Test (valur minimu)	Indikazzjoni	
	Prevenzjoni primarja ta' VTE f'operazzjoni ortopedika	SPAF u DVT/PE
d'TT [ng/mL]	>67	>200
ECT [x darbiet il-limitu ta' fuq tan-normal]	L-ebda data	>3
aPTT [x darbiet il-limitu ta' fuq tan-normal]	>1.3	>2
INR	M'għandux jitwettaq	M'għandux jitwettaq

Użu ta' prodotti mediciinati fibrinolitici għat-trattament ta' puplesija iskemika akuta

L-użu ta' prodotti mediciinati fibrinolitici għat-trattament ta' puplesija iskemika akuta jista' jiġi kkunsidrat jekk il-pazjent ikollu dTT, ECT jew aPTT li ma jaqbżux il-limitu ta' fuq tan-normal (ULN – *upper limit of normal*) skont il-medda ta' referenza lokali.

Operazzjoni u interventi

Pazjenti fuq dabigatran etexilate li jkollhom operazzjoni jew proċeduri invaživi huma f'riskju miżjud ta' hruġ ta' demm. Għalhekk, interventi kirurgiċi jista' jkollhom bżonn it-twaqqif temporanju ta' dabigatran etexilate.

Pazjenti jistgħu jibqgħu fuq dabigatran etexilate waqt li jkunu qed jiġu kardjoverti. M'hemm l-ebda data disponibbli għal trattament b'dabigatran etexilate 110 mg darbejn kuljum f'pazjenti li jkollhom asportazzjoni tal-kateter għal fibrillazzjoni atrijali (ara sezzjoni 4.2).

Għandu jkun hemm kawtela meta t-trattament jitwaqqaf temporanjament għal interventi, u huwa ġġustifikat monitoraġġ tal-attività kontra l-koagulazzjoni tad-demm. It-tnejħiha ta' dabigatran f'pazjenti b'insuffiċjenza tal-kliewi tista' tieħu aktar żmien (ara sezzjoni 5.2). Dan għandu jiġi kkunsidrat qabel kwalunkwe proċedura. F'każiżiet bħal dawn, test tal-koagulazzjoni (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1) jista' jgħin biex jiddetermina jekk l-emostasi għadhiex indebolita.

Operazzjoni ta' emergenza jew proċeduri urgjenti

Dabigatran etexilate għandu jitwaqqaf temporanjament. Meta jkun meħtieġ it-treġġiġ lura malajr tal-effett kontra l-koagulazzjoni, il-mediċina speċifika tat-treġġiġ lura (idarucizumab) għal dabigatran hi disponibbli għall-pazjenti adulti. L-effikaċċa u s-sigurtà ta' idarucizumab ma ġewx determinati f'pazjenti pedjżejj.

L-emodijalisi tista' tneħħi dabigatran.

It-terapija tat-treġġiġ lura ta' dabigatran tesponi lill-pazjenti għar-riskju trombotiku tal-marda sottostanti tagħhom. It-trattament b'dabigatran etexilate jista' jerġa' jinbeda 24 siegħa wara l-għoti ta' idarucizumab, jekk il-pazjent ikun klinikament stabbli u tkun inkisbet emostasi adegwata.

Operazzjoni/interventi subakuti

Dabigatran etexilate għandu jitwaqqaf temporanjament. Operazzjoni/intervent għandhom jiġu ttardjati jekk ikun possibbli b'mill-inqas 12-il siegħa wara l-aħħar doża. Jekk l-operazzjoni ma tkunx tista' tigi ttardjata, ir-riskju ta' hruġ ta' demm jista' jiżdied. Dan ir-riskju ta' hruġ ta' demm għandu jintiżen kontra l-urġenza tal-intervent.

Operazzjoni mhux urgènti ppjanata minn qabel

Jekk ikun possibbli, dabigatran etexilate għandu jitwaqqaf mill-inqas 24 siegħa qabel proċeduri invaživi jew kirurgiċi. F'pazjenti li jkunu f'riskju ogħla ta' ħruġ ta' demm jew f'operazzjoni maġġuri fejn emostasi kompluta tista' tkun meħtieġa, ikkunsidra li twaqqaf dabigatran etexilate minn jumejn sa 4 ijiem qabel l-operazzjoni.

Tabella 7 turi fil-qosor ir-regoli għat-twaqqif qabel proċeduri invaživi jew kirurgiċi għal pazjenti adulti.

Tabella 7: Regoli għat-twaqqif qabel proċeduri invaživi jew kirurgiċi għal pazjenti adulti

Funzjoni tal-kliewi (CrCL f'mL/min)	<i>Half-life</i> stmata (sigħat)	Dabigatran etexilate għandu jitwaqqaf qabel operazzjoni mhux urgènti ppjanata minn qabel	
		Riskju għoli ta' ħruġ ta' demm jew operazzjoni maġġuri	Riskju standard
≥80	~ 13	jumejn qabel	24 siegħa qabel
≥50-<80	~ 15	jumejn sa 3 ijiem qabel	jum sa jumejn qabel
≥30-<50	~ 18	4 ijiem qabel	jumejn sa 3 ijiem qabel (>48 siegħa)

Ir-regoli għal twaqqif qabel proċeduri invaživi jew kirurgiċi għall-pazjenti pedjatriċi huma miġbura fil-qosor fit-tabella 8.

Tabella 8:Regoli għal twaqqif qabel proċeduri invaživi jew kirurgiċi għal pazjenti pedjatriċi

Funzjoni tal-kliewi (eGFR f'mL/min/1.73 m ²)	Waqqaf dabigatran qabel operazzjoni mhux urgènti ppjanata minn qabel
>80	24 siegħa qabel
50-80	jumejn qabel
<50	Dawn il-pazjenti ma ġewx studjati (ara sezzjoni 4.3).

Loppju fis-sinsla tad-dahar/loppju epidurali/titqiba fis-sinsla tad-dahar

Proċeduri bħal loppju fis-sinsla tad-dahar jista' jkollhom bżonn ta' funzjoni emostatika sħiħa.

Ir-riskju ta' ematoma fis-sinsla tad-dahar jew ematoma epidurali jista' jiżdied f'każijiet ta' titqib trawmatiku jew ripetut, u mill-użu fit-tul ta' kateters epidurali. Wara t-tnejhija ta' kateter, għandu jkun hemm intervall ta' mill-inqas sagħtejn qabel l-għoti tal-ewwel doża ta' dabigatran etexilate. Dawn il-pazjenti jeħtiegu osservazzjoni frekwenti għal sinjali u sintomi newroloġiċi ta' ematoma fis-sinsla tad-dahar jew ematoma epidurali.

Fażi ta' wara l-operazzjoni

It-trattament b'dabigatran etexilate għandu jinbeda mill-ġdid / jinbeda wara l-proċedura invaživa jew intervent kirurgiku malajr kemm jista' jkun, sakemm is-sitwazzjoni klinika tkun tippermetti u tkun ġiet stabbilita emostasi adegwata.

Pazjenti li jkunu f'riskju ta' ħruġ ta' demm jew pazjenti li jkunu f'riskju ta' espożizzjoni eċċessiva, b'mod speċjali pazjenti b'funzjoni tal-kliewi mnaqqsa (ara wkoll tabella 5), għandhom jiġu ttrattati b'kawtela (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1).

Pazjenti b'riskju għoli ta' mortalità kirurgika u b'fatturi ta' riskju intrinsiċi għal avvenimenti tromboembolici

Hemm *data* limitata dwar l-effikaċja u s-sigurtà għal dabigatran etexilate disponibbli f'dawn il-pazjenti, u għalhekk għandhom jiġu trattati b'attenzjoni.

Operazzjoni minħabba ksur fil-ġenbejn

M'hemmx *data* dwar l-użu ta' dabigatran etexilate f'pazjenti li jkollhom operazzjoni minħabba ksur fil-ġenbejn.

Għalhekk, it-trattament mħuwiex rakkommendat.

Indeboliment tal-fwied

Pazjenti b'livell għoli ta' enzimi tal-fwied ta' > 2 ULN kienu eskluži fil-provi kliniči ewlenin. M'hemm l-ebda esperjenza ta' trattament disponibbli għal din is-sottopolazzjoni ta' pazjenti, u għalhekk, l-użu ta' dabigatran etexilate mhux rakkommendat f'din il-popolazzjoni. Indeboliment tal-fwied jew mard tal-fwied li jkunu mistennija li jkollhom kwalunkwe impatt fuq is-sopravivenza huma kontraindikati (ara sezzjoni 4.3).

Interazzjoni ma' indutturi ta' P-gp

L-ghoti fl-istess ħin ta' indutturi ta' P-gp hu mistenni li jwassal għal tnaqqis fil-konċentrazzjonijiet ta' dabigatran fil-plażma, u għandu jiġi evitat (ara sezzjonijiet 4.5 u 5.2).

Pazjenti bis-sindrome antifosfolipid

Antikoagulanti Orali b'azzjoni diretta (DOACs) inkluži dabigatran etexilate mhumiex rakkommendati għal pazjenti bi storja ta' tromboži li huma dijanostikati bis-sindrome antifosfolipid. B'mod partikolari għal pazjenti li huma tripli pożittivi (għal antikoagulanti ta' lupus, antikorpi ta' antikardjolipin u antikorpi ta' kontra l-beta 2-glikoproteina I), il-kura b'DOACs tista' tīgi assoċjata ma' rati miżjud ta' avvenimenti trombotiċi rikorrenti meta mqabbla mat-terapija b'antagonist ta' vitamina K.

Infart Mijokardijaku (MI – Myocardial Infarction)

Fl-istudju ta' fażi III RE-LY (SPAF, ara sezzjoni 5.1), ir-rata globali ta' MI kienet ta' 0.82, 0.81, u 0.64% / sena għal dabigatran etexilate 110 mg darbtejn kuljum, dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum u warfarin, rispettivament, żieda fir-riskju relattività għal dabigatran ta' 29% u 27% meta mqabbel ma' warfarin. Irrispettivament mit-terapija, l-ogħla riskju assolut ta' MI ġie osservat fis-sottogruppi li ġejjin, b'riskju relattività simili: pazjenti li kellhom MI fil-passat, pazjenti li għandhom ≥65 sena bid-dijabete jew inkella marda tal-arterji koronarji, pazjenti b'porzjon ta' tħalli 'il barra mill-ventrikula tax-xellug ta' <40 %, u pazjenti b'disfunzjoni moderata tal-kliewi. Flimkien ma' dan, riskju ogħla ta' MI ġie osservat f'pazjenti li kienu qed jieħdu ASA flimkien ma' clopidogrel jew clopidogrel wahdu fl-istess ħin.

Fi tliet studji ta' fażi III dwar DVT/PE ikkontrollati b'mod attiv, ġiet irrappurtata rata ogħla ta' MI f'pazjenti li rċivew dabigatran etexilate milli f'dawk li rċivew warfarin: 0.4% kontra 0.2% fl-istudji fuq żmien qasir RE-COVER u RE-COVER II; u 0.8% kontra 0.1% fil-prova fit-tul RE-MEDY. Iż-żieda kienet statistikament sinifikanti f'dan l-istudju ($p = 0.022$).

Fl-istudju RE-SONATE, li qabbel lil dabigatran etexilate mal-plaċebo, ir-rata ta' MI kienet ta' 0.1% għal pazjenti li rċivew dabigatran etexilate u 0.2% għal pazjenti li rċivew plaċebo.

Pazjenti b'kanċer attiv (DVT/PE, VTE fit-tfal)

L-effikaċja u s-sigurtà ma ġewx determinati għal pazjenti b'DVT/PE li jkollhom kanċer attiv. Hemm *data* limitata dwar l-effikaċja u s-sigurtà għal pazjenti pedjatriċi b'kanċer attiv.

Popolazzjoni pedjatrika

Għal xi pazjenti pedjatriċi specifiċi ħafna, eż. pazjenti b'mard tal-musrana ż-żgħira fejn l-assorbiment jista' jkun affettwat, għandu jiġi kkunsidrat l-użu ta' sustanza kontra il-koagulazzjoni tad-demm b'rotta ta' għoti parenterali.

Eċċipjenti

Dan il-prodott mediċinali fih inqas minn 1 mmol ta' sodium (23 mg) għal kull kapsula, jiġifieri esenzjalment “hieles mis-sodium”.

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

Interazzjonijiet tat-trasportatur

Dabigatran etexilate huwa substrat għat-trasportatur tal-effluss P-gp. L-ġħoti fl-istess hin ta' inibituri ta' P-gp (ara tabella 9) hu mistenni li jirriżulta f'żieda fil-konċentrazzjonijiet ta' dabigatran fil-plażma.

Jekk ma jkunx deskrift spesifikament mod ieħor, sorveljanza klinika mill-qrib (li tfittex sinjal ta' ħruġ ta' demm jew anemija) hi meħtieġa meta dabigatran jingħata flimkien ma' inibituri qawwija ta' P-gp. F'kombinazzjoni ma' xi inibituri ta' P-gp jista' jkun meħtieġ tnaqqis fid-doża (ara sezzjonijiet 4.2, 4.3, 4.4 u 5.1).

Tabella 9: Interazzjonijiet tat-trasportatur

<i>Inhibituri ta' P-gp</i>	
<i>L-użu fl-istess hin huwa kontraindikat (ara sezzjoni 4.3)</i>	
Ketoconazole	Ketoconazole žied il-valuri totali tal-AUC _{0-∞} u s-C _{max} ta' dabigatran bi 2.38 darba u 2.35 darba, rispettivament, wara doża orali waħda ta' 400 mg, u bi 2.53 darba u 2.49 darba, rispettivament, wara li ngħatat doża orali multipla ta' 400 mg ketoconazole darba kuljum.
Dronedarone	Meta dabigatran etexilate u dronedarone ingħataw fl-istess hin, il-valuri totali tal-AUC _{0-∞} u C _{max} ta' dabigatran zdiedu b'madwar 2.4 darbiet u 2.3 darbiet rispettivament, wara dożagiġ multiplu ta' 400 mg dronedarone darbtejn kuljum, u b'madwar 2.1 darbiet u 1.9 darbiet, rispettivament, wara doża waħda ta' 400 mg.
Itraconazole, cyclosporine	Ibbażat fuq riżultati <i>in vitro</i> jista' jkun mistenni effett simili bħal b'ketoconazole.
Glecaprevir / pibrentasvir	L-użu ta' dabigatran etexilate flimkien mal-kombinazzjoni ta' doża fissa tal-inhibituri ta' P-gp glecaprevir/pibrentasvir intwera li jżid l-esponiment għal dabigatran u jista' jżid ir-riskju ta' fsada.
<i>L-użu fl-istess hin mhux rakkomandat</i>	
Tacrolimus	Instab li tacrolimus <i>in vitro</i> għandu livell simili ta' effett inibitorju fuq P-gp bħal dak li ġie osservat b'itraconazole u cyclosporine. Dabigatran etexilate ma ġiex studjat klinikament flimkien ma' tacrolimus. Madankollu, <i>data</i> klinika limitata b'substrat ieħor ta' P-gp (everolimus) tissuġġerixxi li l-inibizzjoni ta'

	P-gp b'tacrolimus hija aktar dgħajfa minn dik osservata b'inibituri qawwija ta' P-gp.
--	---

Għandu jkun hemm kawtela f'każ ta' użu fl-istess ħin (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4)

Verapamil	<p>Meta dabigatran etexilate (150 mg) ingħata flimkien ma' verapamil orali, is-C_{max} u l-AUC ta' dabigatran żdiedu, iżda l-kobor ta' din il-bidla jvarja skont il-ħin tal-ġhoti u l-formulazzjoni ta' verapamil (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4).</p> <p>L-akbar żieda fl-espożizzjoni għal dabigatran kienet osservata bl-ewwel doża ta' formulazzjoni ta' verapamil li terhi l-mediċina b'mod immedjat, mogħtija siegħa qabel it-teħid ta' dabigatran etexilate (żieda tas-C_{max} b'madwar 2.8 darbiet u tal-AUC b'madwar 2.5 darbiet). L-effett tnaqqas b'mod progressiv bl-ġhoti ta' formulazzjoni li terhi l-mediċina bil-mod (żieda tas-C_{max} b'madwar 1.9 darbiet u tal-AUC b'madwar 1.7 darbiet) jew l-ġhoti ta' doži multipli ta' verapamil (żieda tas-C_{max} b'madwar 1.6 darbiet u tal-AUC b'madwar 1.5 darbiet).</p> <p>Ma kien hemm l-ebda interazzjoni sinifikanti osservata meta verapamil ingħata sagħtejn wara dabigatran etexilate (żieda tas-C_{max} b'madwar 1.1 darbiet u tal-AUC b'madwar 1.2 darbiet). Dan huwa spjegat mill-assorbiment komplut ta' dabigatran wara sagħtejn</p>
Amiodarone	<p>Meta dabigatran etexilate ngħata flimkien ma' doža orali waħda ta' 600 mg ta' amiodarone, il-medda u r-rata tal-assorbiment ta' amiodarone u tal-metabolit attiv tiegħi DEA essenzjalment ma nbidlux. L-AUC u s-C_{max} ta' dabigatran żdiedu b'madwar 1.6 darbiet u 1.5 darbiet, rispettivament. Minħabba l-half-life twila ta' amiodarone, il-potenzjal ta' interazzjoni jista' ježisti għal ġimġhat wara t-twaqqif ta' amiodarone (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4).</p>
Quinidine	<p>Quinidine ngħata bħala doža ta' 200 mg kull sagħtejn sa doža totali ta' 1,000 mg. Dabigatran etexilate ngħata darbtejn kuljum fuq perjodu ta' 3 ijiem konsekuttivi, fit-3^{et} jum bi jew mingħajr quinidine. L-AUC_{t,ss} u s-C_{max,ss} ta' dabigatran żdiedu bħala medja b'1.53 darba u 1.56 darba, rispettivament bl-użu fl-istess ħin ta' quinidine (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4).</p>
Clarithromycin	<p>Meta clarithromycin (500 mg darbtejn kuljum) ingħata flimkien ma' dabigatran etexilate lill-voluntiera f'saħħithom, kienet osservata żieda tal-AUC b'madwar 1.19-il darba u tas-C_{max} b'madwar 1.15-il darba.</p>
Ticagrelor	<p>Meta doža waħda ta' 75 mg dabigatran etexilate għiet mogħtija fl-istess waqt ma' doža għolja tal-bidu ta' 180 mg ta' ticagrelor, l-AUC u s-C_{max} ta' dabigatran żdiedu b'1.73 darba u 1.95 darba, rispettivament. Wara doži multipli ta' ticagrelor 90 mg darbtejn kuljum iż-żieda fl-esponiment għal dabigatran kienet ta' 1.56 darba u 1.46 darba għas-C_{max} u l-AUC rispettivament.</p> <p>L-ġhoti fl-istess ħin ta' doža għolja tal-bidu ta' 180 mg ta' ticagrelor u 110 mg ta' dabigatran etexilate (fi stat fiss) żied l-AUC_{t,ss} u s-C_{max,ss} ta' dabigatran b'1.49 darba u 1.65 darba, rispettivament, meta mqabbel ma' dabigatran etexilate mogħti waħdu. Meta doža għolja tal-bidu ta' 180 mg ta' ticagrelor ingħatat sagħtejn wara 110 mg ta' dabigatran etexilate (fi stat fiss), iż-żieda tal-AUC_{t,ss} u s-C_{max,ss} ta' dabigatran naqset għal 1.27 darba u 1.23 darba, rispettivament, meta mqabbbla ma' dabigatran etexilate mogħti waħdu. Dan it-teħid mhux fl-istess ħin huwa l-ġhoti rakkommandat ghall-bidu ta' ticagrelor b'doža għolja tal-bidu.</p> <p>L-ġhoti fl-istess ħin ta' 90 mg ta' ticagrelor darbtejn kuljum (doža ta' manteniment) ma' 110 mg ta' dabigatran etexilate żied l-AUC_{t,ss} u s-C_{max,ss} aġġustati ta' dabigatran b'1.26 darba u 1.29 darba, rispettivament, meta mqabbel ma' dabigatran etexilate mogħti waħdu.</p>

Posaconazole	Posaconazole jinibixxi wkoll P-gp sa ġertu punt iżda ma ġiex studjat klinikament. Għandu jkun hemm kawtela meta dabigatran etexilate jingħata flimkien ma' posaconazole.
<u><i>Indutturi ta' P-gp</i></u>	
L-užu fl-istess hin għandu jiġi evitat.	
eż. rifampicin, St. John's wort (Hypericum perforatum), carbamazepine, jew phenytoin	<p>L-ghoti fl-istess hin huwa mistenni li jirriżulta fi tnaqqis fil-konċentrazzjonijiet ta' dabigatran.</p> <p>Dożaġġ minn qabel tal-probe <i>inducer</i> rifampicin b'doża ta' 600 mg darba kuljum għal 7 ijiem naqqas il-massimu ta' dabigatran totali u l-espożizzjoni totali b'65.5% u 67%, rispettivament. L-effett li jinduči tnaqqas u dan irriżulta f'espōzizzjoni għal dabigatran li kienet qrib dik ta' referenza sa jum 7 wara l-waqfien tat-trattament b'rifampicin. Ma kienet osservata l-ebda żieda addizzjonali fil-bijod disponibilità wara li kienu ghaddew 7 ijiem oħra.</p>
<u><i>Inhibituri ta' protease bħal ritonavir</i></u>	
L-užu fl-istess hin mhux rakkomandat	
eż. ritonavir u l-kombinazzjonijiet tiegħu ma' inhibituri oħra tal-protease	Dawn jaffettwaw P-gp (bħala inibitur jew bħala induttur). Ma gewx studjati u għalhekk mħumiex rakkomandati għal trattament fl-istess hin ma' dabigatran etexilate.
<u><i>Substrat ta' P-gp</i></u>	
Digoxin	Fi studju li sar fuq 24 persuna f'saħħiha, meta dabigatran etexilate nghata flimkien ma' digoxin, ma kien osservat l-ebda tibdil fuq digoxin u l-ebda tibdil klinikament rilevanti fuq l-espożizzjoni għal dabigatran.

Mediċini kontra l-koagulazzjoni tad-demm u prodotti medicinali kontra l-aggregazzjoni tal-plejtlits

M'hemmx esperjenza jew hemm esperjenza limitata biss bit-trattamenti li ġejjin li jistgħu jżidu r-riskju ta' hrugħ ta' demm meta jintużaw fl-istess hin ma' dabigatran etexilate: mediċini kontra l-koagulazzjoni tad-demm bħal eparina mhux frazzjonata (UFH – *unfractionated heparin*), eparini b'piż molekulari baxx (LMWH – *low molecular weight heparins*), u derivattivi tal-eparina (fondaparinux, desirudin), prodotti mediċinali trombolitiċi, u antagonisti tal-vitamina K, rivaroxaban jew mediċini kontra l-koagulazzjoni tad-demm orali oħrajn (ara sezzjoni 4.3), u prodotti mediċinali kontra l-aggregazzjoni tal-plejtlits bħal antagonisti tar-riċettur GPIIb/IIIa, ticlopidine, prasugrel, ticagrelor, dextran, u sulfapyrazone (ara sezzjoni 4.4).

Mid-data miġbura fl-istudju ta' fażi III RE-LY (ara sezzjoni 5.1) kien osservat li l-užu fl-istess hin ta' mediċini orali jew parenterali oħrajn kontra l-koagulazzjoni tad-demm, iżid ir-rati ta' hrugħ ta' demm maġġuri kemm b'dabigatran etexilate kif ukoll b'warfarin b'madwar 2.5 darbiet, primarjament assocjat ma' sitwazzjonijiet meta taqleb minn medicina kontra l-koagulazzjoni tad-demm għal oħra (ara sezzjoni 4.3). Barra dan, l-užu fl-istess hin ta' mediċini kontra l-plejtlits, ASA jew clopidogrel bejn wieħed u ieħor irdoppja r-rati ta' hrugħ ta' demm maġġuri kemm b'dabigatran etexilate kif ukoll b'warfarin (ara sezzjoni 4.4).

UFH jista' jingħata b'dozi meħtieġa biex jinżamm kateter f'vna ċentrali jew f'arterja miftuh jew waqt asportazzjoni tal-kateter għal fibrillazzjoni atrijali (ara sezzjoni 4.3).

Tabella 10: Interazzjonijiet ma' medicini kontra l-koagulazzjoni tad-demm u prodotti medicinali kontra l-aggregazzjoni tal-plejtlits

NSAIDs	NSAIDs li jingħataw għal analgesija ta' żmien qasir ġew murija li mhumiex marbuta ma' žieda fir-riskju ta' ħruġ ta' demm meta jingħataw flimkien ma' dabigatran etexilate. B'użu kroniku fl-istudju RE-LY, l-NSAIDs żiedu r-riskju ta' ħruġ ta' demm b'madwar 50% kemm b'dabigatran etexilate kif ukoll b'warfarin.
Clopidogrel	F'voluntiera rgiel żgħażagh f'saħħithom, l-ghoti fl-istess hin ta' dabigatran etexilate u clopidogrel ma rriżulta fl-ebda titwil addizzjonali fil-ħinijiet ta' ħruġ ta' demm kapillari meta mqabbel ma' terapija li fiha clopidogrel jingħata waħdu. Flimkien ma' dan, l-AUC _{t,ss} u s-C _{max,ss} ta' dabigatran u l-kejl tal-koagulazzjoni ghall-effett ta' dabigatran jew l-inibuzzjoni tal-aggregazzjoni tal-plejtlits bħala kejl tal-effett ta' clopidogrel, baqgħu essenzjalment mhux mibdula meta tqabblu trattament ikkombinat u t-trattamenti rispettivi b'medicina waħda. B'doża għolja tal-bidu ta' 300 mg jew 600 mg clopidogrel, l-AUC _{t,ss} u C _{max,ss} ta' dabigatran żiddu b'madwar 30-40% (ara sezzjoni 4.4).
ASA	L-ghoti flimkien ta' ASA u 150 mg ta' dabigatran etexilate darbtejn kuljum jista' jżid ir-riskju ta' kwalunkwe ħruġ ta' demm minn 12% għal 18% u 24% b'81 mg u 325 mg ASA, rispettivament (ara sezzjoni 4.4).
LMWH	L-użu fl-istess hin ta' LMWHs, bhal enoxaparin u dabigatran etexilate ma' giex mistħarreg spċċifikament. Wara li t-trattament inbidel minn trattament ta' 3 ijiem b'40 mg enoxaparin s.c. darba kuljum, 24 siegħa wara l-ahħar doža ta' enoxaparin, l-espożizzjoni għal dabigatran kienet ftit aktar baxxa minn dik wara l-ghoti ta' dabigatran etexilate (doža waħda ta' 220 mg) waħdu. Attività ogħla kontra FXa/FIIa ġiet osservata wara l-ghoti ta' dabigatran etexilate bi trattament minn qabel b'enoxyaparin meta mqabbla ma' dik wara trattament b'dabigatran etexilate waħdu. Dan hu kkunsidrat li jiġi minħabba l-effett carry-over ta' trattament b'enoxyaparin, u huwa meqjus bħala li muhiex klinikament rilevanti. Testijiet oħrajn ta' antikoagulazzjoni relatati ma' dabigatran ma nbidlux b'mod sinifikanti bi trattament minn qabel b'enoxyaparin.

Interazzjonijiet oħra

Tabella 11: Interazzjonijiet oħra

<u>Inhibituri selettivi tal-assorbiment mill-ġdid ta' serotonin (SSRIs – selective serotonin re-uptake inhibitors) jew inhibituri selettivi tal-assorbiment mill-ġdid ta' serotonin norepinephrine (SNRIs – selective serotonin norepinephrine re-uptake inhibitors)</u>	
SSRIs, SNRIs	SSRIs u SNRIs żiedu r-riskju ta' ħruġ ta' demm f'RE-LY fil-gruppi kollha ta' trattament.
<u>Sustanzi li jinfluwenzaw il-pH gastrika</u>	
Pantoprazole	Meta dabigatran etexilate ngħata flimkien ma' pantoprazole, kien osservat tnaqqis fl-AUC ta' dabigatran ta' madwar 30%. Pantoprazole u inhibituri tal-pompa tal-protoni (PPI – proton-pump inhibitors) oħrajn ingħataw flimkien ma' dabigatran etexilate fi provi kliniči, u ma deherx li trattament fl-istess hin b'PPI inaqqs l-effikaċċja ta' dabigatran etexilate.
Ranitidine	L-ghoti ta' ranitidine flimkien ma' dabigatran etexilate ma kellu l-ebda effett klinikament rilevanti fuq l-ammont ta' assorbiment ta' dabigatran.

Interazzjonijiet marbuta mal-profil metaboliku ta' dabigatran etexilate u dabigatran

Dabigatran etexilate u dabigatran mhumiex metabolati mis-sistema taċ-ċitokrom P450 u m'għandhom l-ebda effetti *in vitro* fuq l-enzimi taċ-ċitokrom P450 tal-bniedem. Għalhekk, interazzjonijiet relatati tal-prodott mediċinali mhumiex mistennija b'dabigatran.

Popolazzjoni pedjatrika

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Nisa li jistgħu joħorġu tqal

Nisa li jistgħu joħorġu tqal għandhom jevitaw li joħorġu tqal waqt it-trattament b'dabigatran etexilate.

Tqala

Hemm *data* limitata dwar l-użu ta' dabigatran etexilate f'nisa tqal.

Studji f'animali urew effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva (ara sezzjoni 5.3). Ir-riskju potenzjali għall-bniedem mhuwiex magħruf.

Dabigatran etexilate m'għandux jintuża waqt it-tqala sakemm ma jkunx hemm bżonn ċar.

Treddiġħ

M'hemm l-ebda *data* klinika dwar l-effett ta' dabigatran fuq trabi li jkunu qed jerdgħu.

It-treddiġħ għandu jitwaqqaf waqt it-trattament b'dabigatran etexilate.

Fertilità

M'hemm l-ebda *data* disponibbli dwar il-bniedem.

Fi studji fuq l-annuali, ġie osservat effett fuq il-fertilità tan-nisa fis-sura ta' tnaqqis fl-impjantazzjoniżiet u żieda fit-telf ta' qabel l-impjantazzjoni b'doża ta' 70 mg/kg (li tirrappreżenta livell ta' espożizzjoni tal-plażma ta' 5 darbiet oħla meta mqabbel mal-pazjenti). Ma ġew osservati l-ebda effetti oħra fuq il-fertilità tan-nisa. Ma kien hemm l-ebda influwenza fuq il-fertilità tal-irġiel. B'doži li kieni tossici għall-ommijiet (li jirrappreżentaw livell ta' espożizzjoni tal-plażma minn 5 sa 10 darbiet oħla meta mqabbel mal-pazjenti), ġew osservati tnaqqis fil-piż tal-ġisem tal-fetu u fil-vijabilità tal-embriju u l-fetu flimkien ma' żieda fil-varjazzjoni tal-fetu, fil-firien u fil-fniek. Fl-istudju ta' qabel u wara t-twelid, kienet osservata żieda fil-mortalità tal-fetu b'doži li kieni tossici għall-ommijiet (doża li tikkorrispondi għal-livell ta' espożizzjoni tal-plażma li huwa 4 darbiet oħla minn dak osservat fil-pazjenti).

4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni

Dabigatran etexilate m'għandu l-ebda effett jew ftit li xejn għandu effett fuq il-hila biex issuq u thaddem magni.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Dabigatran etexilate ġie evalwat fi provi kliniči globali f'madwar 64,000 pazjent; li minnhom madwar 35,000 pazjent ġew ittrattati b'dabigatran etexilate.

B'kollo, madwar 9% tal-pazjenti ttrattati għal operazzjoni mhux urgenti ppjanata minn qabel tal-ġenbejn jew tal-irkoppa (trattament għal-żmien qasir sa 42 jum), 22% tal-pazjenti b'fibrillazzjoni

atrijali trattati ghall-prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku (trattament fit-tul sa 3 snin), 14% tal-pazjenti trattati għal DVT/PE u 15% tal-pazjenti trattati ghall-prevenzjoni ta' DVT/PE kellhom reazzjonijiet avversi.

L-aktar avveniment li kien irappurtat b'mod komuni huwa ħruġ ta' demm li seħħ f'madwar 14% tal-pazjenti trattati għal żmien qasir għal operazzjoni mhux urgenti ppjanata minn qabel ta' sostituzzjoni tal-ġenbejn jew tal-irkoppa, 16.6% f'pazjenti b'fibrillazzjoni atrijali trattati għal tul ta' żmien ghall-prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku, u f'14.4% tal-pazjenti adulti trattati għal DVT/PE. Flimkien ma' dan, ħruġ ta' demm seħħ f'19.4% tal-pazjenti fil-prova dwar il-prevenzjoni ta' DVT/PE, RE-MEDY (pazjenti adulti) u f'10.5% tal-pazjenti fil-prova dwar il-prevenzjoni ta' DVT/PE, RE-SONATE (pazjenti adulti).

Billi l-popolazzjonijiet ta' pazjenti trattati fit-tliet indikazzjonijiet mhumiex komparabbli u l-avvenimenti ta' ħruġ ta' demm huma distribwiti fuq diversi Klassijiet tas-Sistemi u tal-Organi (SOC – *System Organ Classes*), deskriżżjoni fil-qosor ta' ħruġ ta' demm maġġuri u kull ħruġ ta' demm huma kkategorizzati skont l-indikazzjoni u pprovduti fit-tabelli 13-17 hawn taħt.

Għalkemm bi frekwenza baxxa fil-provi kliniči, ħruġ ta' demm maġġuri jew sever jista' jseħħ u, irrisspettivament mill-post fejn iseħħ, jista' jwassal għal riżultati li jikkawżaw diżabilità, ikunu ta' periklu għall-hajja jew anki fatali.

List ta' reazzjonijiet avversi f'tabella

Tabella 12 turi r-reazzjonijiet avversi identifikati minn studji u *data* ta' wara t-tqegħid fis-suq fl-indikazzjonijiet għall-prevenzjoni ta' VTE primarja wara operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-ġenbejn jew tal-irkoppa, prevenzjoni ta' puplesija tromboembolika u emboliżmu sistemiku f'pazjenti b'fibrillazzjoni atrijali, trattament ta' DVT/PE u prevenzjoni ta' DVT/PE. Dawn huma kklassifikati skont il-kategoriji tal-Klassifika tas-Sistemi u tal-Organi (SOC – *System Organ Class*) u l-frekwenza bl-użu tal-konvenzjoni li ġejja: komuni hafna ($\geq 1/10$), komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$), mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa $< 1/100$), rari ($\geq 1/10,000$ sa $< 1/1,000$), rari hafna ($< 1/10,000$), mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-*data* disponibbli).

Tabella 12:Reazzjonijiet avversi

SOC / Terminu ppreferut.	Frekwenza		
	Prevenzjoni ta' VTE primarja wara operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-ġenbejn jew tal-irkoppa	Prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku f'pazjenti b'fibrillazzjoni atrijali	Trattament ta' DVT/PE u prevenzjoni ta' DVT/PE
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika			
Anemija	Mhux komuni	Komuni	Mhux komuni
Tnaqqis fl-emoglobina	Komuni	Mhux komuni	Mhux magħruf
Tromboċitopenija	Rari	Mhux komuni	Rari
Tnaqqis fl-ematokrit	Mhux komuni	Rari	Mhux magħruf
Newtropenija	Mhux magħruf	Mhux magħruf	Mhux magħruf
Agranuloċitosi	Mhux magħruf	Mhux magħruf	Mhux magħruf
Disturbi fis-sistema immuni			
Sensittività eċċessiva għall-mediciċina	Mhux komuni	Mhux komuni	Mhux komuni
Raxx	Rari	Mhux komuni	Mhux komuni
Hakk	Rari	Mhux komuni	Mhux komuni
Reazzjoni anafilattika	Rari	Rari	Rari
Angħoedima	Rari	Rari	Rari
Urtikarja	Rari	Rari	Rari

Bronkospažmu	Mhux magħruf	Mhux magħruf	Mhux magħruf
Disturbi fis-sistema nervuża			
Emorragija fil-kranju	Rari	Mhux komuni	Rari
Disturbi vaskulari			
Ematoma	Mhux komuni	Mhux komuni	Mhux komuni
Emorraġja	Rari	Mhux komuni	Mhux komuni
Emorragija mill-ferita	Mhux komuni	-	
Disturbi respiratorji, toraċiċi u medjastinali			
Epistassi	Mhux komuni	Komuni	Komuni
Emoptisi	Rari	Mhux komuni	Mhux komuni
Disturbi gastrointestinali			
Emorraġja gastrointestinali	Mhux komuni	Komuni	Komuni
Ugħiġi ta' żaqq	Rari	Komuni	Mhux komuni
Dijarea	Mhux komuni	Komuni	Mhux komuni
Dispepsja	Rari	Komuni	Komuni
Nawseja	Mhux komuni	Komuni	Mhux komuni
Emorraġja mir-rektum	Mhux komuni	Mhux komuni	Komuni
Emorraġja tal-murliti	Mhux komuni	Mhux komuni	Mhux komuni
Ulċera gastrointestinali, li tinkludi ulċera esofagali	Rari	Mhux komuni	Mhux komuni
Gastroesofagite	Rari	Mhux komuni	Mhux komuni
Marda ta' rifluss gastroesofagali	Rari	Mhux komuni	Mhux komuni
Rimettar	Mhux komuni	Mhux komuni	Mhux komuni
Disfaġja	Rari	Mhux komuni	Rari
Disturbi fil-fwied u fil-marrara			
Funzjoni tal-fwied anormali / Test tal-funzjoni tal-fwied anormali	Komuni	Mhux komuni	Mhux komuni
Żieda ta' alanine aminotransferase	Mhux komuni	Mhux komuni	Mhux komuni
Żieda ta' aspartate aminotransferase	Mhux komuni	Mhux komuni	Mhux komuni
Żieda tal-enzimi tal-fwied	Mhux komuni	Rari	Mhux komuni
Iperbilirubinemija	Mhux komuni	Rari	Mhux magħruf
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda			
Emorraġja mill-ġilda	Mhux komuni	Komuni	Komuni
Alopeċja	Mhux magħruf	Mhux magħruf	Mhux magħruf
Disturbi muskoluskeletriċi u tat-tessuti konnettivi			
Emartroži	Mhux komuni	Rari	Mhux komuni
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja			
Emorraġja ġenitourologika, li tinkludi ematurja	Mhux komuni	Komuni	Komuni
Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata			
Emorraġja fis-sit tal-injezzjoni	Rari	Rari	Rari
Emorraġja fis-sit tal-kateter	Rari	Rari	Rari
Tisfija bid-demm	Rari	-	
Koriment, avvelenament u komplikazzjonijiet ta' xi proċedura			
Emorraġja trawmatika	Mhux komuni	Rari	Mhux komuni
Emorraġja fis-sit tal-inċiżjoni	Rari	Rari	Rari
Ematoma wara l-proċedura	Mhux komuni	-	-
Emorraġja wara l-proċedura	Mhux komuni	-	
Anemija wara l-operazzjoni	Rari	-	-

Tisfija wara l-proċedura	Mhux komuni	-	-
Tnixxija mill-ferita	Mhux komuni	-	-
Proċeduri kirurgiċi u medici			
Tnixxija mill-ferita	Rari	-	-
Tnixxija wara l-proċedura	Rari	-	-

Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

Reazzjonijiet ta' hruġ ta' demm

Minħabba l-mod ta' azzjoni farmakoloġika, l-użu ta' dabigatran etexilate jista' jkun assoċjat ma' riskju akbar ta' hruġ ta' demm li ma jidhirx jew li jkun evidenti minn kwalunkwe tessut jew organu. Is-sinjali, is-sintomi u s-severità (inkluż riżultat fatali) ivarjaw skont il-post u l-grad jew il-firxa tal-hruġ ta' demm u/jew l-anemija. Fl-istudji kliniči hruġ ta' demm mill-mukuža (eż. gastrointestinali, ġenitourinarja) kien osservat b'mod aktar frekwenti waqt trattament fit-tul b'dabigatran etexilate meta mqabbel ma' trattament b'VKA. Għalhekk, minbarra sorveljanza klinika adegwata, ittestjar fil-laboratorju tal-emoglobina/ematokrit huwa ta' valur biex jiġi identifikat hruġ ta' demm li ma jidhirx. Ir-riskju ta' hruġ ta' demm jista' jiżdied f'ċerti gruppi ta' pazjenti eż- dawk il-pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi u/jew fuq trattament fl-istess hin li jaffettwa l-emostasi jew b'inibituri qawwija ta' P-gp (ara sezzjoni 4.4 Riskju emorraqiku). Komplikazzjonijiet emorraqiċi jistgħu jiġi osservati bħala dghufija, dehra pallida, sturdament, uġiġi ta' ras jew nefha mhux spiegata, qtugħi ta' nifs, u xokk mhux spiegat.

Komplikazzjonijiet magħrufa ta' hruġ ta' demm bħas-sindrome tal-kompartiment u insuffiċjenza akuta tal-kliewi minħabba ipoperfusjoni u nefropatija relatata mal-antikoagulant f'pazjenti b'fatturi ta' riskju li jippredisponeu gew irrapportati għal dabigatran etexilate. Għalhekk, il-possibbiltà ta' emorraqija għandha tiġi kkunsidrata fl-evalwazzjoni tal-kondizzjoni fi kwalunkwe pazjent ittrattat b'mediċina kontra l-koagulazzjoni tad-demm. Għal pazjenti adulti sustanza ta' treggħiġ lura specifika għal dabigatran, idarucizumab, hija disponibbli f'każ ta' hruġ ta' demm li ma jistax jiġi kkontrollat (ara Sezzjoni 4.9).

Prevenzjoni primarja ta' VTE f'operazzjoni ortopedika

Tabella 13 turi n-numru (%) ta' pazjenti li kellhom ir-reazzjoni avversa hruġ ta' demm matul il-perjodu ta' trattament fil-prevenzjoni ta' VTE fiż-żewġ provi kliniči importanti ħafna, skont id-doża.

Tabella 13: Numru (%) ta' pazjenti li kellhom ir-reazzjoni avversa hruġ ta' demm

	Dabigatran etexilate 150 mg darba kuljum N (%)	Dabigatran etexilate 220 mg darba kuljum N (%)	Enoxaparin N (%)
Ittrattati	1,866 (100.0)	1,825 (100.0)	1,848 (100.0)
Hruġ ta' demm maġġuri	24 (1.3)	33 (1.8)	27 (1.5)
Kull hruġ ta' demm	258 (13.8)	251 (13.8)	247 (13.4)

Prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku f'pazjenti adulti b'NVAF b'fattur ta' riskju wieħed jew aktar

Tabella 14 turi każijiet ta' hruġ ta' demm ikkategorizzati fi hruġ ta' demm maġġuri u kwalunkwe każ- ta' hruġ ta' demm fl-istudju importanti ħafna li ttestja l-prevenzjoni ta' puplesija tromboembolika u emboliżmu sistemiku f'pazjenti b'fibrillazzjoni atrijali.

Tabella 14:Kažijiet ta' hruġ ta' demm fi studju li ttestja l-prevenzjoni ta' puplesija tromboembolika u emboliżmu sistemiku f'pazjenti b'fibrillazzjoni atrijali

	Dabigatran etexilate 110 mg darbtejn kuljum	Dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum	Warfarin
Persuni magħżula b'mod każwali	6,015	6,076	6,022
Hruġ ta' demm maġġuri	347 (2.92%)	409 (3.40%)	426 (3.61%)
Hruġ ta' demm fil-kranju	27 (0.23%)	39 (0.32%)	91 (0.77%)
Hruġ ta' demm gastrointestinali	134 (1.13%)	192 (1.60%)	128 (1.09%)
Hruġ ta' demm fatali	26 (0.22%)	30 (0.25%)	42 (0.36%)
Hruġ ta' demm minuri	1,566 (13.16%)	1,787 (14.85%)	1,931 (16.37%)
Kwalunkwe hruġ ta' demm	1,759 (14.78%)	1,997 (16.60%)	2,169 (18.39%)

Persuni li ntgħażlu b'mod każwali għal dabigatran etexilate 110 mg darbtejn kuljum jew 150 mg darbtejn kuljum kellhom riskju aktar baxx b'mod sinifikanti ta' hruġ ta' demm ta' periklu għal ġajja u hruġ ta' demm fil-kranju meta mqabbel ma' warfarin [$p < 0.05$]. Iz-żeewg qawwiet tad-doża ta' dabigatran etexilate kellhom ukoll rata totali ta' hruġ ta' demm li kienet aktar baxxa b'mod statistikament sinifikanti. Persuni li ntgħażlu b'mod każwali għal 110 mg dabigatran etexilate darbtejn kuljum kellhom riskju aktar baxx b'mod sinifikanti għal hruġ ta' demm maġġuri meta mqabbel ma' warfarin (proporzjon ta' periklu ta' 0.81 [$p = 0.0027$]). Persuni li ntgħażlu b'mod każwali għal 150 mg dabigatran etexilate darbtejn kuljum kellhom riskju ogħla b'mod sinifikanti għal hruġ ta' demm gastrointestinali maġġuri meta mqabbel ma' warfarin (proporzjon ta' periklu ta' 1.48 [$p = 0.0005$]). Dan l-effett gie osservat primarjament f'pazjenti li kellhom ≥ 75 sena.

Il-benefiċċju kliniku ta' dabigatran fir-rigward tal-prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku u tnaqqis fir-riskju ta' ICH meta mqabbel ma' warfarin hu ppreservat fis-sottogruppi individuali kollha, eż. indeboliment tal-kliewi, età, użu ta' prodotti medicinali oħra fl-istess hin bħal mediciċini kontra l-plejtlits jew inibituri ta' P-gp. Waqt li ċerti sottogruppi ta' pazjenti huma f'riskju miżjud ta' hruġ ta' demm maġġuri meta trtrattati b'mediciċina kontra l-koagulazzjoni tad-demm, ir-riskju żejjed ta' hruġ ta' demm għal dabigatran hu minħabba hruġ ta' demm gastrointestinali, li tipikament jiġi osservat fi żmien l-ewwel 3-6 xhur wara l-bidu tat-terapija b'dabigatran etexilate.

Trattament ta' DVT u PE, u l-prevenzjoni ta' DVT u PE rikorrenti fl-adulti (trattament ta' DVT/PE)

Tabella 15 turi avvenimenti ta' hruġ ta' demm fl-istudji miġbura f'daqqa importanti ħafna RE-COVER u RE-COVER II li ttestjaw it-trattament ta' DVT u PE. Fl-istudji miġbura f'daqqa, il-punti ahharin primarji tas-sigurtà ta' hruġ ta' demm maġġuri, hruġ ta' demm maġġuri jew klinikament rilevanti u kwalunkwe hruġ ta' demm, kienu aktar baxxi b'mod sinifikanti minn warfarin f'livell alpha nominali ta' 5%.

Tabella 15:Avvenimenti ta' hruġ ta' demm fl-istudji RE-COVER u RE-COVER II li ttestjaw it-trattament ta' DVT u PE

	Dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum	Warfarin	Proporzjon ta' periklu kontra warfarin (intervall ta' kunfidenza ta' 95 %)
Pazjenti inkluži fl-analizi tas-sigurtà	2,456	2,462	
Avvenimenti ta' hruġ ta' demm maġguri	24 (1.0%)	40 (1.6%)	0.60 (0.36, 0.99)
Hruġ ta' demm fil-kranju	2 (0.1%)	4 (0.2%)	0.50 (0.09, 2.74)
Hruġ ta' demm GI maġguri	10 (0.4%)	12 (0.5%)	0.83 (0.36, 1.93)
Hruġ ta' demm ta' periklu ghall-ħajja	4 (0.2%)	6 (0.2%)	0.66 (0.19, 2.36)
Avvenimenti maġguri ta' hruġ ta' demm/hruġ ta' demm klinikament rilevanti	109 (4.4%)	189 (7.7%)	0.56 (0.45, 0.71)
Kwalunkwe hruġ ta' demm	354 (14.4%)	503 (20.4%)	0.67 (0.59, 0.77)
Kwalunkwe hruġ ta' demm GI	70 (2.9%)	55 (2.2%)	1.27 (0.90, 1.82)

Avvenimenti ta' hruġ ta' demm għaż-żewġ trattamenti huma magħduda mill-ewwel teħid ta' dabigatran etexilate jew warfarin wara li t-terapija parenterali kienet twaqfet (perjodu ta' trattament orali biss). Dan jinkludi l-avvenimenti kollha ta' hruġ ta' demm li seħħew matul it-terapija b'dabigatran etexilate. L-avvenimenti kollha ta' hruġ ta' demm li seħħew matul it-terapija b'warfarin huma inkluži ħlief dawk matul il-perjodu meta kienet qed tingħata terapija b'warfarin flimkien ma' dik parenterali.

Tabella 16 turi avvenimenti ta' hruġ ta' demm fl-istudju importanti hafna RE-MEDY li ttestja l-prevenzjoni ta' DVT u PE. Xi avvenimenti ta' hruġ ta' demm (MBEs/CRBES; kwalunkwe hruġ ta' demm) kienu aktar baxxi b'mod sinifikanti f'livell alpha nominali ta' 5% f'pazjenti li kienu qed jircieu dabigatran etexilate meta mqabbla ma' dawk li kienu qed jircieu warfarin.

Tabella 16:Avvenimenti ta' hruġ ta' demm fl-istudju RE-MEDY li ttestja l-prevenzjoni ta' DVT u PE

	Dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum	Warfarin	Proporzjon ta' periklu kontra warfarin(Intervall ta' Kunfidenza ta' 95 %)
Pazjenti ttrattati	1,430	1,426	
Avvenimenti ta' hruġ ta' demm maġguri	13 (0.9%)	25 (1.8%)	0.54 (0.25, 1.16)
Hruġ ta' demm fil-kranju	2 (0.1%)	4 (0.3%)	Mhux kalkulabbi*
Hruġ ta' demm GI maġguri	4 (0.3%)	8 (0.5%)	Mhux kalkulabbi*
Hruġ ta' demm ta' periklu ghall-ħajja	1 (0.1%)	3 (0.2%)	Mhux kalkulabbi*
Avvenimenti maġguri ta' hruġ ta' demm/hruġ ta' demm klinikament rilevanti	80 (5.6%)	145 (10.2%)	0.55 (0.41, 0.72)
Kwalunkwe hruġ ta' demm	278 (19.4%)	373 (26.2%)	0.71 (0.61, 0.83)

Kwalunkwe ħruġ ta' demm GI	45 (3.1 %)	32 (2.2 %)	1.39 (0.87, 2.20)
----------------------------	------------	------------	-------------------

*HR ma jistax jiġi stmat għax ma kien hemm l-ebda avveniment fl-ebda wieħed mill-koorti/trattamenti

Tabella 17 turi avvenimenti ta' ħruġ ta' demm fl-istudju importanti ħafna RE-SONATE li ttestja l-prevenzjoni ta' DVT u PE. Ir-rata tal-kombinazzjoni ta' MBEs/CRBEs u r-rata ta' kwalunkwe ħruġ ta' demm kienet aktar baxxa b'mod sinifikanti f'livell alpha nominali ta' 5% f'pazjenti li kienu qed jirċievu plāċebo meta mqabbel ma' dawk li kienu qed jirċievu dabigatran etexilate.

Tabella 17:Avvenimenti ta' ħruġ ta' demm fl-istudju RE-SONATE li ttestja l-prevenzjoni ta' DVT u PE

	Dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum	Plaċebo	Proporzjon ta' periklu kontra plaċebo(intervall ta' kunfidenza ta' 95 %)
Pazjenti ttrattati	684	659	
Avvenimenti ta' ħruġ ta' demm maġġuri	2 (0.3%)	0	Ma jistax jiġi kkalkulat*
Ħruġ ta' demm fil-kranju	0	0	Ma jistax jiġi kkalkulat*
Ħruġ ta' demm GI maġġuri	2 (0.3%)	0	Ma jistax jiġi kkalkulat*
Ħruġ ta' demm ta' periklu ghall-hajja	0	0	Ma jistax jiġi kkalkulat*
Avvenimenti maġġuri ta' ħruġ ta' demm/ħruġ ta' demm klinikament rilevanti	36 (5.3%)	13 (2.0%)	2.69 (1.43, 5.07)
Kwalunkwe ħruġ ta' demm	72 (10.5%)	40 (6.1%)	1.77 (1.20, 2.61)
Kwalunkwe ħruġ ta' demm GI	5 (0.7%)	2 (0.3%)	2.38 (0.46, 12.27)

*HR ma jistax jiġi stmat għax ma kien hemm l-ebda avveniment fl-ebda wieħed mit-trattamenti

Agranuloċitosi u newtropenija

Agranuloċitosi u newtropenija gew irrappurtati b'mod rari ħafna waqt l-užu ta' wara l-approvazzjoni ta' dabigatran etexilate. Peress li r-reazzjonijiet avversi huma rrappurtati fl-ambjent ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq minn popolazzjoni ta' daqs mhux ċert, mhux possibbli li l-frekwenza tagħhom tiġi determinata b'mod affidabbli. Ir-rata ta' rappurtar kienet stmata bħala 7 avvenimenti għal kull miljun sena ta' pazjent għal agranuloċitosi u bħala 5 avvenimenti għal kull miljun sena ta' pazjent għal newtropenija.

Popolazzjoni pedjatrika

Is-sigurtà ta' dabigatran etexilate fit-trattament ta' VTE u l-prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi għiet studjata f'żewġ provi ta' fażi III (DIVERSITY u 1160.108). B'kollox, 328 pazjent pedjatriku gew ittrattati b'dabigatran etexilate. Il-pazjenti rċivew doži aġġustati għall-eta u l-piż ta' formulazzjoni ta' dabigatran etexilate adattata għall-eta.

B'mod globali, il-profil tas-sigurtà fit-tfal huwa mistenni li jkun l-istess bħal fl-adulti.

B'kollox, 26% tal-pazjenti pedjatriċi ttrattati b'dabigatran etexilate għal VTE u għall-prevenzjoni ta' VTE rikorrenti kellhom reazzjonijiet avversi.

List ta' reazzjonijiet avversi f'tabella

Tabella 18 turi r-reazzjonijiet avversi identifikati mill-istudji fit-trattament ta' VTE u l-prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi. Dawn huma kklassifikati skont il-kategoriji tal-Klassifika tas-Sistemi u tal-Organi (SOC – *System Organ Class*) u l-frekwenza bl-użu tal-konvenzjoni li ġejja: komuni īnfra ($\geq 1/10$), komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$), mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa $< 1/100$), rari ($\geq 1/10,000$ sa $< 1/1,000$), rari īnfra ($< 1/10,000$), mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-*data* disponibbli).

Tabella 18:Reazzjonijiet avversi

	Frekwenza
SOC/Terminu ppreferut.	Trattament ta' VTE u prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	
Anemija	Komuni
Tnaqqis fl-emoglobina	Mhux komuni
Tromboċitopenija	Komuni
Tnaqqis fl-ematokrit	Mhux komuni
Newtropenija	Mhux komuni
Agranuloċitosi	Mhux magħruf
Disturbi fis-sistema immuni	
Sensitivitā eċċessiva għall-medċina	Mhux komuni
Raxx	Komuni
Hakk	Mhux komuni
Reazzjoni anafilattika	Mhux magħruf
Anġoedima	Mhux magħruf
Urtikarja	Komuni
Bronkospażmu	Mhux magħruf
Disturbi fis-sistema nervuża	
Emorraġja fil-kranju	Mhux komuni
Disturbi vaskulari	
Ematoma	Komuni
Emorraġja	Mhux magħruf
Disturbi respiratorji, toraċiċi u medjastinali	
Epistassi	Komuni
Emoptisi	Mhux komuni
Disturbi gastrointestinali	
Emorraġja gastrointestinali	Mhux komuni
Ugħiġi ta' żaqq	Mhux komuni
Dijarea	Komuni
Dispepsja	Komuni
Nawseja	Komuni
Emorraġja mir-rektum	Mhux komuni
Emorraġja tal-murliti	Mhux magħruf
Ulċera gastrointestinali, li tinkludi ulċera esofagali	Mhux magħruf
Gastroesofagite	Mhux komuni
Marda ta' rifluss gastroesofagali	Komuni
Rimettar	Komuni
Disfaġja	Mhux komuni
Disturbi fil-fwied u fil-marrara	
Funzjoni tal-fwied anormali / Test tal-funzjoni tal-fwied anormali	Mhux magħruf
Žieda ta' alanine aminotransferase	Mhux komuni
Žieda ta' aspartate aminotransferase	Mhux komuni

Žieda tal-enzimi tal-fwied	Komuni
Iperbilirubinemija	Mhux komuni
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	
Emorragija mill-ġilda	Mhux komuni
Alopecja	Komuni
Disturbi muskoluskeletalici u tat-tessuti konnettivi	
Emartroži	Mhux magħruf
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja	
Emorragija ġenitourologika, li tinkludi ematurja	Mhux komuni
Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	
Emorragija fis-sit tal-injezzjoni	Mhux magħruf
Emorragija fis-sit tal-kateter	Mhux magħruf
Koriment, avvelenament u komplikazzjonijiet ta' xi proċedura	
Emorragija trawmatika	Mhux komuni
Emorragija fis-sit tal-inċiżjoni	Mhux magħruf

Reazzjonijiet ta' ħruġ ta' demm

Fiż-żewġ provi ta' fażi III fl-indikazzjoni ta' trattament ta' VTE u prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi, total ta' 7 pazjenti (2.1%) kellhom avvenimenti ta' ħruġ ta' demm maġġuri, 5 pazjenti (1.5%) kellhom avvenimenti ta' ħruġ ta' demm klinikament rilevanti iżda mhux maġġuri u 75 pazjent (22.9%) kellhom avvenimenti ta' ħruġ ta' demm minuri. Il-frekwenza tal-avvenimenti ta' ħruġ ta' demm b'mod globali kienet ogħla fil-grupp tal-akbar età (12 sa <18-il sena: 28.6%) milli fil-gruppi ta' età iżgħar (twelid sa <sentejn: 23.3%; 2 sa <12-il sena: 16.2%). Hruġ ta' demm maġġuri jew sever, irrispettivament mill-post fejn isehħ, jista' jwassal għal riżultati li jikkawżaw diżabilità, ikunu ta' periklu ghall-ħajja jew anki fatali.

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-professjonisti tal-kura tas-saħħha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżla f'[Appendix V](#).

4.9 Doża eċċessiva

Doži ta' dabigatran etexilate oghla minn dawk rakkomandati, jesponu lill-pazjent għal žieda fir-riskju ta' ħruġ ta' demm.

F'każ ta' suspect ta' doża eċċessiva, testijiet tal-koagulazzjoni jistgħu jgħinu biex jiġi determinat riskju ta' ħruġ ta' demm (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1). Test ta' dTT kwantitattiv ikkalibrat jew kejl ripetut ta' dTT jippermetti t-tbassir tal-hin li fih ser jintlaħqu ġerti livelli ta' dabigatran (ara sezzjoni 5.1), ukoll f'każ li jkunu nbdew miżuri addizzjonal, eż. id-djalisi.

Antikoagulazzjoni eċċessiva jista' jkollha bżonn ta' interruzzjoni tat-trattament b'dabigatran etexilate. Minħabba li dabigatran jitneħħha l-biċċa l-kbira mill-kliewi, għandha tinżamm dijureżi adegwata. Billi t-twaħħil mal-proteina huwa baxx, dabigatran jista' jkun dijalizzat; hemm esperjenza klinika limitata biex turi l-benefiċċju ta' din il-metodoloġija fl-istudji kliniči (ara sezzjoni 5.2).

Immaniġġjar ta' komplikazzjonijiet ta' ħruġ ta' demm

F'każ ta' komplikazzjonijiet emorragiċi, it-trattament b'dabigatran etexilate għandu jitwaqqaf u s-sors ta' ħruġ ta' demm għandu jkun investigat. Skont is-sitwazzjoni klinika trattament adattat ta' appoġġ, bħal emostasi kirurgika u sostituzzjoni tal-volum tad-demm, għandu jingħata fid-diskrezzjoni tat-tabib li jagħti riċetta.

Għal pazjenti adulti f'sitwazzjonijiet meta jkun meħtieg it-treġġigħ lura malajr tal-effett kontra l-koagulazzjoni ta' dabigatran, hemm disponibbli l-mediċina spċċifika tat-treġġigħ lura (idarucizumab) li tantagonizza l-effett farmakodinamiku ta' dabigatran. L-effikaċja u s-sigurtà ta' idarucizumab ma gewx determinati f'pazjenti pedjatriċi (ara sezzjoni 4.4).

Konċentrati ta' fatturi tal-koagulazzjoni (attivati jew mhux attivati) jew Fattur VIIa rikombinant, jistgħu jiġu kkunsidrati. Hemm xi evidenza sperimentalista li tappoġġja r-rwol ta' dawn il-prodotti mediċinali li jreġġgħu lura l-effett antikoagulant ta' dabigatran, iżda *data* dwar l-utilità tagħhom f'ambjenti klinici kif ukoll fuq ir-riskju possibbli ta' tromboemboliżmu *rebound* hija limitata ħafna. It-testijiet tal-koagulazzjoni jistgħu ma jibqgħux affidabbli wara l-ghoti ta' konċentrati ta' fatturi tal-koagulazzjoni ssuġġeriti. Għandu jkun hemm kawtela meta wieħed jinterpretata dawn it-testijiet. Wieħed għandu jikkunsidra wkoll l-ghoti ta' konċentrati tal-plejtlits f'każijiet fejn tkun preżenti tromboċi topenja jew ikunu ntużaw prodotti mediċinali kontra l-plejtlits li jaħdmu fit-tul. It-trattamenti sintomatici kollha għandhom jingħataw skont il-ġudizzju tat-tabib.

Skont id-disponibilità lokali, konsultazzjoni ma' espert tal-koagulazzjoni għandha tiġi kkunsidrata f'każ ta' hrugħ ta' demm maġġuri.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: sustanzi antitrombotiči, inibituri diretti ta' thrombin, Kodiċi ATC: B01AE07.

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Dabigatran etexilate hu *prodrug* ta' molekula żgħira li ma juri l-ebda attività farmakoloġika. Wara l-ghoti mill-ħalq, dabigatran etexilate ikun assorbit malajr u jinbidel għal dabigatran permezz ta' idrolisi kkatalizzata minn esterase fil-plažma u fil-fwied. Dabigatran huwa inibitur potent, kompetitiv, riversibbli u dirett ta' thrombin, u huwa l-principju attiv ewleni fil-plažma.

Minħabba li thrombin (serine protease) jippermetti l-bidla ta' fibrinogen għal fibrin waqt il-kaskata tal-koagulazzjoni, l-inibizzjoni tiegħu tipprevjeni l-iżvilupp ta' trombus. Dabigatran jinibixxi thrombin hieles, thrombin imwaħħal mal-fibrin u l-aggregazzjoni tal-plejtlits ikkaġġunata minn thrombin.

Effetti farmakodinamiċi

Studji *in vivo* u *ex vivo* fuq l-annimali wrew effikaċja antitrombotika u attività kontra l-koagulazzjoni ta' dabigatran wara l-ghoti ġol-vina u ta' dabigatran etexilate wara l-ghoti orali f'mudelli varji tat-trombożi fl-annimali.

Hemm korrelazzjoni čara bejn il-konċentrazzjoni ta' dabigatran fil-plažma u l-grad tal-effett kontra l-koagulazzjoni, ibbażat fuq studji ta' fażi II. Dabigatran itawwal il-ħin ta' thrombin (TT – *thrombin time*), ECT, u aPTT.

It-test ta' TT dilwit (dTT – *diluted thrombin time*) kwantitattiv ikkalibrat jipprovdi stima tal-konċentrazzjoni fil-plažma ta' dabigatran li tista' titqabbel mal-konċentrazzjonijiet fil-plažma mistennija ta' dabigatran. Meta l-assaġġ ta' dTT ikkalibrat jagħti riżultat tal-konċentrazzjoni ta' dabigatran fil-plažma fil-limitu jew taħt il-limitu tal-kwantifikazzjoni, għandu jiġi kkunsidrat assaġġ addizzjonal tal-koagulazzjoni bħal TT, ECT jew aPTT.

L-ECT jista' jipprovdi kejl dirett tal-attività ta' inibituri diretti ta' thrombin.

It-test tal-aPTT huwa disponibbli ħafna u jipprovdi indikazzjoni approssimattiva tal-intensità tal-antikoagulazzjoni miksuba b'dabigatran. Madankollu, it-test tal-aPTT għandu sensittività limitata u

mhuwiex adattat għal kwantifikazzjoni preciżha tal-effett antikoagulanti, specjalment f'konċentrazzjonijiet għoljin ta' dabigatran fil-plażma. Għalkemm valuri għoljin ta' aPTT għandhom jiġi interpretati b'kawtela, valur ġholi ta' aPTT jindika li l-pazjent hu antikoagulat.

Generalment, jista' jiġi ssoponut li dan il-kejl tal-attività kontra l-koagulazzjoni jista' jirrifletti l-livelli ta' dabigatran u jista' jipprovdi gwida għall-evalwazzjoni tar-riskju ta' ħruġ ta' demm, i.e. li jaqbeż id-90 perċentil tal-inqas livelli ta' dabigatran jew assaġġ tal-koagulazzjoni bħal aPTT imkejjel fil-livell minimu (għal-limiti ta' aPTT ara sezzjoni 4.4, tabella 6) hu kkunsidrat li hu assoċċiat ma' riskju miżjud ta' ħruġ ta' demm.

Prevenzjoni primarja ta' VTE f'operazzjoni ortopedika

Il-medja ġeometrika fi stat fiss (wara jum 3) tal-konċentrazzjoni massima ta' dabigatran fil-plażma, imkejla madwar 2 sigħat wara l-ghoti ta' 220 mg ta' dabigatran etexilate, kienet ta' 70.8 ng/mL, b'medda ta' 35.2-162 ng/mL (medda ta' 25-75 perċentil). Il-medja ġeometrika tal-konċentrazzjoni minima ta' dabigatran, imkejla fit-tmiem tal-intervall ta' dožaġġ (i.e. 24 siegħa wara doža ta' 220 mg ta' dabigatran), bħala medja kienet ta' 22.0 ng/mL, b'medda ta' 13.0-35.7 ng/mL (medda ta' 25-75 perċentil).

Fi studju ddedikat esklussivament f'pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi (tnejħiha tal-kreatinina, CrCL 30-50 mL/min) ittrattati b'dabigatran etexilate 150 mg QD, il-medja ġeometrika tal-konċentrazzjoni minima ta' dabigatran, imkejla fit-tmiem tal-intervall ta' dožaġġ, bħala medja kienet ta' 47.5 ng/mL, b'medda ta' 29.6-72.2 ng/mL (medda ta' 25-75 perċentil).

F'pazjenti ttrattati għall-prevenzjoni ta' VTEs wara operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-ġenbejn jew tal-irkoppa b'220 mg ta' dabigatran etexilate darba kuljum,

- id-90 perċentil tal-konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' dabigatran kien ta' 67 ng/mL, imkejla fil-livell minimu (20-28 siegħa wara d-doža ta' qabel) (ara sezzjoni 4.4 u 4.9),
- id-90 perċentil ta' aPTT fil-livell minimu (20-28 siegħa wara d-doža ta' qabel kien ta' 51 sekonda, li huwa 1.3 darbiet il-limitu ta' fuq tan-normal.

L-ECT ma tkejjilx f'pazjenti ttrattati għall-prevenzjoni ta' VTEs wara operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-ġenbejn jew tal-irkoppa b'220 mg ta' dabigatran etexilate darba kuljum.

Prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku f'pazjenti aduli b'NVAF b'fattur ta' riskju wieħed jew aktar (SPAF – stroke prevention in atrial fibrillation)

Il-medja ġeometrika fi stat fiss tal-konċentrazzjoni massima ta' dabigatran fil-plażma, imkejla madwar sagħtejn wara doža ta' 150 mg dabigatran etexilate mogħtija darbtejn kuljum, kienet ta' 175 ng/mL, b'medda ta' 117-275 ng/mL (medda ta' 25-75 perċentil). Il-medja ġeometrika tal-konċentrazzjoni minima ta' dabigatran, imkejla fil-livell minimu filgħodu, fit-tmiem tal-intervall tad-dožaġġ (i.e. 12-il siegħa wara d-doža ta' 150 mg ta' dabigatran filgħaxxa), kienet bħala medja ta' 91.0 ng/mL, b'medda ta' 61.0-143 ng/mL (medda ta' 25-75 perċentil).

Għal pazjenti b'NVAF ittrattati għall-prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku b'150 mg ta' dabigatran etexilate darbtejn kuljum,

- id-90 perċentil tal-konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' dabigatran imkejla fil-livell minimu (10-16-il siegħa wara d-doža ta' qabel) kien ta' madwar 200 ng/mL,
- ECT fil-livell minimu (10-16-il siegħa wara d-doža ta' qabel), oħla b'madwar 3 darbiet il-limitu ta' fuq tan-normal jirreferi għad-90 perċentil osservat tat-titwil ta' ECT ta' 103 sekondi,
- proporzjoni ta' aPTT akbar mid-doppju tal-limitu ta' fuq tan-normal (titwil ta' aPTT ta' madwar 80 sekonda), fil-livell minimu (10-16-il siegħa wara d-doža ta' qabel) jirrifletti id-90 perċentil tal-osservazzjonijiet.

Trattament ta' DVT u PE, u l-prevenzjoni ta' DVT u PE rikorrenti fl-adulti (DVT/PE)

F'pazjenti ttrattati għal DVT u PE b'150 mg ta' dabigatran etexilate darbtejn kuljum, il-medja ġeometrika tal-konċentrazzjoni minima ta' dabigatran, imkejla fi żmien 10–16-il siegħa wara doža, fit-tmiem tal-intervall tad-doža (i.e. 12-il siegħa wara d-doža ta' fil-ġħaxija ta' 150 mg dabigatran), kienet ta' 59.7 ng/ml, b'medda ta' 38.6-94.5 ng/mL (medda ta' 25-75 perċentil). Għat-trattament ta' DVT u PE, b'dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum,

- id-90 perċentil tal-konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' dabigatran imkejla fil-livell minimu (10-16-il siegħa wara d-doža ta' qabel) kien ta' madwar 146 ng/ml,
- ECT fil-livell minimu (10-16-il siegħa wara d-doža ta' qabel), ogħla b'madwar 2.3 darbiet meta mqabbel mal-linja bażi jirreferi għad-90 perċentil osservat tat-titwil ta' ECT ta' 74 sekonda,
- id-90 perċentil ta' aPTT fil-livell minimu (10-16-il siegħa wara d-doža ta' qabel) kien ta' 62 sekonda, li huwa 1.8 darbiet meta mqabbel mal-linja bażi.

F'pazjenti ttrattati għall-prevenzjoni ta' rikorrenza ta' DVT u PE b'150 mg ta' dabigatran etexilate darbtejn kuljum, mhux disponibbli *data* farmakokinetika.

Effikaċċja klinika u sigurtà

Origini etniki

Ma gew osservati l-ebda differenzi etniċi klinikament rilevanti fost pazjenti Kawkasi, Afrikani-Amerikani, Ispaniċi, Ģappuniżi jew Ċiniżi.

Provi kliniči fil-profilassi ta' VTE wara operazzjoni maġġuri ta' sostituzzjoni tal-ġogji

F'2 provi kbar biex tiġi kkonfermata d-doža, li kienu *randomised*, bi grupp *parallel* u *double-blind*, il-pazjenti li kienet qed issirilhom operazzjoni ortopedika maġġuri mhux urgenti ppjanata minn qabel (waħda għal operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-irkoppa u waħda għal operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-ġenbejn), irċivew 75 mg jew 110 mg dabigatran etexilate fi żmien 1-4 sīghat mill-operazzjoni, segwit minn 150 jew 220 mg darba kuljum wara dan il-perjodu, wara li kienet inkisbet l-emostasi, jew enoxaparin 40 mg fil-jum ta' qabel l-operazzjoni u kuljum wara l-operazzjoni.

Fil-prova RE-MODEL (sostituzzjoni tal-irkoppa) it-trattament kien għal 6-10 ijiem u fil-prova RE-NOVATE (sostituzzjoni tal-ġenbejn) għal 28-35 jum. Total ta' 2,076 pazjent (irkoppa) u 3,494 pazjent (ġenbejn) gew ittrattati rispettivament.

Kompost ta' VTE totali (li jinkludi PE u DVT prossimali u distali, kemm sintomatiċi kif ukoll asintomatiċi, osservati permezz ta' venografija ta' rutina) u mortalità mill-kawżi kollha, ikkostitwixxa l-punt aħħari primarju għaż-żewġ studji. Kompost ta' VTE maġġuri (li jinkludi PE u DVT prossimali, kemm sintomatiċi kif ukoll asintomatiċi, osservati permezz ta' venografija ta' rutina) u mortalità marbuta ma' VTE, ikkostitwixxa punt aħħari sekondarju, u huwa kkunsidrat li hu ta' rilevanza klinika ahjar.

Ir-riżultati taż-żewġ studji wrew li l-effett antitrombotiku ta' 220 mg u 150 mg dabigatran etexilate statistikament ma kienx inferjuri għal dak ta' enoxaparin fuq VTE totali u l-mortalità mill-kawżi kollha. Il-point estimate għall-inċidenza ta' VTE maġġuri u mortalità marbuta ma' VTE għad-doža ta' 150 mg kien ffit agħar minn dak ta' enoxaparin (tabella 19). Riżultati aħjar kien osservati bid-doža ta' 220 mg fejn il-stent ta' VTE maġġuri kien ffit ahjar minn dak ta' enoxaparin (tabella 19).

L-istudji kliniči saru f'popolazzjoni ta' pazjenti b'età medja ta' >65 sena.

Ma kien hemm l-ebda differenzi fl-istudji kliniči ta' fażi 3 għad-data dwar l-effikaċċja u s-sigurtà bejn l-irġiel u n-nisa.

Fil-popolazzjoni ta' pazjenti studjati ta' RE-MODEL u RE-NOVATE (5,539 pazjent ittrattat), 51% kienet jbatu minn pressjoni għolja fl-istess ħin, 9% minn dijabete fl-istess ħin, 9% minn marda tal-arterji koronarji fl-istess ħin, u 20% kellhom storja medika ta' insuffiċjenza venuża. L-ebda waħda

minn dan il-mard ma wriet impatt fuq l-effetti ta' dabigatran fuq il-prevenzjoni ta' VTE jew ir-rati ta' hrug ta' demm.

Data għall-punt aħħari ta' VTE maġġuri u mortalità assoċjata ma' VTE, kienu omoġjenji fir-rigward tal-punt aħħari primarju tal-effikaċja, u huma murija fit-tabella 19.

Data għall-punt aħħari ta' VTE totali u mortalità mill-kawži kollha, huma murija fit-tabella 20.

Data għall-punti aħħarin ta' hrug ta' demm maġġuri ġġudikat, huma murija fit-tabella 21 hawn taħt.

Tabella 19: Analizi ta' VTE maġġuri u mortalità assoċjata ma' VTE matul il-perjodu ta' trattament fl-istudji RE-MODEL u RE-NOVATE dwar operazzjonijiet ortopedici.

Prova	Dabigatran etexilate 220 mg darba kuljum	Dabigatran etexilate 150 mg darba kuljum	Enoxaparin 40 mg
RE-NOVATE (genbejn)			
N	909	888	917
Incidenzi (%)	28 (3.1)	38 (4.3)	36 (3.9)
Proporzjon ta' riskju fuq enoxaparin	0.78	1.09	
CI ta' 95%	0.48, 1.27	0.70, 1.70	
RE-MODEL (irkoppa)			
N	506	527	511
Incidenzi (%)	13 (2.6)	20 (3.8)	18 (3.5)
Proporzjon ta' riskju fuq enoxaparin	0.73	1.08	
CI ta' 95%	0.36, 1.47	0.58, 2.01	

Tabella 20: Analizi ta' VTE totali u mortalità mill-kawži kollha matul il-perjodu ta' trattament fl-istudji RE-NOVATE u RE-MODEL dwar operazzjonijiet ortopedici.

Prova	Dabigatran etexilate 220 mg darba kuljum	Dabigatran etexilate 150 mg darba kuljum	Enoxaparin 40 mg
RE-NOVATE (genbejn)			
N	880	874	897
Incidenzi (%)	53 (6.0)	75 (8.6)	60 (6.7)
Proporzjon ta' riskju fuq enoxaparin	0.9	1.28	
CI ta' 95%	(0.63, 1.29)	(0.93, 1.78)	
RE-MODEL (irkoppa)			
N	503	526	512
Incidenzi (%)	183 (36.4)	213 (40.5)	193 (37.7)
Proporzjon ta' riskju fuq enoxaparin	0.97	1.07	
CI ta' 95%	(0.82, 1.13)	(0.92, 1.25)	

Tabella 21: Avvenimenti maġġuri ta' ħruġ ta' demm skont it-trattament fl-istudji individuali RE-MODEL u RE-NOVATE.

Prova	Dabigatran etexilate 220 mg darba kuljum	Dabigatran etexilate 150 mg darba kuljum	Enoxaparin 40 mg
RE-NOVATE (genbejn)			
Pazjenti ttrattati N	1,146	1,163	1,154
Numru ta' MBE N (%)	23 (2.0)	15 (1.3)	18 (1.6)
RE-MODEL (irkoppa)			
Pazjenti ttrattati N	679	703	694
Numru ta' MBE N (%)	10 (1.5)	9 (1.3)	9 (1.3)

Prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku f'pazjenti adulti b'NVAF b'fattur ta' riskju wieħed jew aktar

L-evidenza klinika dwar l-effikaċja ta' dabigatran etexilate hija miex suba mill-istudju RE-LY (*Randomised Evaluation of Long-term anticoagulant therapy* [Evalwazzjoni Randomised ta' terapija kontra l-koagulazzjoni tad-demm fit-tul]), studju b'aktar minn ċentru wieħed, multinazzjonali, bi grupp parallel, li fih il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali, ta' żewġ doži *blinded* ta' dabigatran etexilate (110 mg u 150 mg darbtejn kuljum) imqabbla ma' warfarin *open-label* f'pazjenti b'fibrillazzjoni atrijali f'riskju moderat sa' għoli ta' puplesija u emboliżmu sistemiku. L-oġgettiv primarju f'dan l-istudju kien biex jiġi determinat jekk dabigatran etexilate kienx inferjuri għal warfarin biex inaqqsas l-okkorrenza tal-punt aħħari kompost ta' puplesija u emboliżmu sistemiku. Is-superiorità statistika għiet analizzata wkoll.

Fl-istudju RE-LY, total ta' 18,113-il pazjent intgħażlu b'mod każwali, b'età medja ta' 71.5 snin u puntegg CHADS₂ medju ta' 2.1. Il-popolazzjoni ta' pazjenti kienet ta' 64% irgiel, 70% Kawkasi u 16% Asjatici. Ghall-pazjenti li ntgħażlu b'mod każwali għal warfarin, il-medja tal-perċentwali ta' ġin fil-medda terapeutika (TTR – *time in therapeutic range*) (INR 2-3) kienet ta' 64.4% (medjan ta' TTR ta' 67%).

L-istudju RE-LY wera li dabigatran etexilate, b'doża ta' 110 mg darbtejn kuljum, mhuwiex inferjuri għal warfarin fil-prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku f'individwi b'fibrillazzjoni atrijali, b'riskju mnaqqas ta' ICH, ħruġ ta' demm totali u ħruġ ta' demm maġġuri. Id-doża ta' 150 mg darbtejn kuljum tnaqqas b'mod sinifikanti r-riskju ta' puplesija iskemika u emorraġika, mewt vaskulari, ICH u ħruġ ta' demm totali meta mqabbla ma' warfarin. Ir-rati ta' ħruġ ta' demm maġġuri b'din id-doża kienu komparabbli ma' warfarin. Ir-rati ta' infart mijokardijaku żdiedu bi fti b'dabigatran etexilate 110 mg darbtejn kuljum u 150 mg darbtejn kuljum meta mqabbla ma' warfarin (proporzjon ta' periklu 1.29; p = 0.0929 u proporzjon ta' periklu 1.27; p = 0.1240, rispettivament). B'monitoraġġ imtejjeb tal-INR il-benefiċċji osservati ta' dabigatran etexilate meta mqabbla ma' warfarin jonqsu.

Tabelli 22-24 juru dettalji tar-riżultati ewlenin fil-popolazzjoni totali:

Tabella 22: Analizi tal-ewwel okkorrenza ta' puplesija jew emboliżmu sistemiku (punt aħħari primarju) matul il-perjodu tal-istudju f'RE-LY

	Dabigatran etexilate 110 mg darbtejn kuljum	Dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum	Warfarin
Persuni magħżula b'mod każwali	6,015	6,076	6,022
Puplesija u/jew emboliżmu sistemiku			
Incidenzi (%)	183 (1.54)	135 (1.12)	203 (1.72)
Proporzjon ta' periklu fuq warfarin (CI ta' 95%)	0.89 (0.73, 1.09)	0.65 (0.52, 0.81)	
superiorità ta' valur p	p = 0.2721	p = 0.0001	

% jirreferi għar-rata ta' każijiet annwali

Tabella 23: Analizi tal-ewwel okkorrenza ta' puplesiji iskemiċi jew emoragiċi matul il-perjodu tal-istudju f'RE-LY

	Dabigatran etexilate 110 mg darbtejn kuljum	Dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum	Warfarin
Persuni magħżula b'mod każwali	6,015	6,076	6,022
Puplesija			
Incidenzi (%)	171 (1.44)	123 (1.02)	187 (1.59)
Proporzjon ta' periklu vs. warfarin (CI ta' 95%)	0.91 (0.74, 1.12)	0.64 (0.51, 0.81)	
Valur p	0.3553	0.0001	
Emboliżmu sistemiku			
Incidenzi (%)	15 (0.13)	13 (0.11)	21 (0.18)
Proporzjon ta' periklu vs. warfarin (CI ta' 95%)	0.71 (0.37, 1.38)	0.61 (0.30, 1.21)	
Valur p	0.3099	0.1582	
Puplesija iskemika			
Incidenzi (%)	152 (1.28)	104 (0.86)	134 (1.14)
Proporzjon ta' periklu vs. warfarin (CI ta' 95%)	1.13 (0.89, 1.42)	0.76 (0.59, 0.98)	
Valur p	0.3138	0.0351	
Puplesija emoragiċka			
Incidenzi (%)	14 (0.12)	12 (0.10)	45 (0.38)
Proporzjon ta' periklu vs. warfarin (CI ta' 95%)	0.31 (0.17, 0.56)	0.26 (0.14, 0.49)	
Valur p	0.0001	<0.0001	

% jirreferi għar-rata ta' każijiet annwali

Tabella 24: Analizi tal-kawżi kollha u sopravivenza kardiovaskulari matul il-perjodu tal-istudju f'RE-LY

	Dabigatran etexilate 110 mg darbtejn kuljum	Dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum	Warfarin
Persuni magħżula b'mod każwali	6,015	6,076	6,022
Mortalità mill-kawżi kollha			
Incidenzi (%)	446 (3.75)	438 (3.64)	487 (4.13)
Proporzjon ta' periklu vs. warfarin (CI ta' 95%)	0.91 (0.80, 1.03)	0.88 (0.77, 1.00)	
Valur p	0.1308	0.0517	
Mortalità vaskulari			
Incidenzi (%)	289 (2.43)	274 (2.28)	317 (2.69)
Proporzjon ta' periklu vs. warfarin (CI ta' 95%)	0.90 (0.77, 1.06)	0.85 (0.72, 0.99)	
Valur p	0.2081	0.0430	

% jirreferi ġħar-rata ta' kazijiet annwali

Tabelli 25-26 juru r-riżultati tal-punt aħħari primarju tal-effikaċja u s-sigurtà f'sottopolazzjonijiet rilevanti:

Għall-punt aħħari primarju, puplesja u emboliżmu sistemiku, l-ebda sottogrupp (i.e., età, piż, sess, funzjoni tal-kliewi, etniċità, eċċ.) ma ġie identifikat bi proporzjon ta' riskju differenti meta mqabbel ma' warfarin.

Tabella 25: Proporzjon ta' Periklu u CI ta' 95% għal puplesja/emboliżmu sistemiku skont is-sottogruppi

Punt aħħari	Dabigatran etexilate 110 mg darbtejn kuljum vs. warfarin	Dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum vs. warfarin
Età (snin)		
<65	1.10 (0.64, 1.87)	0.51 (0.26, 0.98)
65≤ u <75	0.86 (0.62, 1.19)	0.67 (0.47, 0.95)
≥75	0.88 (0.66, 1.17)	0.68 (0.50, 0.92)
≥80	0.68 (0.44, 1.05)	0.67 (0.44, 1.02)
CrCL(mL/min)		
30≤ u <50	0.89 (0.61, 1.31)	0.48 (0.31, 0.76)
50≤ u <80	0.91 (0.68, 1.20)	0.65 (0.47, 0.88)
≥80	0.81 (0.51, 1.28)	0.69 (0.43, 1.12)

Għall-punt aħħari primarju tas-sigurtà ta' ħruġ ta' demm maġġuri kien hemm interazzjoni tal-effett tat-trattament u l-età. Ir-riskju relativi ta' ħruġ ta' demm b'dabigatran meta mqabbel ma warfarin, żidied mal-età. Ir-riskju relativi kien l-ogħla f'pazjenti li kellhom ≥ 75 sena. L-użu fl-istess ħin tas-sustanzi kontra l-plejtlits ASA jew clopidogrel bejn wieħed u ieħor jirdoppja r-rati ta' MBE kemm b'dabigatran etexilate kif ukoll b'warfarin. Ma kien hemm l-ebda interazzjoni sinifikanti tal-effetti tat-trattament bis-sottogruppi tal-funzjoni tal-kliewi u l-puntegħ CHADS₂.

Tabella 26: Proporzjon ta' Periklu u CI ta' 95 % għal ħruġ ta' demm maġġuri skont is-sottogruppi

Punt aħħari	Dabigatran etexilate 110 mg darbtejn kuljum vs. warfarin	Dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum vs. warfarin
Età (snin)		
<65	0.32 (0.18, 0.57)	0.35 (0.20, 0.61)
65≤ u <75	0.71 (0.56, 0.89)	0.82 (0.66, 1.03)
≥75	1.01 (0.84, 1.23)	1.19 (0.99, 1.43)
≥80	1.14 (0.86, 1.51)	1.35 (1.03, 1.76)
CrCL(mL/min)		
30≤ u <50	1.02 (0.79, 1.32)	0.94 (0.73, 1.22)
50≤ u <80	0.75 (0.61, 0.92)	0.90 (0.74, 1.09)
≥80	0.59 (0.43, 0.82)	0.87 (0.65, 1.17)
Użu ta' ASA	0.84 (0.69, 1.03)	0.97 (0.79, 1.18)
Użu ta' Clopidogrel	0.89 (0.55, 1.45)	0.92 (0.57, 1.48)

RELY-ABLE (Estensjoni multiċentrika fit-tul tat-trattament b'dabigatran f'pazjenti b'fibrillazzjoni atrijali li lestew il-prova RE-LY)

L-istudju ta' estensjoni ta' RE-LY (RELY-ABLE) ipprovda informazzjoni addizzjonalni dwar is-sigurtà għal koorti ta' pazjenti li komplew bl-istess doża ta' dabigatran etexilate kif assenjat fil-prova RE-LY. Il-pazjenti kienu eligibbli ghall-prova RELY-ABLE jekk huma ma kinux waqfu jieħdu l-prodott mediciinali tal-istudju b'mod permanenti meta kellhom il-vista finali tagħhom tal-istudju RE-LY. Il-pazjenti rregistrati komplew jirċievu l-istess doża double-blind ta' dabigatran etexilate allokata b'mod każwali f'RE-LY, għal perjodu sa 43 xahar ta' segwitu wara RE-LY (il-medja totali ta' segwitu RE-LY + RELY-ABLE, 4.5 snin). Kien hemm 5,897 pazjent irregistrati, li jirrappreżentaw 49% tal-pazjenti orīginarjament assenjati b'mod każwali biex jirċievu dabigatran etexilate f'RE-LY u 86% tal-pazjenti eligibbli għal RELY-ABLE.

Matul is-sentejn u nofs addizzjonalni ta' trattament f'RELY-ABLE, b'esponiment massimu ta' aktar minn 6 snin (esponiment totali f'RELY + RELY-ABLE), ilprofil tas-sigurtà fit-tul ta' dabigatran etexilate ġie kkonfermat għaż-żewġ doži tat-test ta' 110 mg barbtejn kuljum u 150 mg darbtejn kuljum. Ma ġew osservati l-ebda sejbiet ġoddha tas-sigurtà.

Ir-rati tar-riżultati tal-avvenimenti, li jinkludu ħruġ ta' demm maġġuri u avvenimenti oħrajn ta' ħruġ ta' demm, kienu konsistenti ma' dawk osservati f'RE-LY.

Data minn studji mhux ta' intervent

Studju mhux ta' intervent (GLORIA-AF), ġabar b'mod prospettiv (fit-tieni fażi tiegħu) data dwar is-sigurtà u l-effikaċċa f'pazjenti b'NVAF li kien għadu kif ġew dijanostikati fuq dabigatran etexilate f'ambjent reali. L-istudju kien jinkludi 4,859 pazjent fuq dabigatran etexilate (55% ittrattati b'150 mg darbtejn kuljum, 43% ittrattati b'110 mg darbtejn kuljum, 2% ittrattati b'75 mg darbtejn kuljum). Il-pazjenti ġew segwitu għal sentejn. Il-punteggi CHADS₂ u HAS-BLED medji kienu ta' 1.9 u 1.2, rispettivament. Iż-żmien medju ta' segwitu fuq terapija kien ta' 18.3 xhur. Fsada maġġuri seħħet f'0.97 għal kull 100 sena ta' pazjent. Fsada li kienet ta' periklu għall-ħajja kienet irrappurtata f'0.46 għal kull 100 sena ta' pazjent, emorragija fil-kranju f'0.17 għal kull 100 sena ta' pazjent u fsada gastrointestinali f'0.60 għal kull 100 sena ta' pazjent. Il-puplesija seħħet f'0.65 għal kull 100 sena ta' pazjent.

Barra dan, fi studju mhux ta' intervent [Graham DJ et al., Circulation. 2015 ;131 :157-164] f'aktar minn 134,000 pazjent anzjan b'NVAF fl-Istati Uniti (li jikkontribwixxu aktar minn 37,500 sena ta' pazjent ta' żmien ta' segwitu fuq it-terapija) dabigatran etexilate (84% tal-pazjenti ttrattati b'150 mg darbtejn kuljum, 16% tal-pazjenti ttrattati b'75 mg darbtejn kuljum) kien assoċċiat ma' riskju mnaqqas ta' puplesija iskemika (proporzjon ta' periklu 0.80, intervall ta' kunfidenza [CI – confidence interval] ta' 95% 0.67-0.96), emorragija fil-kranju (proporzjon ta' periklu 0.34, CI 0.26-0.46), u mortalità (proporzjon ta' periklu 0.86, CI 0.77 - 0.96) u riskju akbar ta' fsada gastrointestinali (proporzjon ta'

periklu 1.28, CI 1.14 - 1.44) meta mqabbel ma' warfarin. Ma nstabet l-ebda differenza għal fsada maġguri (proporzjon ta' periklu 0.97, CI 0.88 - 1.07).

Dawn l-osservazzjonijiet f'ambjenti reali huma konsistenti mal-profil tas-sigurtà u l-effikaċja stabbilit għal dabigatran etexilate fl-istudju RE-LY f'din l-indikazzjoni.

Pazjenti li ghaddew minn intervent koronarju perkutanju (PCI – percutaneous coronary intervention) bi stent

Studju prospettiv, randomised, open-label, b'punt aħħari blinded (PROBE – *prospective, randomised, open-label, blinded endpoint*) (Fażi IIIb) biex jevalwa terapija doppja b'dabigatran etexilate (110 mg jew 150 mg darbtejn kuljum) flimkien ma' clopidogrel jew ticagrelor (antagonist ta' P2Y12) kontra terapija tripla b'warfarin (aġġustat għal INR 2.0–3.0) flimkien ma' clopidogrel jew ticagrelor u ASA twettaq fuq 2,725 pazjent b'fibrillazzjoni atrijali mhux valvulari li ghaddew minn PCI bi stent (REDUAL PCI). Il-pazjenti kienu randomised għal terapija doppja b'dabigatran etexilate 110 mg darbtejn kuljum, terapija doppja b'dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum jew terapija tripla b'warfarin. Pazjenti anzjani barra mill-Istati Uniti (età ta' ≥ 80 sena għall-pajjiżi kollha, età ta' ≥ 70 sena għall-Ġappun) gew assenjati b'mod każwali għall-grupp ta' terapija doppja b'dabigatran etexilate 110 mg jew għall-grupp ta' terapija tripla b'warfarin. Il-punt aħħari primarju kien punt aħħari kombinat ta' fsada maġguri bbażata fuq id-definizzjoni ta' ISTH jew avveniment ta' fsada mhux maġguri klinikament rilevanti.

L-inċidenza tal-punt aħħari primarju kienet ta' 15.4% (151 pazjent) fil-grupp ta' terapija doppja b'dabigatran etexilate 110 mg meta mqabbbla ma' 26.9% (264 pazjent) fil-grupp ta' terapija tripla b'warfarin (HR 0.52; CI ta' 95% 0.42, 0.63; $P<0.0001$ għal nuqqas ta' inferjorità u $P<0.0001$ għal superjorità) u 20.2% (154 pazjent) fil-grupp ta' terapija doppja b'dabigatran etexilate 150 mg meta mqabbel ma' 25.7% (196 pazjent) fil-grupp korrispondenti ta' terapija tripla b'warfarin (HR 0.72; CI ta' 95% 0.58, 0.88; $P<0.0001$ għal nuqqas ta' inferjorità u $P=0.002$ għal superjorità). Bhala parti mill-analizi deskrittiva, avvenimenti maġguri ta' fsada ta' TIMI (Trombolisi f'Infart Mijokardijaku [Trombolysis In Myocardial Infarction]) kien aktar baxxi fiż-żewġ gruppi ta' terapija doppja b'dabigatran etexilate milli fil-grupp ta' terapija tripla b'warfarin: 14-il avveniment (1.4%) fil-grupp ta' terapija doppja b'dabigatran etexilate 110 mg meta mqabbel ma' 37 avveniment (3.8%) fil-grupp ta' terapija tripla b'warfarin (HR 0.37; CI ta' 95% 0.20, 0.68; $P=0.002$) u 16-il avveniment (2.1%) fil-grupp ta' terapija doppja b'dabigatran etexilate 150 mg meta mqabbel ma' 30 avveniment (3.9%) fil-grupp korrispondenti ta' terapija tripla b'warfarin (HR 0.51; CI ta' 95% 0.28, 0.93; $P=0.03$). Iż-żewġ gruppi ta' terapija doppja b'dabigatran etexilate kellhom rati aktar baxxi ta' emorragija fil-kranju mill-grupp korrispondenti ta' terapija tripla b'warfarin: 3 avvenimenti (0.3%) fil-grupp ta' terapija doppja b'110 mg dabigatran etexilate meta mqabbel ma' 10 avvenimenti (1.0%) fil-grupp ta' terapija tripla b'warfarin (HR 0.30; CI ta' 95% 0.08, 1.07; $P=0.06$) u avveniment wieħed (0.1%) fil-grupp ta' terapija doppja b'dabigatran etexilate 150 mg meta mqabbel ma' 8 avvenimenti (1.0%) fil-grupp korrispondenti ta' terapija tripla b'warfarin (HR 0.12; CI ta' 95% 0.02, 0.98; $P=0.047$). L-inċidenza tal-punt aħħari kompost tal-effikaċja ta' mewt, avvenimenti tromboemboliċi (infart mijokardijaku, puplesija jew embolizmu sistemiku) jew vaskularizzazzjoni mhux ippjanata mill-ġdid fiż-żewġ gruppi ta' terapija doppja b'dabigatran etexilate ma kinitx inferjuri għall-grupp ta' terapija tripla b'warfarin (13.7% kontra 13.4% rispettivament; HR 1.04; CI ta' 95%: 0.84, 1.29; $P=0.0047$ għal nuqqas ta' inferjorità). Ma kienx hemm differenzi statistici fil-komponenti individuali tal-punti finali tal-effikaċja bejn iż-żewġ gruppi ta' terapija doppja b'dabigatran etexilate u terapija tripla b'warfarin.

Dan l-istudju wera li terapija doppja, b'dabigatran etexilate u antagonist ta' P2Y12, naqqset b'mod sinifikanti r-riskju ta' fsada kontra terapija tripla b'warfarin, b'nuqqas ta' inferjorità għall-kompost ta' avvenimenti tromboemboliċi f'pazjenti b'fibrillazzjoni atrijali li ghaddew minn PCI bi stent.

Trattament ta' DVT u PE fl-adulti (trattament għal DVT/PE)

L-effikaċja u s-sigurtà ġew investigati f'żewġ studji replikati, b'aktar minn ċentru wieħed, double blind, bi grupp parallel, li fihom il-partcipanti ntghażlu b'mod każwali, RE-COVER u RE-COVER II. Dawn l-istudji qabblu dabigatran etexilate (150 mg darbtejn kuljum) ma' warfarin (mira ta' INR

ta' 2.0-3.0) f'pazjenti b'DVT u/jew PE akuti. L-oġġettiv primarju ta' dawn l-istudji kien biex jiġi determinat nuqqas ta' inferjorità ta' dabigatran etexilate għal warfarin fit-tnaqqis tal-okkorrenza tal-punt aħħari primarju li kien il-kompost ta' DVT u/jew PE sintomatici rikorrenti u mwiet relatati fil-perjodu ta' trattament ta' 6 xhur.

Fl-istudji miġbura f'daqqa RE-COVER u RE-COVER II, total ta' 5,153 pazjent intgħażlu b'mod każwali u 5,107 gew ittrattati.

It-tul ta' żmien tat-trattament b'doża fissa ta' dabigatran kien ta' 174.0 jum mingħajr monitoraġġ tal-koagulazzjoni. Għal pazjenti li ntgħażlu b'mod każwali għal warfarin, iż-żmien medjan fil-medda terapewtika (INR 2.0 sa 3.0) kien ta' 60.6 %.

Il-provi wrew li trattament b'dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum ma kienx inferjuri għal trattament b'warfarin (margini ta' nuqqas ta' inferjorità għal RE-COVER u RE-COVER II: 3.6 għad-differenza fir-riskju u 2.75 għall-proporzjon ta' periklu).

Tabella 27: Analizi tal-punti ahharin primarji u sekondarji tal-effikaċja (VTE hu kompost ta' DVT u/jew PE) sat-tmiem tal-perjodu ta' wara t-trattament ghall-istudji miġbura f'daqqa RE-COVER u RE-COVER II

	Dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum	Warfarin
Pazjenti ttrattati	2,553	2,554
VTE sintomatika rikorrenti u mwiet relatati ma' VTE	68 (2.7%)	62 (2.4%)
Proporzjon ta' periklu kontra warfarin (intervall ta' kunkfidenza ta' 95 %)	1.09 (0.77, 1.54)	
Punti ahharin sekondarji tal-effikaċja		
VTE sintomatika rikorrenti u mwiet mill-kawži kollha	109 (4.3%)	104 (4.1%)
Intervall ta' kunkfidenza ta' 95 %	3.52, 5.13	3.34, 4.91
DVT sintomatika	45 (1.8%)	39 (1.5%)
Intervall ta' kunkfidenza ta' 95 %	1.29, 2.35	1.09, 2.08
PE sintomatika	27 (1.1%)	26 (1.0%)
Intervall ta' kunkfidenza ta' 95 %	0.70, 1.54	0.67, 1.49
Imwiet marbuta ma' VTE	4 (0.2%)	3 (0.1%)
Intervall ta' kunkfidenza ta' 95 %	0.04, 0.40	0.02, 0.34
Imwiet mill-kawži kollha	51 (2.0%)	52 (2.0%)
Intervall ta' kunkfidenza ta' 95 %	1.49, 2.62	1.52, 2.66

Prevenzjoni ta' DVT rikorrenti u PE fl-adulti (prevenzjoni ta' DVT/PE)

Żewġ studji *double-blind* li fihom il-parċeċċanti ntgħażlu b'mod każwali, bi grupp parallel, twettqu f'pazjenti li kienu ttrattati fil-passat b'terapija kontra l-koagulazzjoni. RE-MEDY, studju kkontrollat

b'warfarin, irregista pazjenti li kienu digà ttrattati għal 3 sa 12-il xahar bil-ħtieġa ta' trattament addizzjonali kontra l-koagulazzjoni, u RE-SONATE, studju kkontrollat bi plaċebo irregista pazjenti digà ttrattati għal 6 sa 18-il xahar b'inhibituri tal-Vitamina K.

L-oġġettiv tal-istudju RE-MEDY kien li jqabbel is-sigurtà u l-effikaċja ta' dabigatran etexilate orali (150 mg darbtejn kuljum) ma' warfarin (mira ta' INR ta' 2.0-3.0) għat-trattament fit-tul u l-prevenzjoni ta' DVT u/jew PE rikorrenti u sintomatika. Total ta' 2,866 pazjent intgħażlu b'mod każwali u 2,856 pazjenti gew ittrattati. It-tul ta' żmien tat-trattament b'dabigatran etexilate varja minn 6 sa 36 xahar (medjan ta' 534.0 jum). Għal pazjenti li ntgħażlu b'mod każwali għal warfarin, iż-żmien medjan fil-medda terapewtika (INR 2.0-3.0) kien ta' 64.9%.

RE-MEDY wera li trattament b'dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum ma kienx inferjuri għal warfarin (margini ta' nuqqas ta' inferjorità: 2.85 għall-proporzjon ta' periklu u 2.8 għad-differenza fir-riskju).

Tabella 28: Analizi tal-punti aħħarin primarji u sekondarji tal-effikaċja (VTE hu kompost ta' DVT u/jew PE) sat-tmiem tal-perjodu ta' wara t-trattament ghall-istudju RE-MEDY

	Dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum	Warfarin
Pazjenti ttrattati	1,430	1,426
VTE sintomatika rikorrenti u mewt relatata ma' VTE	26 (1.8%)	18 (1.3%)
Proporzjon ta' periklu kontra warfarin (intervall ta' kunfidenza ta' 95%)	1.44 (0.78, 2.64)	
margini ta' nuqqas ta' inferjorità	2.85	
Pazjenti b'avveniment wara 18-il xahar	22	17
Riskju kumulattiv wara 18-il xahar (%)	1.7	1.4
Differenza fir-riskju kontra warfarin (%)	0.4	
Intervall ta' kunfidenza ta' 95 %		
margini ta' nuqqas ta' inferjorità	2.8	
Punti aħħarin sekondarji tal-effikaċja		
VTE sintomatika rikorrenti u mwiet mill-kawži kollha	42 (2.9%)	36 (2.5%)
Intervall ta' kunfidenza ta' 95 %	2.12, 3.95	1.77, 3.48
DVT sintomatika	17 (1.2%)	13 (0.9%)
Intervall ta' kunfidenza ta' 95 %	0.69, 1.90	0.49, 1.55
PE sintomatika	10 (0.7%)	5 (0.4%)
Intervall ta' kunfidenza ta' 95 %	0.34, 1.28	0.11, 0.82
Imwiet marbuta ma' VTE	1 (0.1%)	1 (0.1%)
Intervall ta' kunfidenza ta' 95 %	0.00, 0.39	0.00, 0.39
Imwiet mill-kawži kollha	17 (1.2%)	19 (1.3%)
Intervall ta' kunfidenza ta' 95 %	0.69, 1.90	0.80, 2.07

L-ghan tal-istudju RE-SONATE kien li tigi evalwata s-superjorità ta' dabigatran etexilate kontra plaċebo għall-prevenzjoni ta' DVT u/jew PE rikorrenti sintomatiki f'pazjenti li kienu digà temmew 6 sa 18-il xahar ta' trattament b'VKA. It-terapija intenzjonata kienet 6 xhur ta' dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum mingħajr il-ħtieġa ta' monitoraġġ.

RE-SONATE wera li dabigatran etexilate kien superjuri għal plaċebo għall-prevenzjoni ta' avvenimenti ta' DVT/PE rikorrenti sintomatiki li jinkludu imwiet mhux spjegati, bi tnaqqis fir-riskju

minn 5.6% għal 0.4% (tnaqqis fir-riskju relativ ta' 92% ibbażat fuq il-proporzjon ta' periklu) matul il-perjodu ta' trattament (p<0.0001). L-analiżi sekondarji kollha u dawk tas-sensittività tal-punt aħħari primarju u l-punti aħħarin sekondarji kollha wrew superjorità ta' dabigatran etexilate fuq il-plaċebo.

L-istudju kien jinkludi segwitu ta' osservazzjoni għal 12-il xahar wara t-tmiem tat-trattament. Wara t-twaqqif tal-prodott medicinali tal-istudju, l-effett inżamm sat-tmiem tas-segwitu, u dan jindika li l-effett tat-trattament inizjali ta' dabigatran etexilate kien sostniet. L-ebda effett rebound ma ġie osservat. Fit-tmiem tas-segwitu, avvenimenti ta' VTE f'pazjenti ttrattati b'dabigatran etexilate kienu ta' 6.9% kontra 10.7% fost il-grupp tal-plaċebo (proporzjon ta' periklu 0.61 (CI ta' 95% 0.42, 0.88), p=0.0082).

Tabella 29: Analizi tal-punti aħħarin primarji u sekondarji tal-effikaċja (VTE hu kompost ta' DVT u/jew PE) sat-tmiem tal-perjodu ta' wara t-trattament ghall-istudju RE-SONATE

	Dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum	Plaċebo
Pazjenti ttrattati	681	662
VTE sintomatika rikorrenti u mwiet relatati	3 (0.4%)	37 (5.6%)
Proporzjon ta' Periklu kontra plaċebo(intervall ta' kunfidenza ta' 95%)	0.08 (0.02, 0.25)	
Valur p għas-superjorità	<0.0001	
Punti aħħarin sekondarji tal-effikaċja		
VTE sintomatika rikorrenti u mwiet mill-kawżi kollha	3 (0.4%)	37 (5.6%)
Intervall ta' kunfidenza ta' 95%	0.09, 1.28	3.97, 7.62
DVT sintomatika	2 (0.3%)	23 (3.5%)
Intervall ta' kunfidenza ta' 95%	0.04, 1.06	2.21, 5.17
PE sintomatika	1 (0.1%)	14 (2.1%)
Intervall ta' kunfidenza ta' 95%	0.00, 0.82	1.16, 3.52
Imwiet marbuta ma' VTE	0 (0)	0 (0)
Intervall ta' kunfidenza ta' 95%	0.00, 0.54	0.00, 0.56
Imwiet mhux spiegati	0 (0)	2 (0.3%)
Intervall ta' kunfidenza ta' 95%	0.00, 0.54	0.04, 1.09
Imwiet mill-kawżi kollha	0 (0)	2 (0.3%)
Intervall ta' kunfidenza ta' 95%	0.00, 0.54	0.04, 1.09

Provi kliniči ghall-prevenzjoni ta' tromboemboliżmu f'pazjenti b'valvs prostetici tal-qalb

Studju ta' faži II eżamina dabigatran etexilate u warfarin f'total ta' 252 pazjent b'operazzjoni reċenti ta' tibdil ta' valv mekkaniku (i.e. matul ir-rikoveru kurrenti fl-isptar) u f'pazjenti li rċivew tibdil ta' valv mekkaniku tal-qalb aktar minn tliet xhur ilu. Aktar avvenimenti tromboemboliċi (il-biċċa l-kbira puplesiji u trombożi sintomatika/asintomatika tal-valv prostetiku) u aktar avvenimenti ta' ħruġ ta' demm ġew osservati b'dabigatran etexilate milli b'warfarin. F'pazjenti li kien għadu kif kellhom

operazzjoni, hruġ ta' demm maġġuri fil-biċċa l-kbira tiegħu deher bħala effużjonijiet perikardjali emorraġiċi, specifikament f'pazjenti li bdew dabigatran etexilate kmieni (i.e. f'jum 3) wara operazzjoni ta' tibdil ta' valv tal-qalb (ara sezzjoni 4.3).

Popolazzjoni pedjatrika

Provi kliniči fil-profilassi ta' VTE wara operazzjoni maġġuri ta' sostituzzjoni tal-ġogi

Prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku f'pazjenti adulti b'NVAF b'fattur ta' riskju wieħed jew aktar

L-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini irrinunżjat ghall-obbligu li jiġu pprezentati r-riżultati tal-istudji bil-prodott medicinali ta' referenza li fih dabigatran etexilate f'kull sett tal-popolazzjoni pedjatrika fl-indikazzjoni ta' prevenzjoni primarja ta' VTE f'pazjenti li kellhom operazzjoni mhux urgħenti ppjanata minn qabel ta' sostituzzjoni totali tal-ġenbejn jew ta' sostituzzjoni totali tal-irkoppa u l-indikazzjoni ta' prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku f'pazjenti b'NVAF (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

Trattament ta' VTE u prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi

L-istudju DIVERSITY twettaq biex juri l-effikaċja u s-sigurtà ta' dabigatran etexilate meta mqabbel ma' standard ta' kura (SOC – *standard of care*) għat-trattament ta' VTE f'pazjenti pedjatriċi b'età mit-tweliż sa inqas minn 18-il sena. L-istudju kien iddisinjat bħala studju *open-label, randomised*, bi grupp parallel, ta' nuqqas ta' inferjorità. Il-pazjenti rreġistrati ġew *randomised* skont skema ta' 2:1 għal formulazzjoni xierqa għall-età (kapsuli, granijiet miksija jew soluzzjoni orali) ta' dabigatran etexilate (doži aġġustati għall-età u l-piż) jew għal SOC li kien jikkonsisti minn eparini b'piż molekulari baxx (LMWH – *low molecular weight heparins*) jew antagonisti tal-vitamina K (VKA – *vitamin K antagonists*) jew fondaparinix (pazjent wieħed ta' 12-il sena). Il-punt aħħari primarju kien punt aħħari kompost minn pazjenti b'rīżoluzzjoni kompluta tat-trombus, ħelsien minn VTE rikorrenti, u ħelsien minn mortalità relatata ma' VTE. Il-kriterji ta' eskużjoni kienu jinkludu meningite attiva, enċefalite u axxess fil-kranju.

B'kollo, ġew *randomised* 267 pazjent. Minn dawn, 176 pazjent kienu trattati b'dabigatran etexilate u 90 pazjent skont SOC (pazjent wieħed *randomised* ma kienx ittrattat). 168 pazjent kellhom età minn 12 sa inqas minn 18-il sena, 64 pazjent minn sentejn sa inqas minn 12-il sena, u 35 pazjent kienu iż-ġħar minn sentejn.

Mill-267 pazjent *randomised*, 81 pazjent (45.8%) fil-grupp ta' dabigatran etexilate u 38 pazjent (42.2%) fil-grupp ta' SOC issodisfaw il-kriterji għall-punt aħħari primarju kompost (rīżoluzzjoni kompluta tat-trombus, ħelsien minn VTE rikorrenti, ħelsien minn VTE relatata ma' mortalità). Id-differenza fir-rata korrispondenti wriet nuqqas ta' inferjorità ta' dabigatran etexilate meta mqabbel ma' SOC. Riżultati konsistenti generalment kieno osservati wkoll matul is-sottogruppi: ma kien hemm l-ebda differenzi sinifikanti fl-effett tat-trattament għas-sottogruppi skont l-età, is-sess, ir-reġjun u l-preżenza ta' certi fatturi ta' riskju. Għat-3 klassijiet ta' età differenti, il-proporzjonijiet ta' pazjenti li laħqu l-punt aħħari primarju tal-effikaċja fil-gruppi ta' dabigatran etexilate u ta' SOC, rispettivament, kien 13/22 (59.1%) u 7/13 (53.8%) għal pazjenti ta' età mit-tweliż sa <sentejn, 21/43 (48.8%) u 12/21 (57.1%) għal pazjenti ta' età minn sentejn sa <12-il sena, u 47/112 (42.0%) u 19/56 (33.9%) għal pazjenti ta' età minn 12 sa <18-il sena.

Hruġ ta' demm maġġuri aġġudikat kien irrapprtata għal 4 pazjenti (2.3%) fil-grupp ta' dabigatran etexilate u għal 2 pazjenti (2.2%) fil-grupp ta' SOC. Ma kien hemm l-ebda differenza statistikament sinifikanti fiż-żmien għall-ewwel avvenimenti ta' hruġ ta' demm maġġuri. Tmienja u tletin pazjent (21.6%) fil-grupp ta' dabigatran etexilate u 22 pazjent (24.4%) fil-grupp ta' SOC kellhom xi avveniment ta' hruġ ta' demm aġġudikat, il-biċċa l-kbira tagħhom ikkategorizzati bħala minuri. Il-punt aħħari kkombinat ta' avveniment ta' hruġ ta' demm maġġuri (MBE – *major bleeding event*) aġġudikat jew hruġ ta' demm klinikament rilevanti mhux maġġuri (CRNM – *clinically relevant non-major*) (fuq trattament) kien irrapprtata għal 6 (3.4%) pazjenti fil-grupp ta' dabigatran etexilate u għal 3 pazjenti (3.3%) fil-grupp ta' SOC.

Twettaq studju ta' faži III (1160.108), *open label*, b'koorti prospettiv tas-sigurtà bi grupp wieħed, b'aktar minn ċentru wieħed, biex jevalwa s-sigurtà ta' dabigatran etexilate għall-prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi mit-twelid sa inqas minn 18-il sena. Pazjenti li kellhom bżonn aktar antikoagulazzjoni minħabba l-preżenza ta' fattur ta' riskju kliniku wara li temmew it-trattament inizjali għal VTE kkonfermat (għal mill-inqas 3 xhur) jew wara li temmew l-istudju DIVERSITY thallew jiġu inkluži fl-istudju.

Pazjenti eligibbli rċevew doži aġġustati għall-età u l-piż ta' formulazzjoni xierqa għall-età (kapsuli, granijiet miksija jew soluzzjoni orali) ta' dabigatran etexilate sakemm il-fattur ta' riskju kliniku għad-dan, jew sa massimu ta' 12-il xahar. Il-punti aħħarin primarji tal-istudju kienu jinkludu l-okkorrenza mill-ġdid ta' VTE, avvenimenti ta' ħruġ ta' demm maġġuri u minuri u l-mortalità (b'mod globali u relatata ma' avvenimenti trombotici jew tromboemboliċi) wara 6 xhur u 12-il xahar. Avvenimenti ta' riżultat ġew aġġudikati minn kumitat ta' aġġudikazzjoni indipendenti *blinded*.

B'kollox, 214-il pazjent daħlu fl-istudju; fosthom 162 pazjent fi klassi ta' età 1 (minn 12 sa inqas minn 18-il sena), 43 pazjent fi klassi ta' età 2 (minn sentejn sa inqas minn 12-il sena) u 9 pazjenti fi klassi ta' età 3 (mit-twelid sa inqas minn sentejn). Matul il-perjodu tat-trattament, 3 pazjenti (1.4%) kellhom VTE rikorrenti ikkonfermat mill-aġġudikazzjoni fl-ewwel 12-il xahar wara l-bidu tat-trattament.

Avvenimenti ta' ħruġ ta' demm ikkonfermati mill-aġġudikazzjoni matul il-perjodu tat-trattament kienu rrappurtati għal 48 pazjent (22.5%) fl-ewwel 12-il xahar. Il-maġgoranza tal-avvenimenti ta' ħruġ ta' demm kienu minuri. Fi 3 pazjenti (1.4%), avveniment ta' ħruġ ta' demm maġġuri kkonfermat mill-aġġudikazzjoni seħħi fl-ewwel 12-il xahar. Għal 3 pazjenti (1.4 %), ħruġ ta' demm CRNM ikkonfermat mill-aġġudikazzjoni kien irrapportat fl-ewwel 12-il xahar.

Ma seħħet l-ebda mewta waqt it-trattament. Matul il-perjodu tat-trattament, 3 pazjenti (1.4%) żviluppaw is-sindrom ta' wara avveniment trombotiku (PTS – *post-thrombotic syndrome*) jew kellhom aggravar ta' PTS fl-ewwel 12-il xahar.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Wara għoti mill-ħalq, dabigatran etexilate jinbidel malajr u kompletament għal dabigatran, li hu s-sura attiva fil-plaźma. Il-qsim tal-*prodrug* dabigatran etexilate permezz ta' idrolisi kkatalizzata minn esterase għas-sustanza attiva ewlenija dabigatran hi r-reazzjoni metabolika predominant. Il-bijodisponibilità assoluta ta' dabigatran wara l-ghoti mill-ħalq ta' dabigatran etexilate kienet ta' madwar 6.5%.

Wara għoti mill-ħalq ta' dabigatran etexilate f'voluntiera f'saħħithom, il-profil farmakokinetiku ta' dabigatran fil-plaźma hu kkaratterizzat minn żieda mgħaqgħla fil-konċentrazzjonijiet fil-plaźma bis-C_{max} li tinkiseb fi żmien nofs siegħa u sagħtejn wara l-ghoti.

Assorbiment

Studju li evalwa l-assorbiment ta' wara l-operazzjoni ta' dabigatran etexilate, 1-3 sīġħat wara l-operazzjoni, wera assorbiment relativament bil-mod meta mqabbel ma' dak f'voluntiera f'saħħithom, u juri profil ugħalli tal-konċentrazzjoni fil-plaźma mal-ħin, mingħajr konċentrazzjonijiet massimi għoljin fil-plaźma. Il-konċentrazzjonijiet massimi fil-plaźma jintlaħqu 6 sīġħat wara l-ghoti fil-perjodu ta' wara l-operazzjoni minħabba fatturi li jikkontribwixxu, bħal loppju, paresi gastrointestinali, u effetti kirurġiċi indipendentement mill-formulazzjoni orali tal-prodott mediciinali. Fi studju addizzjonali intwera li assorbiment bil-mod u li jdum majseħħ normalment huwa preżenti biss fil-jum tal-operazzjoni. Fil-jiem ta' wara, l-assorbiment ta' dabigatran hu mgħaqġel, b'konċentrazzjonijiet massimi fil-plaźma li jintlaħqu sagħtejn wara l-ghoti tal-prodott mediciinali.

L-ikel ma jaffettwax il-bijodisponibilità ta' dabigatran etexilate iżda jdewwem il-ħin sakemm jintlaħqu l-konċentrazzjonijiet massimi fil-plaźma b'sagħtejn.

Is-C_{max} u l-AUC kienu proporzjonal mad-doża.

Il-bijodisponibilità orali tista' tiżdied b'75% wara doża waħda u b'37% fi stat fiss meta mqabbla mal-formulazzjoni tal-kapsula ta' referenza meta l-pellets jittieħdu mingħajr il-qoxra magħmula minn Hydroxypropylmethylcellulose (HPMC) tal-kapsuli. Għaldaqstant, l-integrità tal-kapsuli ta' HPMC għandha tinżamm dejjem waqt l-użu kliniku biex tīgi evitata żieda mhux intenzjonata tal-bijodisponibilità ta' dabigatran etexilate (ara sezzjoni 4.2).

Distribuzzjoni

Kien osservat twaħħil baxx (34-35%) indipendenti mill-konċentrazzjoni ta' dabigatran mal-proteini tal-plażma umana. Il-volum ta' distribuzzjoni ta' dabigatran ta' 60-70 L qabeż il-volum tal-ilma totali tal-ġisem, li jindika distribuzzjoni moderata ta' dabigatran fit-tessut.

Bijotrasformazzjoni

Il-metabolizmu u t-tnejħiha ta' dabigatran kienu studjati wara doża waħda ġol-vina ta' dabigatran radjutikkettat f'individwi r̊għiell f'saħħithom. Wara doża ġol-vina, ir-radjuattività miksuba minn dabigatran kienet eliminata primarjament fl-awrina (85%). It-tnejħiha permezz tal-ippurgar kienet responsabbi għal 6% tad-doża mogħtija. L-irkuprar tar-radjuattività totali varja minn 88-94% tad-doża mogħtija sa 168 siegħa wara l-ghoti tad-doża.

Dabigatran hu suġġett għal konjugazzjoni li tifforma acylglucuronides farmakoloġikament attivi. Jeżistu erba' *positional isomers*, 1-O, 2-O, 3-O, 4-O-acetylglucuronide, u kull wieħed minnhom hu responsabbi għal inqas minn 10% ta' dabigatran totali fil-plażma. Traċċi ta' metaboliti oħrajn kienu osservati biss b'metodi analitici li kienu sensitivi hafna. Dabigatran huwa eliminat primarjament fis-sura mhux mibdula fl-awrina, b'rata ta' madwar 100 mL/min, li tikkorrispondi għar-rata tal-filtrazzjoni glomerulari.

Eliminazzjoni

Il-konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' dabigatran urew tnaqqis bi-esponenzzjali bil-medja tal-*half-life* terminali ta' 11-il siegħa f'persuni anzjani f'saħħithom. Wara doži multipli, għet-observata *half-life* terminali ta' madwar 12-14-il siegħa. Il-*half-life* kienet indipendenti mid-doża. Il-*half-life* titwal jekk il-funzjoni tal-kliewi tkun indebolita kif muri fit-tabella 30.

Popolazzjonijiet speċjali

Insufficjenza tal-kliewi

Fi studji ta' fażi I, l-espożizzjoni (AUC) ta' dabigatran wara l-ghoti mill-ħalq ta' dabigatran etexilate hi ta' madwar 2.7 darbiet oħla f'voluntiera adulti b'insufficjenza moderata tal-kliewi (CrCL bejn 30 u 50 mL/min) milli f'dawk mingħajr insufficjenza tal-kliewi.

F'numru żgħir ta' voluntiera adulti b'insufficjenza severa tal-kliewi (CrCL 10-30 mL/min), l-espożizzjoni (AUC) għal dabigatran kienet madwar 6 darbiet oħla u l-*half-life* madwar darbejnej itwal minn dik osservata f'popolazzjoni mingħajr insufficjenza tal-kliewi (ara sezzjonijiet 4.2, 4.3 u 4.4).

Tabella 30: Il-*half-life* ta' dabigatran totali f'persuni f'saħħithom u persuni b'indeboliment fil-funzjoni tal-kliewi

rata ta' filtrazzjoni glomerulari (CrCL, [mL/min])	gMean (gCV %; medda <i>half-life</i> [sighat])
>80	13.4 (25.7%; 11.0-21.6)
>50-≤80	15.3 (42.7%; 11.7-34.1)
>30-≤50	18.4 (18.5%; 13.3-23.0)
≤30	27.2 (15.3%; 21.6-35.0)

Barra dan, l-esponiment għal dabigatran (fl-aktar punt baxx u l-aktar punt għoli) kien evalwat fi studju farmakokinetiku randomised *open label* prospettiv u li fih il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali f'pazjenti b'NVAF b'indeboliment sever tal-kliewi (definit bħala tneħħija tal-krejatinina [CrCl – creatinine clearance] ta' 15-30 mL/min) li kienu qed jirċievu dabigatran etexilate 75 mg darbtejn kuljum. Dan il-kors wassal ghall-aktar konċentrazzjoni ġeometrika medja baxxa ta' 155 ng/mL (gCV ta' 76.9 %), imkejla immedjatament qabel l-ghot i tad-doża li jmiss u ghall-aktar konċentrazzjoni ġeometrika medja għolja ta' 202 ng/mL (gCV ta' 70.6 %) imkejla sagħtejn wara l-ghoti tal-aħħar doża.

It-tnejħija ta' dabigatran permezz ta' emodijalisi ġiet investigata f'7 pazjenti adulti b'marda tal-kliewi fl-aħħar stadju (ESRD – *end-stage renal disease*) mingħajr fibrillazzjoni atrijali. Id-dijalisi saret b'rata ta' fluss ta' *dialysate* ta' 700 mL/min, fuq erba' sigħat u b'rata ta' fluss ta' demm ta' 200 mL/min jew 350-390 mL/min. Dan irriżulta fi tnejħija ta' 50% sa 60% tal-konċentrazzjonijiet ta' dabigatran, rispettivament. L-ammont ta' sustanza mnejħħija permezz tad-dijalisi hu proporzjonali għar-rata ta' fluss ta' demm sa rata ta' fluss ta' demm ta' 300 mL/min. L-attività kontra l-koagulazzjoni tad-demm ta' dabigatran naqset mat-tnaqqis tal-konċentrazzjonijiet fil-plažma u r-relazzjoni PK/PD ma' ġietx affettwata mill-proċedura.

Il-medjan ta' CrCL f'RE-LY kien ta' 68.4 mL/min. Kważi nofs (45.8%) il-pazjenti f'RE-LY kellhom CrCL ta' >50-<80 mL/min. Pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi (CrCL bejn 30 u 50 mL/min) kellhom bħala medja konċentrazzjonijiet fil-plažma ta' dabigatran qabel u wara d-doża li kienu 2.29 u 1.81 darba oħla rispettivament, meta mqabbla ma' pazjenti mingħajr indeboliment tal-kliewi (CrCL ≥80 mL/min).

Il-medjan ta' CrCL fl-istudju RE-COVER kien ta' 100.3 mL/min. 21.7% tal-pazjenti kellhom indeboliment hafif tal-kliewi (CrCL >50 - << 80 mL/min) u 4.5% tal-pazjenti kellhom indeboliment moderat tal-kliewi (CrCL bejn 30 u 50 mL/min). Pazjenti b'indeboliment hafif u moderat tal-kliewi kellhom fi stat fiss medja ta' konċentrazzjonijiet ta' dabigatran fil-plažma li kienu 1.7 darbiet u 3.4 darbiet oħla minn dawk ta' qabel id-doża meta mqabbla ma' pazjenti b'CrCL ta' > 80mL/min, rispettivament. Valuri simili għal CrCL instabu f'RE-COVER II.

Il-medjan ta' CrCL fl-istudji RE-MEDY u RE-SONATE kien ta' 99.0 mL/min u 99.7 mL/min, rispettivament. 22.9% u 22.5% tal-pazjenti kelhom CrCL ta' >50-<80 mL/min, u 4.1% u 4.8% kelhom CrCL bejn 30 u 50 mL/min fl-istudji RE-MEDY u RE-SONATE.

Pazjenti anzjani

Studji specifiċi ta' fażi I dwar il-farmakokinetika fuq individwi anzjani wrew żieda ta' 40 % sa 60 % fl-AUC, u ta' aktar minn 25% fis-C_{max} meta mqabbla ma' pazjenti żgħażaqgħ.

L-effett skont l-età fuq l-espożizzjoni għal dabigatran ġie kkonfermat fl-istudju RE-LY b'konċentrazzjoni minima li kienet madwar 31% oħla għal persuni li kellhom ≥75 sena u b'livell minimu li kien madwar 22% aktar baxx għal persuni li kellhom <65 sena meta mqabbel ma' persuni li kellhom bejn 65 u 75 sena (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4).

Indeboliment tal-fwied

L-ebda bidla fl-espożizzjoni għal dabigatran ma kienet osservata fi 12-il individwu adult b'insuffiċjenza epatika moderata (Child Pugh B) meta mqabbla mat-12-il individwu tal-kontroll (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4).

Piż tal-ġisem

Il-konċentrazzjonijiet minimi ta' dabigatran kienu madwar 20% aktar baxxi f'pazjenti adulti b'piż tal-ġisem ta' >100 kg meta mqabbla ma' dawk li kienu jiżnu 50-100 kg. Il-maġgoranza (80.8%) tal-persuni kienu fil-kategorija ta' ≥50 kg u <100 kg mingħajr ma' ġiet osservata l-ebda differenza ċara (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4). Data klinika limitata hi disponibbli f'pazjenti adulti li jiżnu <50 kg.

Sess

L-espožizzjoni għas-sustanza attiva fl-istudji primarji dwar il-prevenzjoni ta' VTE f'pazjenti nisa kienet madwar 40% sa 50% oħla u mhux rakkomandat aġġustament fid-doża. F'pazjenti b'fibrillazzjoni atrijali, bħala medja n-nisa kellhom konċentrazzjonijiet minimi u ta' wara d-doża li kienu 30% oħla. Mhux meħtieg aġġustament fid-doża (ara sezzjoni 4.2).

Origini etnika

Ma ġew osservati l-ebda differenzi klinikament rilevanti bejn etničità u oħra fost pazjenti Kawkasi, Afrikani-Amerikani, Ispaniċi, Ĝappunizi jew Ċiniżi fir-rigward tal-farmakokinetika u l-farmakodinamika ta' dabigatran.

Popolazzjoni pedjatrika

L-ghoti orali ta' dabigatran etexilate skont l-algoritmu tad-dożagg definit fil-protokoll wassal għal esponenti fil-medda osservata f'adulti b'DVT/PE. Abbaži ta' analiżi miġbura f'daqqa ta' *data* farmakokinetika tal-istudji DIVERSITY u 1160.108, l-esponenti ġeometriċi medji l-aktar baxxi osservati kienu ta' 53.9 ng/mL, 63.0 ng/mL u 99.1 ng/mL f'pazjenti pedjatriċi b'VTE ta' età minn 0 sa <sentejn, sentejn sa <12-il sena u 12 sa <18-il sena, rispettivament.

Interazzjonijiet farmakokinetiči

Studji *in vitro* dwar l-interazzjoni ma jru l-ebda inibizzjoni jew induzzjoni tal-isoenzimi prinċipali taċ-ċitokrom P450. Dan ġie ikkonfermat minn studji *in vivo* f'voluntiera f'sahħithom, li ma wrew l-ebda interazzjoni bejn dan it-trattament u s-sustanzi attivi li ġejjin: atorvastatin (CYP3A4), digoxin (interazzjoni tat-trasportatur ta' P-gp) u diclofenac (CYP2C9).

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

Tagħrif mhux kliniku ibbażat fuq studji konvenzjonali ta' sigurtà farmakologika, effett tossiku minn doži ripetuti u effett tossiku fuq il-ġeni, ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bnedmin.

L-effetti osservati fl-istudji dwar l-effett tossiku minn doži ripetuti kienu minħabba l-effett farmakodinamiku esaġerat ta' dabigatran.

Effett fuq il-fertilità tan-nisa kien osservat fis-sura ta' tnaqqis fl-impjantazzjoni jiet u żieda fit-telf ta' qabel l-impjantazzjoni b'doża ta' 70 mg/kg (5 darbiet aktar mil-livell ta' espožizzjoni tal-plażma fil-pazjenti). B'doži li kienu tossiċi għall-ommijiet (minn 5 sa 10 darbiet il-livell ta' espožizzjoni tal-plażma fil-pazjenti), tnaqqis fil-piż tal-ġisem u fil-vijabilità tal-fetu flimkien ma' żieda fil-varjazzjonijiet tal-fetu kienu osservati fil-firien u fil-fniek. Fl-istudji ta' qabel u wara t-twelid, kienet osservata żieda fil-mortalità tal-fetub doži li kienu tossiċi għall-ommijiet (doża li tikkorrispondi għal-livell ta' espožizzjoni tal-plażma li hu 4 darbiet oħla minn dak osservat fil-pazjenti).

Fi studju dwar it-tossiċità fil-frieh li twettaq fuq firien Han Wistar, il-mortalità kienet assoċjata ma' avvenimenti ta' ħruġ ta' demm f'esponenti simili, li fihom kien osservat ħruġ ta' demm f'animali adulti. Kemm f'firien adulti kif ukoll fil-frieh, il-mortalità hija kkunsidrata bħala relatata mal-attività farmakologika esaġerata ta' dabigatran flimkien mal-okkorrenza ta' forzi mekkaniċi waqt id-dożagg u l-immaniġġjar. *Data* mill-istudju dwar l-effett tossiku fil-frieh la indikat sensittività miżjudha fit-tossiċità, u lanqas xi tossiċità speċifika għall-annimali frieh.

Fi studji dwar it-tossikoloġija matul il-ħajja li saru fuq firien u ġrieden, ma kien hemm l-ebda evidenza ta' potenzjal tumorigeniku ta' dabigatran sa doži massimi ta' 200 mg/kg.

Dabigatran, il-parti attiva ta' dabigatran etexilate mesilate, hu persistenti fl-ambjent.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Kontenut tal-kapsula

Tartaric acid (E334)
Hypromellose (E464)
Talc (E553b)
Hydroxypropylcellulose (E463)
Croscarmellose sodium (E468)
Magnesium stearate (E572)

Qoxra tal-kapsula

Titanium dioxide (E171)
Hypromellose (E464)

Linka sewda tal-istampar

Shellac (E904)
Propylene glycol (E1520)
Iron oxide iswed (E172)
Potassium hydroxide (E525)

6.2 Inkompatibbiltajiet

Mhux applikabli.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

3 snin
Fixkun: Wara l-ewwel ftuħ: 60 jum

6.4 Prekawzjonijiet specjali għall-hażna

Aħżeen taħt it-30 C.

6.5 In-natura tal-kontenitur u ta' dak li hemm ġo fih

Folji OPA/Alu/dessikant PE-PET/Alu/PE li fihom 10, 30, 60, 100 u 180 kapsula iebsa f'kartuna.

Folji OPA/Alu/dessikant PE-PET/Alu/PE mtaqqba b'doża waħda li fihom 10×1, 30×1, 60×1, 100×1 u 180×1 kapsula iebsa f'kartuna.

Flixkun tal-polypropylene b'għeluq reżistenti għat-tfal li fih 60 kapsula iebsa f'kartuna.

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

6.6 Prekawzjonijiet specjali għar-rimi

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

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center, Moll de Barcelona s/n,
Edifici Est, 6^a Planta,
Barcelona, 08039
Spanja

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

EU/1/22/1665/007

EU/1/22/1665/008

EU/1/22/1665/009

EU/1/22/1665/010

EU/1/22/1665/011

EU/1/22/1665/012

EU/1/22/1665/013

EU/1/22/1665/014

EU/1/22/1665/015

EU/1/22/1665/016

EU/1/22/1665/026

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 26 ta' Mejju 2023.

10. DATA TA' REVIZJONI TAT-TEST

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

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Dabigatran etexilate Accord 150 mg kapsuli iebsin

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull kapsula iebsa fiha dabigataran etexilate mesilate ekwivalenti għal 150 mg ta' dabigatran etexilate .

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Kapsula iebsa (kapsula).

Kapsula ta' daqs 0 (madwar 22×8 mm) b'għatu abjad, opak stampat b'“MD” u korp abjad opak stampat b'“150” b'linka sewda, li fiha taħlita ta' pritkuni ta' kulur abjad li jagħtu fl-isfar ċar u granulat kulur isfar ċar.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku f'pazjenti adulti b'fibrillazzjoni atrijali mhux valvulari (NVAF – *non-valvular atrial fibrillation*) b'fattur ta' riskju wieħed jew aktar, bħal puplesija fil-passat jew attakk iskemiku li jgħaddi malajr (TIA – *transient ischemic attack*); età ta' ≥ 75 sena; insuffiċjenza tal-qalb (NYHA Klassi $\geq II$); dijabete mellitus; pressjoni għolja.

Trattament ta' tromboži fil-vini tal-fond (DVT – *deep vein thrombosis*) u emboliżmu pulmonari (PE – *pulmonary embolism*), u l-prevenzjoni ta' DVT u PE rikorrenti fl-adulti

Trattament ta' avvenimenti tromboemboliċi fil-vini (VTE – *venous thromboembolic events*) u prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi minn meta t-tifel jew tifla jkunu jistgħu jibilgħu ikel artab sa inqas minn 18-il sena.

Għal forom ta' doża xierqa għall-età, ara sezzjoni 4.2.

4.2 Pożologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożologija

Il-kapsuli iebsin ta' Dabigatran etexilate Accord jistgħu jintużaw f'pazjenti adulti u pedjatriċi b'età minn 8 snin 'il fuq li jistgħu jibilgħu l-kapsuli shah. Forom farmacewtiċi oħra jistgħu jkunu aktar xierqa għall-amministrazzjoni ta' din il-poplazzjoni bħal granijiet miksija li jistgħu jintużaw fi tfal b'età ta' inqas minn 12-il sena hekk kif it-tifel jew tifla jkunu jistgħu jibilgħu ikel artab.

Meta taqleb minn formulazzjoni għal oħra, id-doża preskritta jista' jkollha bżonn tinbidel. Id-doża ddikjarata fit-tabella tad-dożaġġ rilevant ta' formulazzjoni għandha tkun preskritta skont il-piż u l-età tat-tifel jew tifla.

Prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku f'pazjenti adulti b'NVAF b'fattur ta' riskju wieħed jew aktar (SPAF – stroke prevention in atrial fibrillation)

Trattament ta' DVT u PE u l-prevenzjoni ta' DVT rikorrenti, u PE fl-adulti (DVT/PE – deep vein

thrombosis/pulmonary embolism)

Id-doži rakkomandati ta' dabigatran etexilate fl-indikazzjonijiet ta' SPAF, DVT u PE huma murija fit-tabella 1.

Tabella 1: Rakkomandazzjonijiet tad-doža għal SPAF, DVT u PE

	Rakkomandazzjoni tad-doža
Prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku f'pazjenti adulti b'NVAF b'fattur ta' riskju wieħed jew aktar (SPAF – <i>stroke prevention in atrial fibrillation</i>)	300 mg dabigatran etexilate meħuda bħala kapsula waħda ta' 150 mg darbtejn kuljum
Trattament ta' DVT u PE u l-prevenzjoni ta' DVT rikorrenti, <i>u PE</i> fl-adulti (DVT/PE – <i>deep vein thrombosis/pulmonary embolism</i>)	300 mg dabigatran etexilate meħuda bħala kapsula waħda ta' 150 mg darbtejn kuljum wara trattament b'medicina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm għal mill-inqas 5 ijiem
<u>Rakkomandazzjoni ta' tnaqqis fid-doža</u>	
Pazjenti li għandhom ≥ 80 sena	doža ta' kuljum ta' 220 mg dabigatran etexilate li tittieħed bħala kapsula waħda ta' 110 mg darbtejn kuljum
Pazjenti li jirċievu verapamil fl-istess ħin	
<u>Għandu jiġi kkunsidrat tnaqqis fid-doža</u>	
Pazjenti li għandhom bejn 75 u 80 sena	
Pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi (CrCL 30-50) mL/min	doža ta' kuljum ta' dabigatran etexilate ta' 300 mg jew 220 mg għandha tintgħażel skont evalwazzjoni individwali tar-riskju tromboemboliku u r-riskju ta' hruġ ta' demm
Pazjenti b'gastrite, esofaġite jew rifluss gastroesofagali	
Pazjenti oħrajn b'riskju miżjud ta' hruġ ta' demm	

Għal DVT/PE ir-rakkomandazzjoni ghall-użu ta' 220 mg dabigatran etexilate li jittieħed bħala kapsula waħda ta' 110 mg darbtejn kuljum hija bbażata fuq analiżżejjiet farmakokinetiċi u farmakodinamiċi u ma ġietx studjata f'dan l-isfond kliniku. Ara aktar l-isfel u sezzjonijiet 4.4, 4.5, 5.1 u 5.2.

F'każ ta' intollerabilità għal dabigatran etexilate, il-pazjenti għandhom jingħataw istruzzjonijiet biex immedjatamentek ikellmu lit-tabib li jkun qed jikkurahom sabiex jaqilbu għal għażiex t-tnejħi ta' tħalli. Ara aktar l-ix-xbiex u sezzjonijiet 4.4, 4.5, 5.1 u 5.2.

Evalwazzjoni tal-funzjoni tal-kliewi qabel it-trattament u matul it-trattament b'dabigatran etexilate

Fil-pazjenti kollha u specjalment fl-anzjani (>75 sena), peress li indeboliment tal-kliewi jista' jkun frekwenti f'dan il-grupp ta' età:

- Il-funzjoni tal-kliewi għandha tiġi evalwata billi tiġi kkalkulata t-tnejħi (CrCL – *creatinine clearance*) qabel il-bidu tat-trattament b'dabigatran etexilate biex jiġu eskużi pazjenti b'indeboliment sever tal-kliewi (i.e. CrCL <30 mL/min) (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4 u 5.2).
- Il-funzjoni tal-kliewi għandha tiġi evalwata wkoll meta jiġi ssuspettaw tnaqqis fil-funzjoni tal-kliewi matul it-trattament (eż. ipovolemia, deidratazzjoni, u f'każ ta' użu fl-istess ħin ta' certi prodotti medicinali).

Htigijiet addizzjonal f'pazjenti b'indeboliment minn ħafif sa moderat tal-kliewi u f'pazjenti li għandhom aktar minn 75 sena:

- Waqt it-trattament b'dabigatran etexilate, il-funzjoni tal-kliewi għandha tiġi evalwata mill-inqas darba fis-sena jew aktar ta' spiss skont il-ħtieġa f'certi sitwazzjonijiet kliniči meta jkun issuspett li l-funzjoni tal-kliewi tista' tonqos jew tmur għall-agħar (eż. ipovolemija, deidratazzjoni u f'każ tal-użu fl-istess hin ta' certi prodotti medicinali).

Il-metodu li għandu jintuża biex issir stima tal-funzjoni tal-kliewi (CrCL f'mL/min) huwa l-metodu Cockcroft-Gault.

Tul tal-użu

It-tul tal-użu ta' dabigatran etexilate fl-indikazzjonijiet SPAF, DVT u PE huwa muri fit-tabella 2.

Tabella 2:It-tul tal-użu għal SPAF u DVT/PE

Indikazzjoni	Tul tal-użu
SPAF	It-terapija għandha titkompla fit-tul.
DVT/PE	<p>It-tul ta' żmien tat-terapija għandu jiġi individwalizzat wara evalwazzjoni b'attenzjoni tal-benefiċċju tat-trattament kontra r-riskju ta' ħruġ ta' demm (ara sezzjoni 4.4).</p> <p>It-tul ta' żmien qasir tat-terapija (mill-inqas 3 xhur) għandu jiġi bbażat fuq fatturi ta' riskju temporanji (eż. operazzjoni reċenti, trawma, immobilizzazzjoni) u intervalli itwal ta' żmien għandhom jiġi bbażati fuq fatturi ta' riskju permanenti jew DVT jew PE idjopatiċi.</p>

Meta wieħed jinsa jieħu doža

Meta wieħed jinsa jieħu doža ta' dabigatran etexilate, xorta jista' jehodha sa 6 sīgħat qabel id-doža skedata li jkun imiss. Minn 6 sīgħat qabel id-doža skedata li jkun imiss 'il quddiem, id-doža li wieħed ikun nesa jieħu għandha tinqabeż.

M'għandhiex tittieħed doža doppja biex tpatti għal doži individwali li wieħed ikun nesa jieħu.

Twaqqif ta' dabigatran etexilate

It-trattament b'dabigatran etexilate m'għandux jitwaqqaf mingħajr parir mediku. Il-pazjenti għandhom jingħataw istruzzjonijiet biex jikkuntattjaw lit-tabib li qed jikkura jekk jiżviluppaw sintomi gastrointestinali bħal dispepsja (ara sezzjoni 4.8).

Kif taqleb

Trattament b'dabigatran etexilate għal medicina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm: Hu rakkomandat li tistenna 12-il siegħa wara l-aħħar doža qabel ma taqleb minn dabigatran etexilate għal medicina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm (ara sezzjoni 4.5).

Medicina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm għal dabigatran etexilate:

Il-medicina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm għandha titwaqqaf u dabigatran etexilate għandu jinbeda minn 0 sīgħat sa sagħtejn qabel il-ħin li l-pazjent ikun imissu jieħu d-doža li jmiss tat-terapija alternattiva, jew fil-ħin tat-twaqqif f'każ ta' trattament kontinwu (eż. Eparina Mhux Frazzjonata (UFH – Unfractionated Heparin) ġol-vina) (ara sezzjoni 4.5).

Trattament b'dabigatran etexilate għal antagonisti tal-Vitamina K (VKA – *Vitamin K antagonists*): Il-ħin tal-bidu tal-VKA għandu jiġi aġġustat ibbażat fuq il-CrCL kif ġej:

- CrCL ≥ 50 mL/min, VKA għandu jinbeda 3 ijiem qabel ma jitwaqqaf dabigatran etexilate
- CrCL $\geq 30 < 50$ mL/min, VKA għandu jinbeda jumejn qabel ma jitwaqqaf dabigatran etexilate

Minħabba li dabigatran etexilate jista' jkollu effett fuq il-Proporzjon Normalizzat Internazzjonali (INR – *international normalised ratio*), l-INR se jirrifletti ahjar l-effett ta' VKA biss wara li dabigatran etexilate jkun twaqqaf għal mill-inqas jumejn. Sa dak iż-żmien, il-valuri tal-INR għandhom jiġu interpretati b'kawtela.

VKA għal dabigatran etexilate:

Il-VKA għandu jitwaqqaf. Dabigatran etexilate jista' jingħata hekk kif l-INR ikun ta' < 2.0 .

Kardjoveržjoni (SPAF)

Pazjenti jistgħu jibqgħu fuq dabigatran etexilate waqt li jkunu qed jiġu kardjovertiti.

Asportazzjoni tal-kateter għal fibrillazzjoni atrijali (SPAF)

Asportazzjoni tal-kateter tista' titwettaq f'pazjenti fuq trattament b'dabigatran etexilate 150 mg darbejn kuljum. It-trattament b'dabigatran etexilate m'għandux ġħalfejn jiġi interrott (ara sezzjoni 5.1).

Intervent koronarju perkutanju (PCI – percutaneous coronary intervention) bi stent (SPAF)

Pazjenti b'fibrillazzjoni atrijali mhux valvulari li jgħaddu minn PCI bi stent jistgħu jiġi ttrattati b'dabigatran etexilate flimkien ma' sustanzi kontra l-plejtlits wara li tinkiseb l-emostasi (ara sezzjoni 5.1).

Popolazzjonijiet specjalni

Anzjani

Għal modifikazzjonijiet fid-doża f'din il-popolazzjoni ara tabella 1 hawn fuq.

Pazjenti f'riskju ta' ħruġ ta' demm

Pazjenti b'żieda fir-riskju ta' ħruġ ta' demm (ara sezzjonijiet 4.4, 4.5, 5.1 u 5.2) għandhom jiġu mmonitorjati mill-qrib klinikament (tingħata attenzjoni għal sinjali ta' ħruġ ta' demm jew anemija). Aġġustament fid-doża għandu jiġi deċiż fid-diskrezzjoni tat-tabib, wara evalwazzjoni tal-benefiċċju u r-riskju potenzjali għal pazjent individwali (ara tabella 2 hawn fuq). Test tal-koagulazzjoni (ara sezzjoni 4.4) jista' jghin biex jidentifika pazjenti b'żieda fir-riskju ta' ħruġ ta' demm ikkawżat minn espożizzjoni eċċessiva għal dabigatran. Meta tīgi identifikata espożizzjoni eċċessiva għal dabigatran f'pazjenti f'riskju għoli ta' ħruġ ta' demm, doża mnaqqsa ta' 220 mg li tittieħed bħala kapsula waħda ta' 110 mg darbejn kuljum hi rakkomandata. Meta jseħħi ħruġ ta' demm klinikament rilevanti, it-trattament għandu jiġi interrott.

Għal persuni b'gastrite, esofagite, jew rifluss gastroesofagali, tnaqqis fid-doża jista' jiġi kkunsidrat minħabba r-riskju għoli ta' ħruġ ta' demm gastrointestinali maġġuri (ara tabella 2 hawn fuq u sezzjoni 4.4).

Indeboliment tal-kliewi

It-trattament b'dabigatran etexilate f'pazjenti b'indeboliment sever tal-kliewi (CrCL < 30 mL/min) huwa kontraindikat (ara sezzjoni 4.3).

Mħux meħtieġ aġġustament fid-doża f'pazjenti b'indeboliment ħafif tal-kliewi (CrCL 50- ≤ 80 mL/min). Għal pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi (CrCL 30-50 mL/min) id-

doża rakkodata ta' dabigatran etexilate hi wkoll ta' 300 mg li tittieħed bħala kapsula waħda ta' 150 mg darbtejn kuljum. Madankollu, għal pazjenti b'riskju ġħoli ta' ħruġ ta' demm, tnaqqis fid-doża ta' dabigatran etexilate għal 220 mg li tittieħed bħala kapsula waħda ta' 110 mg darbtejn kuljum għandu jiġi kkunsidrat (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.2). Sorveljanza klinika mill-qrib hi rakkodata f'pazjenti b'indeboliment tal-kliewi.

L-użu fl-istess hin ta' dabigatran etexilate ma' inibituri ħief sa moderati ta' glikoproteina P (P-gp – P-glycoprotein), i.e. amiodarone, quinidine jew verapamil

Mhux meħtieġ aġġustament fid-doża ghall-użu fl-istess hin ta' amiodarone jew quinidine (ara sezzjonijiet 4.4, 4.5 u 5.2).

Huwa rakkodata tnaqqis fid-doża għal pazjenti li jkunu qed jirċievu verapamil fl-istess hin (ara tabella 1 hawn fuq u sezzjonijiet 4.4 u 4.5). F'din is-sitwazzjoni, dabigatran etexilate u verapamil għandhom jittieħdu fl-istess hin.

Piż

Mhux meħtieġ aġġustament fid-doża (ara sezzjoni 5.2) iżda sorveljanza klinika mill-qrib hi rakkodata f'pazjenti b'piż tal-ġisem ta' <50 kg (ara sezzjoni 4.4).

Sess

Mhux meħtieġ aġġustament fid-doża (ara sezzjoni 5.2).

Popolazzjoni pedjatrika

M'hemm l-ebda užu rilevanti ta' dabigatran etexilate fil-popolazzjoni pedjatrika għall-indikazzjoni ta' prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku f'pazjenti b'NVAF.

Trattament ta' VTE u prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi

Għat-trattament ta' VTE f'pazjenti pedjatriċi, it-trattament għandu jinbeda wara trattament b'mediċina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm għal mill-inqas 5 ijiem. Għall-prevenzjoni ta' VTE rikorrenti, it-trattament għandu jinbeda wara trattament preċedenti.

Il-kapsuli dabigatran etexilate għandhom jittieħdu darbtejn kuljum, doża waħda filgħodu u doża waħda filgħaxja, bejn wieħed u ieħor fl-istess hin kuljum. L-intervall tad-doża għgħid ja' kien kemm jista' jkun qrib 12-il siegħa.

Id-doża rakkodata tal-kapsuli dabigatran etexilate hija bbażata fuq il-piż u l-età tal-pazjent kif muri fit-tabella 3. Id-doża għandha tiġi aġġustata skont il-piż u l-età hekk kif it-trattament jimxi 'l-quddiem.

Għal kombinazzjonijiet ta' piż u età mhux elenkat fit-tabella tad-doża għgħid ja' kien tħalli. Id-dosha għalli kien tħalli minnha.

Tabella 3 Doži singoli u totali ta' kuljum ta' dabigatran etexilate f'milligrammi (mg) skont il-piż f'kilogrammi (kg) u l-età fi snin tal-pazjent

Kombinazzjonijiet ta' piż /età		Doża singola f'mg	Doża totali ta' kuljum f'mg
Piż f'kg	Età fi snin		
11 sa <13	8 sa <9	75	150
13 sa <16	8 sa <11	110	220
16 sa <21	8 sa <14	110	220
21 sa <26	8 sa <16	150	300
26 sa <31	8 sa <18	150	300
31 sa <41	8 sa <18	185	370
41 sa <51	8 sa <18	220	440
51 sa <61	8 sa <18	260	520
61 sa <71	8 sa <18	300	600
71 sa <81	8 sa <18	300	600
>81	10 sa <18	300	600

Doži singoli li jeħtiegu kombinazzjonijiet ta' aktar minn kapsula waħda:

300 mg: żewġ kapsuli ta' 150 mg jew

erba' kapsuli ta' 75 mg

260 mg: kapsula waħda ta' 110 mg flimkien ma' kapsula oħra ta' 150 mg jew
kapsula waħda ta' 110 mg flimkien ma' żewġ kapsuli ta' 75 mg

220 mg: żewġ kapsuli ta' 110 mg

185 mg: kapsula waħda ta' 75 mg flimkien ma' kapsula oħra ta' 110 mg

150 mg: kapsula waħda ta' 150 mg jew

Żewġ kapsuli ta' 75 mg

Evalwazzjoni tal-funzjoni tal-kliewi qabel u matul it-trattament

Qabel il-bidu tat-trattament, ir-rata stmata ta' filtrazzjoni glomerulari (eGFR – *estimated glomerular filtration rate*) għandha tkun stmata bl-użu tal-formula ta' Schwartz (metodu użat għall-valutazzjoni tal-krejatinina li għandu jiġi čċekkja mal-laboratorju lokali).

It-trattament b'dabigatran etexilate f'pazjenti pedjatriċi b'eGFR ta' <50 mL/min/1.73 m² huwa kontraindikat (ara sezzjoni 4.3).

Pazjenti b'eGFR ta' ≥50 mL/min/1.73 m² għandhom jiġu ttrattati bid-doża skont it-tabella 3.

Waqt it-trattament, il-funzjoni tal-kliewi għandha tiġi evalwata f'ċerti sitwazzjonijiet kliniči meta jkun issuspettaw li l-funzjoni tal-kliewi tista' tonqos jew tmur għall-agħar (bħal ipovolemija, deidratazzjoni u b'ċerti prodotti medicinali li jintużaw fl-istess ħin, ecc.).

Tul tal-użu

It-tul ta' żmien tat-terapija għandu jiġi individwalizzat abbażi tal-valutazzjoni tal-benefiċċju u tar-riskju.

Meta wieħed jinsa jieħu doża

Meta wieħed jinsa jieħu doża ta' dabigatran etexilate, xorta jista' jeħodha sa 6 sīgħat qabel id-doża skedata li jkun imiss. Minn 6 sīgħat qabel id-doża skedata li jkun imiss 'il quddiem, id-doża li wieħed ikun nesa jieħu għandha tinqabeż.

Qatt m'għandha tittieħed doża doppja biex tpatti għal doži individwali li wieħed ikun nesa jieħu.

Twaqqif ta' dabigatran etexilate

It-trattament b'dabigatran etexilate m'għandux jitwaqqaf mingħajr parir mediku. Il-pazjenti jew il-persuni li jieħdu ħsiebhom għandhom jingħataw istruzzjonijiet biex jikkuntattjaw lit-tabib li qed jikkura jekk il-pazjent jiżviluppa sintomi gastrointestinali bħal dispepsja (ara sezzjoni 4.8).

Kif taqleb

Trattament b'dabigatran etexilate għal medicina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm: Hu rakkomandat li tistenna 12-il siegħa wara l-aħħar doža qabel ma taqleb minn dabigatran etexilate għal medicina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm (ara sezzjoni 4.5).

Medicina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm għal dabigatran etexilate:

Il-medicina parenterali kontra l-koagulazzjoni tad-demm għandha titwaqqaf u dabigatran etexilate għandu jinbeda minn 0 sīghat sa sagħtejn qabel il-ħin li l-pazjent ikun imissu jieħu d-doža li jmiss tat-terapija alternattiva, jew fil-ħin tat-twaqqif f'każ ta' trattament kontinwu (eż. Eparina Mhux Frazzjonata (UFH – *Unfractionated Heparin*) ġol-vina) (ara sezzjoni 4.5).

Trattament b'dabigatran etexilate għal antagonisti tal-Vitamina K (VKA – *Vitamin K antagonists*): Pazjenti għandhom jibdew VKA 3 ijiem qabel ma jitwaqqaf dabigatran etexilate.

Minħabba li dabigatran etexilate jista' jkollu effett fuq il-proporzjon normalizzat internazzjonali (INR – *international normalised ratio*), l-INR se jirrifletti aħjar l-effett ta' VKA biss wara li dabigatran etexilate jkun twaqqaf għal mill-inqas jumejn. Sa dak iż-żmien, il-valuri tal-INR għandhom jiġu interpretati b'kawtela.

VKA għal dabigatran etexilate:

Il-VKA għandu jitwaqqaf. Dabigatran etexilate jista' jingħata hekk kif l-INR ikun ta' <2.0.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Dan il-prodott mediciinali hu għal użu orali.

Il-kapsuli jistgħu jittieħdu mal-ikel jew mingħajru. Il-kapsuli għandhom jinbelgħu shah ma' tazza ilma, biex tiffaċilita li jitwasslu fl-istonku.

Il-pazjenti għandhom jingħataw istruzzjonijiet biex ma jiftħux il-kapsula, għax dan jista' jżid ir-riskju ta' hrugħ ta' demm (ara sezzjonijiet 5.2 u 6.6).

4.3 Kontraindikazzjonijiet

- Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1
- Indeboliment sever tal-kliewi ($\text{CrCL} < 30 \text{ mL/min}$) f'pazjenti adulti
- $\text{eGFR} < 50 \text{ mL/min}/1.73 \text{ m}^2$ f'pazjenti pedjatriċi
- Hruġ ta' demm attiv u klinikament sinifikanti
- Leżjoni jew kondizzjoni, jekk ikkunsidrata fattur ta' riskju sinifikanti ta' hrugħ magħġuri ta' demm. Dan jista' jinkludi ulċerazzjoni gastrointestinali kurrenti jew reċenti, il-preżenza ta' neoplażmi malinni f'riskju għoli ta' hrugħ ta' demm, koriment reċenti fil-mohħ jew fis-sinsla tad-dahar, operazzjoni reċenti fil-mohħ, fis-sinsla tad-dahar jew operazzjoni oftalmoloġika, emorragja reċenti fil-kranju, variċi esofagali magħrufa jew issuspettati, malformazzjonijiet arterjovenuži, anewriżmi vaskulari jew anormalitajiet vaskulari maġġuri intraspinali jew intraċerebrali
- Trattament fl-istess ħin bi kwalunkwe mediciini kontra l-koagulazzjoni tad-demm oħra, eż. eparina mhux frazzjonata (UFH – *unfractionated heparin*), eparini b'piż molekulari baxx (enoxaparin, dalteparin, ecc.), derivattivi tal-eparina (fondaparinux, ecc.), mediciini orali kontra l-koagulazzjoni tad-demm (warfarin, rivaroxaban, apixaban, ecc.) ħlief f'ċirkustanzi specifiċi. Dawn huma meta tibdel terapija kontra l-koagulazzjoni tad-demm ma' oħra (ara sezzjoni 4.2), meta UFH tingħata f'doži meħtieġa biex iż-żomm kateter f'vna centrali jew f'arterja miftuħ jew meta UFH tingħata waqt asportazzjoni tal-kateter għal fibrillazzjoni atrijali (ara sezzjoni 4.5)
- Indeboliment tal-fwied jew mard tal-fwied li hu mistenni li jkollu xi impatt fuq is-sopravivenza
- Trattament fl-istess ħin bl-inhibituri qawwija ta' P-gp li ġejjin: ketoconazole sistemiku, cyclosporine, itraconazole, dronedarone u l-kombinazzjoni ta' doža fissa glecaprevir/pibrentasvir (ara sezzjoni 4.5).

- Valvs prostetici tal-qalb li jeħtieġu trattament kontra l-koagulazzjoni tad-demm (ara sezzjoni 5.1).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Riskju emorraġiku

Dabigatran etexilate għandu jintuża b'kawtela f'kondizzjonijiet b'riskju miżjud ta' ħruġ ta' demm jew bl-użu fl-istess hin ta' prodotti mediciinali li jaffettwaw l-emostasi permezz ta' inibizzjoni tal-aggregazzjoni tal-plejtlits.

Il-ħruġ ta' demm jista' jseħħi fi kwalunkwe sit matul it-terapija. Tnaqqis mhux spjegat fl-emoglobina u/jew fl-ematokrit jew fil-pressjoni tad-demm, għandu jwassal għal tfittxija għal sit minn fejn ikun qed inixxi d-demm.

Għal pazjenti adulti f'sitwazzjonijiet ta' ħruġ ta' demm li jkun ta' theddida għall-ħajja jew mhux ikkontrollat, meta jkun meħtieġ it-treġġigħ lura malajr tal-effett kontra l-koagulazzjoni ta' dabigatran, il-medicina speċifika tat-treġġigħ lura idarucizumab hi disponibbli.

L-effikaċċa u s-sigurtà ta' idarucizumab ma ġewx determinati f'pazjenti pedjatriċi.

L-emodijalisi tista' tneħħi dabigatran. Għal pazjenti adulti, demm shiħi frisk jew plażma friska ffrizata, konċentrazzjoni tal-fattur tal-koagulazzjoni (attivat jew mhux attivat), fattur VIIa rikombinanti jew konċentratu tal-plejtlits huma għażiex possibbli oħrajn (ara wkoll sezzjoni 4.9).

Fi provi kliniči dabigatran etexilate ġie assoċċjat ma' rati ogħla ta' ħruġ ta' demm gastrointestinali (GI – *gastrointestinal*) maġġuri. Ĝie osservat riskju akbar fl-anzjani (≥ 75 sena) għall-kors ta' doża ta' 150 mg darbtejn kuljum. Fatturi ta' riskju ulterjuri (ara wkoll tabella 4) jinkludu medikazzjoni fl-istess waqt b'inibituri tal-aggregazzjoni tal-plejtlits bħal clopidogrel u acetylsalicylic acid (ASA) jew medicini mhux steroidi kontra l-infjammazzjoni (NSAID – *non steroid antiinflammatory drugs*), kif ukoll il-preżenza ta' esofagite, gastrite jew rifluss gastroesofagali.

Fatturi ta' riskju

Tabella 4 turi fil-qosor fatturi li jistgħu jżidu r-riskju emorraġiku.

Tabella 4: Fatturi li jistgħu jżidu r-riskju emorraġiku

	Fattur ta' riskju
Fatturi farmakodinamiċi u kinetici	Età ta' ≥ 75 sena
Fatturi li jżidu l-livelli ta' dabigatran fil-plażma	<u>Maġġuri:</u> <ul style="list-style-type: none"> Indeboliment moderat tal-kliewi f'pazjenti adulti (CrCL 30-50 mL/min) Inhibituri qawwija ta' P-gp (ara sezzjoni 4.3 u 4.5) Komedikazzjoni b'inhibitur ħafif sa moderat ta' P-gp (eż. amiodarone, verapamil, quinidine u ticagrelor; ara sezzjoni 4.5) <u>Minuri:</u> <ul style="list-style-type: none"> Piż tal-ġisem baxx (<50 kg) f'pazjenti adulti
Interazzjonijiet farmakodinamiċi (ara sezzjoni 4.5)	<ul style="list-style-type: none"> ASA u inhibituri oħra tal-aggregazzjoni tal-plejtlits bħal clopidogrel NSAIDs SSRIs jew SNRIs Prodotti mediciċinali oħrajn li jistgħu jindebbolixxu l-emostasi
Mard/proċeduri b'riskji emorraġiċi speċjali	<ul style="list-style-type: none"> Disturbi kongenitali jew miksuba fil-koagulazzjoni Tromboċitopenija jew difetti funzjonalni tal-plejtlits Bijopsija reċenti, trawma maġġuri Endokardite kkawżata minn batterja Esofaġtie, gastrite jew rifluss gastroesofagali

Data limitata hija disponibbli f'pazjenti adulti li jiżnu <50 kg (ara sezzjoni 5.2).

L-użu ta' dabigatran etexilate flimkien ma' inhibituri ta' P-gp ma giex studjat f'pazjenti pedjatriċi iżda jista' jżid ir-riskju ta' ħruġ ta' demm (ara sezzjoni 4.5).

Prekawzjonijiet u mmaniġġjar tar-riskju emorraġiku

Għall-immaniġġjar ta' komplikazzjonijiet ta' ħruġ ta' demm, ara wkoll sezzjoni 4.9.

Evalwazzjoni tal-benefiċċju u tar-riskju

Il-preżenza ta' leżjonijiet, kondizzjonijiet, proċeduri u/jew trattament farmakoloġiku (bħal NSAIDs, mediciċini kontra l-plejtlits, SSRIs u SNRIs, ara sezzjoni 4.5), li jżidu b'mod sinifikanti r-riskju ta' ħruġ maġġuri ta' demm, teħtieg evalwazzjoni b'attenzjoni tal-benefiċċju u r-riskju. Dabigatran etexilate jrid jingħata biss jekk il-benefiċċju jiżboq ir-riskji ta' ħruġ ta' demm.

Hemm disponibbli *data* klinika limitata għal pazjenti pedjatriċi b'fatturi ta' riskju, inkluži pazjenti b'meningħte attiva, enċefalite u axxess fil-kranju (ara sezzjoni 5.1). F'dawn il-pazjenti, dabigatran etexilate għandu jingħata biss jekk il-benefiċċju mistenni jiżboq ir-riskji ta' ħruġ ta' demm.

Sorveljanza klinika mill-qrib

Osservazzjoni mill-qrib għal sinjali ta' ħruġ ta' demm jew anemja hija rakkodata matul il-perjodu kollu tat-trattament, speċjalment jekk il-fatturi ta' riskju jkunu kkombinati (ara tabella 4 hawn fuq). Għandu jkun hemm attenzjoni partikulari meta dabigatran etexilate jingħata flimkien ma' verapamil, amiodarone, quinidine jew clarithromycin (inhibituri ta' P-gp) u b'mod partikulari meta jseħħi ħruġ ta' demm, speċjalment f'pazjenti li jkollhom funzjoni tal-kliewi mnaqqsa (ara sezzjoni 4.5).

Osservazzjoni mill-qrib għal sinjali ta' ħruġ ta' demm hija rakkodata f'pazjenti ttrattati fl-istess waqt b'NSAIDs (ara sezzjoni 4.5).

Twaqqif ta' dabigatran etexilate

Pazjenti li jiżviluppaw insuffiċjenza akuta tal-kliewi jridu jwaqqfu dabigatran etexilate (ara wkoll sezzjoni 4.3).

Meta jseħħi ħruġ ta' demm sever, it-trattament għandu jitwaqqaf, is-sors ta' ħruġ ta' demm għandu jkun investigat u f'pazjenti adulti jista' jiġi kkunsidrat užu tas-sustanza specifika tat-treġgigħ lura (idarucizumab). L-effikaċċja u s-sigurtà ta' idarucizumab ma gewx determinati f'pazjenti pedjatriċi. L-emodijalisi tista' tneħħi dabigatran.

Użu ta' inhibituri tal-pompa tal-protoni

L-ġhoti ta' inhibituri tal-pompa tal-protoni (PPI – *proton-pump inhibitor*) jista' jiġi kkunsidrat biex jipprevjeni ħruġ ta' demm GI. F'każ ta' pazjenti pedjatriċi għandhom jiġu segwiti rakkmandazzjonijiet ta' tikkettar lokali għall-inhibituri tal-pompa tal-protoni.

Parametri tal-koagulazzjoni tal-laboratorju

Għalkemm generalment dan il-prodott medicinali m'għandux bżonn ta' monitoraġġ antikoagulant ta' rutina, il-kejl tal-antikoagulazzjoni marbuta ma' dabigatran jista' jkun utli biex tigi osservata espożizzjoni għolja eċċessiva għal dabigatran fil-preżenza ta' fatturi addizzjonali ta' riskju.

Il-ħin ta' thrombin dilwit (dTT – *diluted thrombin time*), il-ħin tat-tagħqid ta' demm ta' ecarin (ECT – *ecarin clotting time*) u l-ħin ta' tromboplastin parżjali attivat (aPTT – *activated partial thromboplastin time*) jistgħu jipprovdu informazzjoni utli, iżda r-riżultati għandhom jiġu interpreti b'kawtela minħabba varjabilità bejn it-testijiet (ara sezzjoni 5.1).

It-test tal-proporzjon normalizzat internazzjonali (INR – *international normalised ratio*) mhuiwel affidabbli f'pazjenti fuq dabigatran etexilate u żidet pozittivi foloz ta' INR gew irappurtati. Għalhekk, it-testijiet tal-INR m'għandhomx jitwettqu.

Tabella 5 turi l-limiti tat-test tal-koagulazzjoni fil-livell minimu għall-pazjenti adulti li jistgħu jiġi assoċjati ma' zieda fir-riskju ta' ħruġ ta' demm. Il-limiti rispettivi għall-pazjenti pedjatriċi mhumiex magħrufa (ara sezzjoni 5.1).

Tabella 5: Limiti tat-test tal-koagulazzjoni fil-livell minimu għall-pazjenti adulti li jistgħu jiġi assoċjati ma' zieda fir-riskju ta' ħruġ ta' demm

Test (valur minimu)	Indikazzjoni
	SPAF u DVT/PE
dTT [ng/mL]	>200
ECT [x darbiet il-limitu ta' fuq tan-normal]	>3
aPTT [x darbiet il-limitu ta' fuq tan-normal]	>2
INR	M'għandux jitwettaq

Użu ta' prodotti medicinali fibrinolitiċi għat-trattament ta' puplesija iskemika akuta

L-użu ta' prodotti medicinali fibrinolitiċi għat-trattament ta' puplesija iskemika akuta jista' jiġi kkunsidrat jekk il-pazjent ikollu dTT, ECT jew aPTT li ma jaqbżux il-limitu ta' fuq tan-normal (ULN – *upper limit of normal*) skont il-medda ta' referenza lokali.

Operazzjoni u interventi

Pazjenti fuq dabigatran etexilate li jkollhom operazzjoni jew proċeduri invażivi huma f'riskju miżjud ta' ħruġ ta' demm. Għalhekk, interventi kirurġiċi jista' jkollhom bżonn it-twaqqif temporanju ta' dabigatran etexilate.

Pazjenti jistgħu jibqgħu fuq dabigatran etexilate waqt li jkunu qed jiġu kardjovertiti. It-trattament b'dabigatran etexilate (150 mg darbejn kuljum) m'għandux għalfejn jiġi interrott f'pazjenti li ssirilhom asportazzjoni tal-kateter għal fibrillazzjoni atrijali (ara sezzjoni 4.2).

Għandu jkun hemm kawtela meta t-trattament jitwaqqaf temporanjament għal interventi, u huwa ġġustifikat monitoraġġ tal-attività kontra l-koagulazzjoni tad-demm. It-tnejha ta' dabigatran f'pazjenti b'insuffiċjenza tal-kliewi tista' tieħu aktar żmien (ara sezzjoni 5.2). Dan għandu jiġi kkunsidrat qabel kwalunkwe proċedura. F'każijiet bħal dawn, test tal-koagulazzjoni (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1) jista' jgħin biex jiddetermina jekk l-emostasi għad-dibbi indebolita.

Operazzjoni ta' emerġenza jew proċeduri urġenti

Dabigatran etexilate għandu jitwaqqaf temporanjament. Meta jkun meħtieġ it-treġġigħ lura malajr tal-effett kontra l-koagulazzjoni, il-mediċina spċificika tat-treġġigħ lura (idarucizumab) għal dabigatran hi disponibbli għall-pazjenti aduli. L-effikaċja u s-sigurtà ta' idarucizumab ma ġewx determinati f'pazjenti pedjatriċi.

L-emodijalisi tista' tnejha dabigatran.

It-terapija tat-treġġigħ lura ta' dabigatran tesponi lill-pazjenti għar-riskju trombotiku tal-marda sottostanti tagħhom. It-trattament b'dabigatran etexilate jista' jerġa' jinbeda 24 siegħa wara l-għoti ta' idarucizumab, jekk il-pazjent ikun klinikament stabbli u tkun inkisbet emostasi adegwata.

Operazzjoni/interventi subakutti

Dabigatran etexilate għandu jitwaqqaf temporanjament. Operazzjoni/intervent għandhom jiġu ttardjati jekk ikun possibbli b'mill-inqas 12-il siegħa wara l-aħħar doża. Jekk l-operazzjoni ma tkun tista' tiġi ttardjata, ir-riskju ta' ħruġ ta' demm jista' jiżdied. Dan ir-riskju ta' ħruġ ta' demm għandu jintiżen kontra l-urġenza tal-intervent.

Operazzjoni mhux urġenti ppjanata minn qabel

Jekk ikun possibbli, dabigatran etexilate għandu jitwaqqaf mill-inqas 24 siegħa qabel proċeduri invażivi jew kirurġiċi. F'pazjenti li jkunu f'riskju oħla ta' ħruġ ta' demm jew f'operazzjoni magħġuri fejn emostasi kompluta tista' tkun meħtieġa, ikkunsidra li twaqqaf dabigatran etexilate minn jumejn sa' 4 ijiem qabel l-operazzjoni.

Tabella 6 turi fil-qosor ir-regoli għat-trattament ta' puplesija iskemika akuta minn qabel proċeduri invażivi jew kirurġiċi għal pazjenti aduli.

Tabella 6: Regoli għal-twaqqif qabel proċeduri invaživi jew kirurġiči għal pazjenti adulti

Funzjoni tal-kliewi (CrCL f'mL/min)	<i>Half-life</i> stmata (sighħat)	Dabigatran etexilate għandu jitwaqqaf qabel operazzjoni mhux urġenti ppjanata minn qabel	
		Riskju għoli ta' ħruġ ta' demm jew operazzjoni maġġuri	Riskju standard
≥80	~ 13	jumejn qabel	24 siegħa qabel
≥50-<80	~ 15	jumejn sa 3 ijiem qabel	jum sa jumejn qabel
≥30-<50	~ 18	4 ijiem qabel	jumejn sa 3 ijiem qabel (> 48 siegħa)

Ir-regoli għal-twaqqif qabel proċeduri invaživi jew kirurġiči għall-pazjenti pedjatriċi huma miġbura fil-qosor fit-tabella 7.

Tabella 7: Regoli għal-twaqqif qabel proċeduri invaživi jew kirurġiči għal pazjenti pedjatriċi

Funzjoni tal-kliewi (eGFR f'mL/min/1.73 m ²)	Waqqaf dabigatran qabel operazzjoni mhux urġenti ppjanata minn qabel
>80	24 siegħa qabel
50 - 80	jumejn qabel
<50	Dawn il-pazjenti ma ġewx studjati (ara sezzjoni 4.3).

Loppju fis-sinsla tad-dahar/loppju epidurali/titqiba fis-sinsla tad-dahar

Proċeduri bħal loppju fis-sinsla tad-dahar jista' jkollhom bżonn ta' funzjoni emostatika sħiħa.

Ir-riskju ta' ematoma fis-sinsla tad-dahar jew ematoma epidurali jista' jiżdied f'każijiet ta' titqib trawmatiku jew ripetut, u mill-użu fit-tul ta' kateters epidurali. Wara t-tnejħija ta' kateter, għandu jkun hemm intervall ta' mill-inqas sagħtejn qabel l-għoti tal-ewwel doża ta' dabigatran etexilate. Dawn il-pazjenti jeħtieġ osservazzjoni frekwenti għal sinjali u sintomi newroloġiči ta' ematoma fis-sinsla tad-dahar jew ematoma epidurali.

Fażi ta' wara l-operazzjoni

It-trattament b'dabigatran etexilate għandu jinbeda mill-ġdid / jinbeda wara l-proċedura invaživa jew intervent kirurġiku malajr kemm jista' jkun, sakemm is-sitwazzjoni klinika tkun tippermetti u tkun ġiet stabbilita emostasi adegwata.

Pazjenti li jkunu f'riskju ta' ħruġ ta' demm jew pazjenti li jkunu f'riskju ta' espożizzjoni eċċessiva, b'mod speċjali pazjenti b'funzjoni tal-kliewi mnaqqsa (ara wkoll tabella 4), għandhom jiġu ttrattati b'kawtela (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1).

Pazjenti b'riskju għoli ta' mortalità kirurgika u b'fatturi ta' riskju intrinsiċi għal avvenimenti tromboembolici

Hemm *data* limitata dwar l-effikaċja u s-sigurtà għal dabigatran etexilate disponibbli f'dawn il-pazjenti, u għalhekk għandhom jiġu ttrattati b'attenzjoni.

Indeboliment tal-fwied

Pazjenti b'livell għoli ta' enzimi tal-fwied ta' >2 ULN kieno eskużi fil-provi kliniči ewlenin. M'hemm l-ebda esperjenza ta' trattament disponibbli għal din is-sottopolazzjoni ta' pazjenti, u għalhekk, l-użu ta' dabigatran etexilate mhux rakkommandat f'din il-popolazzjoni. Indeboliment tal-fwied jew mard tal-fwied li jkunu mistennija li jkollhom kwalunkwe impatt fuq is-sopravivenza huma kontraindikati (ara sezzjoni 4.3).

Interazzjoni ma' indutturi ta' P-gp

L-ghoti fl-istess hin ta' indutturi ta' P-gp hu mistenni li jwassal għal tnaqqis fil-konċentrazzjonijiet ta' dabigatran fil-plažma, u għandu jiġi evitat (ara sezzjonijiet 4.5 u 5.2).

Pazjenti bis-sindrome antifosfolipid

Antikoagulanti Orali b'azzjoni diretta (DOACs) inkluzi dabigatran etexilate mhumiex rakkomandati għal pazjenti bi storja ta' trombożi li huma dijanostikati bis-sindrome antifosfolipid. B'mod partikolari għal pazjenti li huma tripli požittivi (għal antikoagulanti ta' lupus, antikorpi ta' antikardjolipin u antikorpi ta' kontra l-beta 2glikoproteina I), il-kura b'DOACs tista' tigi assoċċjata ma' rati miżjud ta' avvenimenti trombotiči rikorrenti meta mqabbla mat-terapija b'antagonist ta' vitamina K.

Infart Mijokardijaku (MI – Myocardial Infarction)

Fl-istudju ta' fażi III RE-LY (SPAF, ara sezzjoni 5.1), ir-rata globali ta' MI kienet ta' 0.82, 0.81, u 0.64% / sena għal dabigatran etexilate 110 mg darbtejn kuljum, dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum u warfarin, rispettivament, żieda fir-riskju relattiv għal dabigatran ta' 29% u 27% meta mqabbel ma' warfarin. Irrispettivament mit-terapija, l-ogħla riskju assolut ta' MI ġie osservat fis-sottogruppi li gejjin, b'riskju relattiv simili: pazjenti li kellhom MI fil-passat, pazjenti li għandhom ≥65 sena bid-dijabete jew inkella marda tal-arterji koronarji, pazjenti b'porzjon ta' tħalli 'il barra mill-ventrikula tax-xellug ta' <40 %, u pazjenti b'disfunzjoni moderata tal-kliewi. Flimkien ma' dan, riskju ogħla ta' MI ġie osservat f'pazjenti li kienu qed jieħdu ASA flimkien ma' clopidogrel jew clopidogrel waħdu fl-istess hin.

Fi tliet studji ta' fażi III dwar DVT/PE ikkontrollati b'mod attiv, ġiet irrappurtata rata ogħla ta' MI f'pazjenti li rċivew dabigatran etexilate milli f'dawk li rċivew warfarin: 0.4% kontra 0.2% fl-istudji fuq żmien qasir RE-COVER u RE-COVER II; u 0.8% kontra 0.1% fil-prova fit-tul RE-MEDY. Iż-żieda kienet statistikament sinifikanti f'dan l-istudju ($p = 0.022$).

Fl-istudju RE-SONATE, li qabbel lil dabigatran etexilate mal-plačebo, ir-rata ta' MI kienet ta' 0.1% għal pazjenti li rċivew dabigatran etexilate u 0.2% għal pazjenti li rċivew plačebo.

Pazjenti b'kanċer attiv (DVT/PE, VTE fit-tfal)

L-effikaċċja u s-sigurtà ma' ġewx determinati għal pazjenti b'DVT/PE li jkollhom kanċer attiv. Hemm data limitata dwar l-effikaċċja u s-sigurtà għal pazjenti pedjatriċi b'kanċer attiv.

Popolazzjoni pedjatrika

Għal xi pazjenti pedjatriċi specifiċi ħafna, eż. pazjenti b'mard tal-musrana ż-żgħira fejn l-assorbiment jista' jkun affettwat, għandu jiġi kkunsidrat l-użu ta' sustanza kontra il-koagulazzjoni tad-demm b'rotta ta' għoti parenterali.

Eċċipjenti

Dan il-prodott medicinali fih inqas minn 1 mmol sodium (23 mg) għall kull kapsula, jiġifieri esenzjalment “hieles mis-sodium”

4.5 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni

Interazzjonijiet tat-trasportatur

Dabigatran etexilate huwa substrat għat-trasportatur tal-effluss P-gp. L-ghoti fl-istess hin ta' inibituri ta' P-gp (ara tabella 8) hu mistenni li jirriżulta f'żieda fil-konċentrazzjonijiet ta' dabigatran fil-plažma.

Jekk ma jkunx deskrift spesifikament mod ieħor, sorveljanza klinika mill-qrib (li tfittex sinjali ta' ħruġ ta' demm jew anemija) hi meħtieġa meta dabigatran jingħata flimkien ma' inibituri qawwija ta' P-gp. F'kombinazzjoni ma' xi inibituri ta' P-gp jista' jkun meħtieġ tnaqqis fid-doża (ara sezzjonijiet 4.2, 4.3, 4.4 u 5.1).

Tabella 8: Interazzjonijiet tat-trasportatur

<u>Inibituri ta' P-gp</u>	
<i>L-użu fl-istess ħin huwa kontraindikat (ara sezzjoni 4.3)</i>	
Ketoconazole	Ketoconazole żied il-valuri totali tal-AUC _{0-∞} u s-C _{max} ta' dabigatran bi 2.38 darba u 2.35 darba, rispettivament, wara doża orali waħda ta' 400 mg, u bi 2.53 darba u 2.49 darba, rispettivament, wara li nghatat doża orali multipla ta' 400 mg ketoconazole darba kuljum.
Dronedarone	Meta dabigatran etexilate u dronedarone ingħataw fl-istess ħin, il-valuri totali tal-AUC _{0-∞} u C _{max} ta' dabigatran ždiedu b'madwar 2.4 darbiet u 2.3 darbiet rispettivament, wara dožaġġ multiplu ta' 400 mg dronedarone darbtejn kuljum, u b'madwar 2.1 darbiet u 1.9 darbiet, rispettivament, wara doża waħda ta' 400 mg.
Itraconazole, cyclosporine	Ibbażat fuq riżultati <i>in vitro</i> jista' jkun mistenni effett simili bħal b'ketoconazole.
Glecaprevir/pibrentasvir	L-użu ta' dabigatran etexilate flimkien mal-kombinazzjoni ta' doża fissa tal-inibituri ta' P-gp glecaprevir/pibrentasvir intwera li jžid l-esponenti għal dabigatran u jista' jžid ir-riskju ta' fsada.
<i>L-użu fl-istess ħin mhux rakkomandat</i>	
Tacrolimus	Instab li tacrolimus <i>in vitro</i> għandu livell simili ta' effett inibitorju fuq P-gp bħal dak li ġie osservat b'itraconazole u cyclosporine. Dabigatran etexilate ma' ġiex studjat klinikament flimkien ma' tacrolimus. Madankollu, <i>data</i> klinika limitata b'substrat ieħor ta' P-gp (everolimus) tissuġġerixxi li l-inibizzjoni ta' P-gp b'tacrolimus hija aktar dghajfa minn dik osservata b'inibituri qawwija ta' P-gp.
<i>Għandu jkun hemm kawtela f'każ ta' użu fl-istess ħin (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4)</i>	
Verapamil	Meta dabigatran etexilate (150 mg) ingħata flimkien ma' verapamil orali, is-C _{max} u l-AUC ta' dabigatran ždiedu, iżda l-kobor ta' din il-bidla jvarja skont il-ħin tal-ġħoti u l-formulazzjoni ta' verapamil (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4). L-akbar żieda fl-espożizzjoni għal dabigatran kienet osservata bl-ewwel doża ta' formulazzjoni ta' verapamil li terhi l-mediċina b'mod immedjat, mogħti ja siegħa qabel it-tehid ta' dabigatran etexilate (żieda tas-C _{max} b'madwar 2.8 darbiet u tal-AUC b'madwar 2.5 darbiet). L-effett tnaqqas b'mod progressiv bl-ġħoti ta' formulazzjoni li terhi l-mediċina bil-mod (żieda tas-C _{max} b'madwar 1.9 darbiet u tal-AUC b'madwar 1.7 darbiet) jew l-ġħoti ta' doži multipli ta' verapamil (żieda tas-C _{max} b'madwar 1.6 darbiet u tal-AUC b'madwar 1.5 darbiet). Ma kien hemm l-ebda interazzjoni sinifikanti osservata meta verapamil ingħata sagħtejnej wara dabigatran etexilate (żieda tas-C _{max} b'madwar 1.1 darbiet u tal-AUC b'madwar 1.2 darbiet). Dan huwa spjegat mill-assorbiment komplut ta' dabigatran wara sagħtejnej.
Amiodarone	Meta dabigatran etexilate ngħata flimkien ma' doża orali waħda ta'

	600 mg ta' amiodarone, il-medda u r-rata tal-assorbiment ta' amiodarone u tal-metabolit attiv tiegħu DEA essenzjalment ma nbidlux. L-AUC u s-C _{max} ta' dabigatran żdiedu b'madwar 1.6 darbiet u 1.5 darbiet, rispettivament. Minħabba l-half-life twila ta' amiodarone, il-potenzjal ta' interazzjoni jista' ježisti għal ġimġħat wara t-twaqqif ta' amiodarone (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4).
Quinidine	Quinidine nghata bħala doża ta' 200 mg kull sagħtejn sa doża totali ta' 1,000 mg. Dabigatran etexilate nghata darbtejn kuljum fuq perjodu ta' 3 ijiem konsekuttivi, fit-3 ^{et} jum bi jew mingħajr quinidine. L-AUC _{t,ss} u s-C _{max,ss} ta' dabigatran żdiedu bħala medja b'1.53 darba u 1.56 darba, rispettivament bl-użu fl-istess hin ta' quinidine (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4).
Clarithromycin	Meta clarithromycin (500 mg darbtejn kuljum) ingħata flimkien ma' dabigatran etexilate lill-voluntiera f'sahħithom, kienet osservata żieda tal-AUC b'madwar 1.19-il darba u tas-C _{max} b'madwar 1.15-il darba.
Ticagrelor	<p>Meta doża wahda ta' 75 mg dabigatran etexilate ġiet mogħtija fl-istess waqt ma' doża għolja tal-bidu ta' 180 mg ta' ticagrelor, l-AUC u s-C_{max} ta' dabigatran żdiedu b'1.73 darba u 1.95 darba, rispettivament. Wara doži multipli ta' ticagrelor 90 mg darbtejn kuljum iż-żieda fl-esponenti għal dabigatran kienet ta' 1.56 darba u 1.46 darba għas-C_{max} u l-AUC rispettivament.</p> <p>L-ghoti fl-istess hin ta' doża għolja tal-bidu ta' 180 mg ta' ticagrelor u 110 mg ta' dabigatran etexilate (fi stat fiss) żied l-AUC_{t,ss} u s-C_{max,ss} ta' dabigatran b'1.49 darba u 1.65 darba, rispettivament, meta mqabbel ma' dabigatran etexilate mogħti waħdu. Meta doża għolja tal-bidu ta' 180 mg ta' ticagrelor ingħatat sagħtejn wara 110 mg ta' dabigatran etexilate (fi stat fiss), iż-żieda tal-AUC_{t,ss} u s-C_{max,ss} ta' dabigatran naqset għal 1.27 darba u 1.23 darba, rispettivament, meta mqabbla ma' dabigatran etexilate mogħti waħdu. Dan it-teħid mhux fl-istess hin huwa l-ghoti rakkmandat ghall-bidu ta' ticagrelor b'doża għolja tal-bidu.</p> <p>L-ghoti fl-istess hin ta' 90 mg ta' ticagrelor darbtejn kuljum (doża ta' manteniment) ma' 110 mg ta' dabigatran etexilate żied l-AUC_{t,ss} u s-C_{max,ss} aġġustati ta' dabigatran b'1.26 darba u 1.29 darba, rispettivament, meta mqabbel ma' dabigatran etexilate mogħti waħdu.</p>
Posaconazole	Posaconazole jinibixxi wkoll P-gp sa ċertu punt iżda ma giex studjat klinikament. Għandu jkun hemm kawtela meta dabigatran etexilate jingħata flimkien ma' posaconazole.

Indutturi ta' P-gp

L-użu fl-istess hin għandu jiġi evitat.

eż. rifampicin, St. John's wort (Hypericum perforatum), carbamazepine, jew phenytoin	<p>L-ghoti fl-istess hin huwa mistenni li jirriżulta fi tnaqqis fil-konċentrazzjoniċi ta' dabigatran.</p> <p>Dożagg minn qabel tal-probe inducer rifampicin b'doża ta' 600 mg darba kuljum għal 7 ijiem naqqas il-massimu ta' dabigatran totali u l-espożizzjoni totali b'65.5% u 67%, rispettivament. L-effett li jinduċi tnaqqas u dan irriżulta f'espoożizzjoni għal dabigatran li kienet qrib dik ta' referenza sa jum 7 wara l-waqfien tat-trattament b'rifampicin. Ma kienet osservata l-ebda żieda addizzjonal fil-bijod disponibilità wara li kienu għaddew 7 ijiem oħra.</p>
--	---

Inhibituri ta' protease bħal ritonavir

L-użu fl-istess hin mhux rakkomandat

ez. ritonavir u l-kombinazzjonijiet tiegħu ma' inibituri oħra tal-protease	Dawn jaffettaww P-gp (bħala inibitur jew bħala induttur). Ma ġewx studjati u għalhekk mħumiex rakkomandati għal trattament fl-istess hin ma' dabigatran etexilate.
--	--

Substrat ta' P-gp

Digoxin	Fi studju li sar fuq 24 persuna f'sahħitha, meta dabigatran etexilate ngħata flimkien ma' digoxin, ma kien osservat l-ebda tibdil fuq digoxin u l-ebda tibdil klinikament rilevanti fuq l-espożizzjoni għal dabigatran.
---------	---

Mediċini kontra l-koagulazzjoni tad-demm u prodotti mediċinali kontra l-aggregazzjoni tal-plejtlits

M'hemmx esperjenza jew hemm esperjenza limitata biss bit-trattamenti li ġejjin li jistgħu jżidu riskju ta' hrugħ ta' demm meta jintużaw fl-istess hin ma' dabigatran etexilate: mediċini kontra l-koagulazzjoni tad-demm bħal eparina mhux frazzjonata (UFH – *unfractionated heparin*), eparini b'piż molekulari baxx (LMWH – *low molecular weight heparins*), u derivattivi tal-eparina (fondaparinux, desirudin), prodotti mediċinali trombolitici, u antagonisti tal-vitamina K, rivaroxaban jew mediċini kontra l-koagulazzjoni tad-demm orali oħra (ara sezzjoni 4.3), u prodotti mediċinali kontra l-aggregazzjoni tal-plejtlits bħal antagonisti tar-riċettur GPIIb/IIIa, ticlopidine, prasugrel, ticagrelor, dextran, u sulfipyrazone (ara sezzjoni 4.4).

Mid-data miġbura fl-istudju ta' fażi III RE-LY (ara sezzjoni 5.1) kien osservat li l-użu fl-istess hin ta' mediċini orali jew parenterali oħra (kontra l-koagulazzjoni tad-demm, iżid ir-rati ta' hrugħ ta' demm maġġuri kemm b'dabigatran etexilate kif ukoll b'warfarin b'madwar 2.5 darbiet, primarjament assoċjat ma' sitwazzjonijiet meta taqleb minn mediċina kontra l-koagulazzjoni tad-demm għal oħra (ara sezzjoni 4.3). Barra dan, l-użu fl-istess hin ta' mediċini kontra l-plejtlits, ASA jew clopidogrel bejn wieħed u ieħor irdoppja r-rati ta' hrugħ ta' demm maġġuri kemm b'dabigatran etexilate kif ukoll b'warfarin (ara sezzjoni 4.4).

UFH jiġi jista' jingħata b'dozi meħtieġa biex jinżamm kateter f'vna centrali jew f'arterja miftuh jew waqt asportazzjoni tal-kateter għal fibrillazzjoni atrijali (ara sezzjoni 4.3).

Tabella 9: Interazzjonijiet ma' medicini kontra l-koagulazzjoni tad-demm u prodotti medicinali kontra l-aggregazzjoni tal-plejtlits

NSAIDs	NSAIDs li jingħataw għal analgesija ta' żmien qasir gew murija li mhumiex marbuta ma' žieda fir-riskju ta' ħruġ ta' demm meta jingħataw flimkien ma' dabigatran etexilate. B'użu kroniku fl-istudju RE-LY, l-NSAIDs żiedu r-riskju ta' ħruġ ta' demm b'madwar 50% kemm b'dabigatran etexilate kif ukoll b'warfarin.
Clopidogrel	F'voluntiera rgiel żgħażaq f'saħħithom, l-ghoti fl-istess ħin ta' dabigatran etexilate u clopidogrel ma rriżulta fl-ebda titwil addizzjonali fil-ħinijiet ta' ħruġ ta' demm kapillari meta mqabbel ma' terapija li fiha clopidogrel jingħata waħdu. Flimkien ma' dan, $l\text{-}AUC_{t,ss}$ u $s\text{-}C_{max,ss}$ ta' dabigatran u $l\text{-}kejl$ tal-koagulazzjoni ghall-effett ta' dabigatran jew $l\text{-}inibizzjoni$ tal-aggregazzjoni tal-plejtlits bhala kejl tal-effett ta' clopidogrel, baqgħu essenzjalment mhux mibdula meta tqabblu trattament ikkombinat u t-trattamenti rispettivi b'mediċina waħda. B'doża għolja tal-bidu ta' 300 mg jew 600 mg clopidogrel, $l\text{-}AUC_{t,ss}$ u $C_{max,ss}$ ta' dabigatran żiddu b'madwar 30-40% (ara sezzjoni 4.4).
ASA	L-ghoti flimkien ta' ASA u 150 mg ta' dabigatran etexilate darbejn kuljum jista' jżid ir-riskju ta' kwalunkwe ħruġ ta' demm minn 12% għal 18% u 24% b'81 mg u 325 mg ASA, rispettivament (ara sezzjoni 4.4).
LMWH	L-użu fl-istess ħin ta' LMWHs, bħal enoxaparin u dabigatran etexilate ma' giex mistħarreg spċċifikament. Wara li t-trattament inbidel minn trattament ta' 3 ijjem b'40 mg enoxaparin s.c. darba kuljum, 24 siegħa wara l-ahħar doża ta' enoxaparin, $l\text{-}espożizzjoni$ għal dabigatran kienet ffit aktar baxxa minn dik wara l-ghoti ta' dabigatran etexilate (doża waħda ta' 220 mg) waħdu. Attività ogħla kontra FXa/FIIa giet osservata wara l-ghoti ta' dabigatran etexilate bi trattament minn qabel b'enoxaparin meta mqabbla ma' dik wara trattament b'dabigatran etexilate waħdu. Dan hu kkunsidrat li jiġi minħabba l-effett <i>carry-over</i> ta' trattament b'enoxaparin, u huwa meqjus bhala li muħwiex klinikament rilevanti. Testijiet oħrajn ta' antikoagulazzjoni relatati ma' dabigatran ma nbidlux b'mod sinifikanti bi trattament minn qabel b'enoxaparin.

Interazzjonijiet oħra

Tabella 10: Interazzjonijiet oħra

<u><i>Inhibituri selettivi tal-assorbiment mill-ġdid ta' serotonin (SSRIs – selective serotonin re-uptake inhibitors) jew inhibituri selettivi tal-assorbiment mill-ġdid ta' serotonin norepinephrine (SNRIs – selective serotonin norepinephrine re-uptake inhibitors)</i></u>	
SSRIs, SNRIs	SSRIs u SNRIs żiedu r-riskju ta' ħruġ ta' demm f'RE-LY fil-gruppi kollha ta' trattament.
<u><i>Sustanzi li jinfluwenzaw il-pH gastrika</i></u>	
Pantoprazole	Meta dabigatran etexilate ngħata flimkien ma' pantoprazole, kien osservat tnaqqis fl-AUC ta' dabigatran ta' madwar 30%. Pantoprazole u inibituri tal-pompa tal-protoni (PPI – proton-pump inhibitors) oħrajn ingħataw flimkien ma' dabigatran etexilate fi provi klinici, u ma deherx li trattament fl-istess ħin b'PPI inaqqs l-effiċċja ta' dabigatran etexilate.
Ranitidine	L-ghoti ta' ranitidine flimkien ma' dabigatran etexilate ma kellu l-ebda effett klinikament rilevanti fuq l-ammont ta' assorbiment ta' dabigatran.

Interazzjonijiet marbuta mal-profil metaboliku ta' dabigatran etexilate u dabigatran

Dabigatran etexilate u dabigatran mhumiex metabolati mis-sistema taċ-ċitokrom P450 u m'għandhom l-ebda effetti *in vitro* fuq l-enzimi taċ-ċitokrom P450 tal-bniedem. Għalhekk, interazzjonijiet relatati tal-prodott mediċinali mhumiex mistennija b'dabigatran.

Popolazzjoni pedjatrika

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Nisa li jistgħu joħorġu tqal

Nisa li jistgħu joħorġu tqal għandhom jevitaw li joħorġu tqal waqt it-trattament b'dabigatran etexilate .

Tqala

Hemm *data* limitata dwar l-użu ta' dabigatran etexilate f'nisa tqal. Studji f'animali urew effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva (ara sezzjoni 5.3). Ir-riskju potenzjali għall-bniedem mhuwiex magħruf.

Dabigatran etexilate m'għandux jintuża waqt it-tqala sakemm ma jkunx hemm bżonn ċar.

Treddiġħ

M'hemm l-ebda *data* klinika dwar l-effett ta' dabigatran fuq trabi li jkunu qed jerdgħu. It-treddiġħ għandu jitwaqqaf waqt it-trattament b'dabigatran etexilate.

Fertilità

M'hemm l-ebda *data* disponibbli dwar il-bniedem.

Fi studji fuq l-annimali, ġie osservat effett fuq il-fertilità tan-nisa fis-sura ta' tnaqqis fl-impjantazzjonijiet u żieda fit-telf ta' qabel l-impjantazzjonib doža ta' 70 mg/kg (li tirrappreżenta livell ta' espożizzjoni tal-plażma ta' 5 darbiet oħla meta mqabbel mal-pazjenti). Ma ġew osservati l-ebda effetti oħra fuq il-fertilità tan-nisa. Ma kien hemm l-ebda influwenza fuq il-fertilità tal-irġiel. B'doži li kienu tossiċi għall-ommijiet (li jirrappreżentaw livell ta' espożizzjoni tal-plażma minn 5 sa 10 darbiet oħla meta mqabbel mal-pazjenti), ġew osservati tnaqqis fil-piż tal-ġisem tal-fetu u fil-vijabilità tal-embriju u l-fetu flimkien ma' żieda fil-varjazzjonijiet tal-fetu, fil-firien u fil-fniek. Fl-istudju ta' qabel u wara t-twelid, kienet osservata żieda fil-mortalità tal-fetu b'doži li kienu tossiċi għall-ommijiet (doža li tikkorrispondi għal-livell ta' espożizzjoni tal-plażma li huwa 4 darbiet oħla minn dak osservat fil-pazjenti).

4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni

Dabigatran etexilate m'għandu l-ebda effett jew ftit li xejn għandu effett fuq il-hila biex issuq u thaddem magni.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Dabigatran etexilate ġie evalwat fi provi kliniči globali f'madwar 64,000 pazjent; li minnhom madwar 35,000 pazjent ġew ittrattati b'dabigatran etexilate.

B'kollox, 22% tal-pazjenti b'fibrillazzjoni atrijali ttrattati għall-prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku (trattament fit-tul sa 3 snin), 14% tal-pazjenti ttrattati għal DVT/PE u 15% tal-pazjenti ttrattati għall-prevenzjoni ta' DVT/PE kellhom reazzjonijiet avversi.

L-aktar avveniment li kien irappurtat b'mod komuni huwa ħruġ ta' demm li jseħħ f'madwar 16.6% tal-pazjenti b'fibrillazzjoni atrijali ttrattati għal tul ta' żmien għall-prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku, u f'14.4% tal-pazjenti adulti ttrattati għal DVT/PE. Flimkien ma' dan, ħruġ ta' demm seħħ f'19.4% tal-pazjenti fil-prova dwar il-prevenzjoni ta' DVT/PE, RE-MEDY (pazjenti adulti), u f'10.5% tal-pazjenti fil-prova dwar il-prevenzjoni ta' DVT/PE, RE-SONATE (pazjenti adulti).

Billi l-popolazzjonijiet ta' pazjenti ttrattati fit-tliet indikazzjonijiet mhumiex komparabbi u l-avvenimenti ta' ħruġ ta' demm huma distribwiti fuq diversi Klassijiet tas-Sistemi u tal-Organi (SOC – *System Organ Classes*), deskrizzjoni fil-qosor ta' ħruġ ta' demm maġġuri u kull ħruġ ta' demm huma kkategorizzati skont l-indikazzjoni u pprovdu fit-Tabelli 12-15 hawn taħt.

Għalkemm bi frekwenza baxxa fil-provi kliniči, ħruġ ta' demm maġġuri jew sever jista' jseħħ u, irrisspettivament mill-post fejn iseħħ, jista' jwassal għal riżultati li jikkawżaw diżabilità, ikunu ta' periklu għall-ħajja jew anki fatali.

Listu ta' reazzjonijiet avversi f'tabella

Tabella 11 turi r-reazzjonijiet avversi identifikati minn studji u *data* ta' wara t-tqegħid fis-suq fl-indikazzjonijiet għall-prevenzjoni ta' puplesija tromboembolika u emboliżmu sistemiku f'pazjenti b'fibrillazzjoni atrijali, trattament għal DVT/PE u prevenzjoni ta' DVT/PE. Dawn huma kklassifikati skont il-kategoriji tal-Klassifika tas-Sistemi u tal-Organi (SOC – *System Organ Class*) u l-frekwenza bl-użu tal-konvenzjoni li ġejja: komuni ħafna ($\geq 1/10$), komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$), mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa $< 1/100$), rari ($\geq 1/10,000$ sa $< 1/1,000$), rari ħafna ($< 1/10,000$), mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-*data* disponibbli).

Tabella 11: Reazzjonijiet avversi

Frekwenza		
SOC / Terminu ppreferut.	Prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku f'pazjenti b'fibrillazzjoni atrijali	Trattament ta' DVT/PE uprevenzjoni ta' DVT/PE
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika		
Anemija	Komuni	Mhux komuni
Tnaqqis fl-emoglobin	Mhux komuni	Mhux magħruf
Tromboċitopenja	Mhux komuni	Rari
Tnaqqis fl-ematokrit	Rari	Mhux magħruf
Newtropenija	Mhux magħruf	Mhux magħruf
Agranuloċitosi	Mhux magħruf	Mhux magħruf
Disturbi fis-sistema immuni		
Sensitività eċċessiva għall-mediċina	Mhux komuni	Mhux komuni
Raxx	Mhux komuni	Mhux komuni
Hakk	Mhux komuni	Mhux komuni
Reazzjoni anafilattika	Rari	Rari
Angħoedima	Rari	Rari
Urtikarja	Rari	Rari
Bronkospažmu	Mhux magħruf	Mhux magħruf
Disturbi fis-sistema nervuża		
Emorraġja fil-kranju	Mhux komuni	Rari

Disturbi vaskulari		
Ematoma	Mhux komuni	Mhux komuni
Emorragija	Mhux komuni	Mhux komuni
Disturbi respiratorji, toraciċi u medjastinali		
Epistassi	Komuni	Komuni
Emoptisi	Mhux komuni	Mhux komuni
Disturbi gastrointestinali		
Emorraġija gastrointestinali	Komuni	Komuni
Ugħiġ ta' żaqq	Komuni	Mhux komuni
Dijarea	Komuni	Mhux komuni
Dispepsja	Komuni	Komuni
Dardir	Komuni	Mhux komuni
Emorraġija mir-rektum	Mhux komuni	Komuni
Emorraġija tal-murliti	Mhux komuni	Mhux komuni
Ulċera gastrointestinali, li tinkludi ulċera esofagali	Mhux komuni	Mhux komuni
Gastroesofagite	Mhux komuni	Mhux komuni
Marda ta' rifluss gastroesofagali	Mhux komuni	Mhux komuni
Rimettar	Mhux komuni	Mhux komuni
Disfaġja	Mhux komuni	Rari
Disturbi fil-fwied u fil-marrara		
Funzjoni tal-fwied anormali / Test tal-funzjoni tal-fwied anormali	Mhux komuni	Mhux komuni
Żieda ta' alanine aminotransferase	Mhux komuni	Mhux komuni
Żieda ta' aspartate aminotransferase	Mhux komuni	Mhux komuni
Żieda tal-enzimi tal-fwied	Rari	Mhux komuni
Iperbilirubinemija	Rari	Mhux magħruf
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda		
Emorraġija mill-ġilda	Komuni	Komuni
Alopeċja	Mhux magħruf	Mhux magħruf
Disturbi muskoluskeletriċi u tat-tessuti konnettivi		
Emartroži	Rari	Mhux komuni
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja		
Emorraġija ġenitourologika, li tinkludi ematurja	Komuni	Komuni
Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata		
Emorraġija fis-sit tal-injezzjoni	Rari	Rari
Emorraġija fis-sit tal-kateter	Rari	Rari
Koriment, avvelenament u komplikazzjonijiet ta' xi proċedura		
Emorraġija trawmatika	Rari	Mhux komuni
Emorraġija fil-sit tal-inciżjoni	Rari	Rari

Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

Reazzjonijiet ta' ħruġ ta' demm

Minħabba l-mod ta' azzjoni farmakoloġika, l-użu ta' dabigatran etexilate jista' jkun assoċjat ma' riskju akbar ta' ħruġ ta' demm li ma jidherx jew li jkun evidenti minn kwalunkwe tessut jew organu. Is-sinjalji, is-sintomi u s-severità (inkluż riżultat fatali) ivarjaw skont il-post u l-grad jew il-firxa tal-ħruġ ta' demm u/jew l-anemija. Fl-istudji kliniči ħruġ ta' demm mill-mukuża (eż-ġenitourinarja) kien osservat b'mod aktar frekwenti waqt trattament fit-tul b'dabigatran etexilate meta mqabbel ma' trattament b'VKA. Għalhekk, minbarra sorveljanza klinika adegwata, ittestjar fil-

laboratorju tal-emoglobina/ematokrit huwa ta' valur biex jiġi identifikat ħruġ ta' demm li ma jidhirx. Ir-riskju ta' ħruġ ta' demm jista' jiżdied f'ċerti gruppi ta' pazjenti eż- dawk il-pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi u/jew fuq trattament fl-istess ħin li jaffettwa l-emostasi jew b'inibituri qawwija ta' P-gp (ara sezzjoni 4.4 Riskju emorraqiku). Komplikazzjonijiet emorraqiċi jistgħu jiġu osservati bħala dgħufija, dehra pallida, sturdament, uġiġi ta' ras jew nefha mhux spjegata, qtugħi ta' nifs, u xokk mhux spjegat.

Komplikazzjonijiet magħrufa ta' ħruġ ta' demm bħas-sindrome tal-kompartiment u insuffiċjenza akuta tal-kliewi minħabba ipoperfusjoni u nefropatija relatata mal-antikoagulant f'pazjenti b'fatturi ta' riskju li jippredisponeu ġew irrapportati għal dabigatran etexilate. Għalhekk, il-possibbiltà ta' emorraqija għandha tiġi kkunsidrata fl-evalwazzjoni tal-kondizzjoni fi kwalunkwe pazjent ittrattat b'mediċina kontra l-koagulazzjoni tad-demm. Għal pazjenti adulti sustanza ta' treggħiġi lura specifika għal dabigatran, idarucizumab, hija disponibbli f'każ ta' ħruġ ta' demm li ma jistax jiġi kkontrollat (ara Sezzjoni 4.9).

Prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku f'pazjenti adulti b'fibrillazzjoni atrijali mhux valvulari b'fattur ta' riskju wieħed jew aktar (SPAF)

Tabella 12 turi każijiet ta' ħruġ ta' demm ikkategorizzati fi ħruġ ta' demm maġġuri u kwalunkwe każ ta' ħruġ ta' demm fl-istudju importanti ħafna li ttestja l-prevenzjoni ta' puplesija tromboembolika u emboliżmu sistemiku f'pazjenti b'fibrillazzjoni atrijali.

Tabella 12: Każijiet ta' ħruġ ta' demm fi studju li ttestja l-prevenzjoni ta' puplesija tromboembolika u emboliżmu sistemiku f'pazjenti b'fibrillazzjoni atrijali

	Dabigatran etexilate 110 mg darbtejn kuljum	Dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum	Warfarin
Persuni magħżula b'mod każwali	6,015	6,076	6,022
Hruġ ta' demm maġġuri	347 (2.92%)	409 (3.40%)	426 (3.61%)
Hruġ ta' demm fil-kranju	27 (0.23%)	39 (0.32%)	91 (0.77%)
Hruġ ta' demm gastrointestinali	134 (1.13%)	192 (1.60%)	128 (1.09%)
Hruġ ta' demm fatali	26 (0.22%)	30 (0.25%)	42 (0.36%)
Hruġ ta' demm minuri	1,566 (13.16%)	1,787 (14.85%)	1,931 (16.37%)
Kwalunkwe hruġ ta' demm	1,759 (14.78%)	1,997 (16.60%)	2,169 (18.39%)

Persuni li ntgħażlu b'mod każwali għal dabigatran etexilate 110 mg darbtejn kuljum jew 150 mg darbtejn kuljum kellhom riskju aktar baxx b'mod sinifikanti ta' ħruġ ta' demm ta' periklu għal ħajja u ħruġ ta' demm fil-kranju meta mqabbel ma' warfarin [$p < 0.05$]. Iż-żewġ qawwiet tad-doża ta' dabigatran etexilate kellhom ukoll rata totali ta' ħruġ ta' demm li kienet aktar baxxa b'mod statistikament sinifikanti. Persuni li ntgħażlu b'mod każwali għal 110 mg dabigatran etexilate darbtejn kuljum kellhom riskju aktar baxx b'mod sinifikanti għal ħruġ ta' demm maġġuri meta mqabbel ma' warfarin (proporzjon ta' periklu ta' 0.81 [$p = 0.0027$]). Persuni li ntgħażlu b'mod każwali għal 150 mg dabigatran etexilate darbtejn kuljum kellhom riskju ogħla b'mod sinifikanti għal ħruġ ta' demm gastrointestinali maġġuri meta mqabbel ma' warfarin (proporzjon ta' periklu ta' 1.48 [$p = 0.0005$]). Dan l-effett gie osservat primarjament f'pazjenti li kellhom ≥ 75 sena.

Il-benefiċċju kliniku ta' dabigatran fir-rigward tal-prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku u tnaqqis fir-riskju ta' ICH meta mqabbel ma' warfarin hu ppreservat fis-sottogruppi individwali kollha, eż- indeboliment tal-kliewi, età, użu ta' prodotti medicinali oħra fl-istess ħin bħal mediċini kontra l-plejtlits jew inibituri ta' P-gp. Waqt li čerti sottogruppi ta' pazjenti huma f'riskju miżjud ta' ħruġ ta' demm maġġuri meta ttrattati b'mediċina kontra l-koagulazzjoni tad-demm, ir-riskju żejjed ta' ħruġ ta' demm għal dabigatran hu minħabba ħruġ ta' demm gastrointestinali, li tipikament jiġi osservat fi żmien l-ewwel 3-6 xhur wara l-bidu tat-terapija b'dabigatran etexilate.

Trattament ta' DVT u PE u l-prevenzjoni ta' DVT rikorrenti, u PE fl-adulti (trattament ta' DVT/PE)

Tabella 13 turi avvenimenti ta' hruġ ta' demm fl-istudji miġbura f'daqqa importanti ħafna RE-COVER u RE-COVER II li ttestjaw it-trattament ta' DVT u PE. Fl-istudji miġbura f'daqqa, il-punti aħħarini primarji tas-sigurtà ta' hruġ ta' demm maġġuri, hruġ ta' demm maġġuri jew klinikament rilevanti u kwalunkwe hruġ ta' demm, kienu aktar baxxi b'mod sinifikanti minn warfarin f'livell alpha nominali ta' 5%.

Tabella 13: Avvenimenti ta' hruġ ta' demm fl-istudji RE-COVER u RE-COVER II li ttestjaw it-trattament ta' DVT u PE

	Dabigatran etexilate 150 mg darbejn kuljum	Warfarin	Proporzjon ta' periklu kontra warfarin (intervall ta' kunfidenza ta' 95 %)
Pazjenti inkluži fl-analizi tas-sigurtà	2,456	2,462	
Avvenimenti ta' hruġ ta' demm maġġuri	24 (1.0%)	40 (1.6%)	0.60 (0.36, 0.99)
Hruġ ta' demm fil-kranju	2 (0.1%)	4 (0.2%)	0.50 (0.09, 2.74)
Hruġ ta' demm GI maġġuri	10 (0.4%)	12 (0.5%)	0.83 (0.36, 1.93)
Hruġ ta' demm ta' periklu għall-hajja	4 (0.2%)	6 (0.2%)	0.66 (0.19, 2.36)
Avvenimenti maġġuri ta' hruġ ta' demm/hruġ ta' demm klinikament rilevanti	109 (4.4%)	189 (7.7%)	0.56 (0.45, 0.71)
Kwalunkwe hruġ ta' demm	354 (14.4%)	503 (20.4%)	0.67 (0.59, 0.77)
Kwalunkwe hruġ ta' demm GI	70 (2.9%)	55 (2.2%)	1.27 (0.90, 1.82)

Avvenimenti ta' hruġ ta' demm għaż-żewġ trattamenti huma magħduda mill-ewwel teħid ta' dabigatran etexilate jew warfarin wara li t-terapija parenterali kienet twaqfet (perjodu ta' trattament orali biss). Dan jinkludi l-avvenimenti kollha ta' hruġ ta' demm li seħħew matul it-terapija b'dabigatran etexilate. L-avvenimenti kollha ta' hruġ ta' demm li seħħew matul it-terapija b'warfarin huma inkluži ħlief dawk matul il-perjodu meta kienet qed tingħata terapija b'warfarin flimkien ma' dik parenterali.

Tabella 14 turi avvenimenti ta' hruġ ta' demm fl-istudju importanti ħafna RE-MEDY li ttestja l-prevenzjoni ta' DVT u PE. Xi avvenimenti ta' hruġ ta' demm (MBEs/CRBEs; kwalunkwe hruġ ta' demm) kienu aktar baxxi b'mod sinifikanti f'livell alpha nominali ta' 5 % f'pazjenti li kienu qed jircievu dabigatran etexilate meta mqabbla ma' dawk li kienu qed jircievu warfarin.

Tabella 14: Avvenimenti ta' hruġ ta' demm fl-istudju RE-MEDY li ttestja l-prevenzjoni ta' DVT u PE

	Dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum	Warfarin	Proporzjon ta' periklu kontra warfarin(Intervall ta' Kunfidenza ta' 95 %)
Pazjenti trattati	1,430	1,426	
Avvenimenti ta' hruġ ta' demm maġguri i	13 (0.9%)	25 (1.8%)	0.54 (0.25, 1.16)
Hruġ ta' demm fil- kranju	2 (0.1%)	4 (0.3%)	Mhux kalkulabbi*
Hruġ ta' demm GI maġguri	4 (0.3%)	8 (0.5%)	Mhux kalkulabbi*
Hruġ ta' demm ta' periklu ghall-hajja	1 (0.1%)	3 (0.2%)	Mhux kalkulabbi*
Avvenimenti maġguri ta' hruġ ta' demm/hruġ ta' demm klinikament rilevanti	80 (5.6%)	145 (10.2%)	0.55 (0.41, 0.72)
Kwalunkwe hruġ ta' demm	278 (19.4%)	373 (26.2%)	0.71 (0.61, 0.83)
Kwalunkwe hruġ ta' demm GI	45 (3.1%)	32 (2.2%)	1.39 (0.87, 2.20)

*HR ma jistax jiġi stmat għax ma kien hemm l-ebda avveniment fl-ebda wieħed mill-koorti/trattamenti

Tabella 15 turi avvenimenti ta' hruġ ta' demm fl-istudju importanti ħafna RE-SONATE li ttestja l-prevenzjoni ta' DVT u PE. Ir-rata tal-kombinazzjoni ta' MBEs/CRBEs u r-rata ta' kwalunkwe hruġ ta' demm kienet aktar baxxa b'mod sinifikanti f'livell alpha nominali ta' 5% f'pazjenti li kienu qed jirċievu plaċebo meta mqabbel ma' dawk li kienu qed jirċievu dabigatran etexilate.

**Tabella 15: Avvenimenti ta' hruġ ta' demm fl-istudju RE-SONATE li ttestja l-prevenzjoni ta'
DVT u PE**

	Dabigatran etexilate150 mg darbtejn kuljum	Plaċebo	Proporzjon ta' periklu kontra plaċebo(intervall ta' kunfidenza ta' 95 %)
Pazjenti trattati	684	659	
Avvenimenti ta' hruġ ta' demm maġguri	2 (0.3%)	0	Ma jistax jiġi kkalkulat*
Hruġ ta' demm fil- kranju	0	0	Ma jistax jiġi kkalkulat*
Hruġ ta' demm GI maġguri	2 (0.3%)	0	Ma jistax jiġi kkalkulat*
Hruġ ta' demm ta' periklu ghall-hajja	0	0	Ma jistax jiġi kkalkulat*
Avvenimenti maġguri ta' hruġ ta' demm/hruġ ta' demm klinikament rilevanti	36 (5.3%)	13 (2.0%)	2.69 (1.43, 5.07)
Kwalunkwe hruġ ta' demm	72 (10.5%)	40 (6.1%)	1.77 (1.20, 2.61)
Kwalunkwe hruġ ta' demm GI	5 (0.7%)	2 (0.3%)	2.38 (0.46, 12.27)

*HR ma jistax jiġi stmat għax ma kien hemm l-ebda avveniment fl-ebda wieħed mit-trattamenti

Agranuloċitosi u newtropenija

Agranuloċitosi u newtropenija ġew irrapportati b'mod rari ħafna waqt l-użu ta' wara l-approvazzjoni ta' dabigatran etexilate. Peress li r-reazzjonijiet avversi huma rrapportati fl-ambjent ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq minn popolazzjoni ta' daqs mhux ċert, mhux possibbli li l-frekwenza tagħhom tigi determinata b'mod affidabbi. Ir-rata ta' rappurtar kienet stmata bħala 7 avvenimenti għal kull miljun sena ta' pazjent għal agranuloċitosi u bħala 5 avvenimenti għal kull miljun sena ta' pazjent għal newtropenija.

Popolazzjoni pedjatrika

Is-sigurtà ta' dabigatran etexilate fit-trattament ta' VTE u l-prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi giet studjata f'żewġ provi ta' fażi III (DIVERSITY u 1160.108). B'kollox, 328 pazjent pedjatriku ġew ittrattati b'dabigatran etexilate. Il-pazjenti rċivew doži aġġustati għall-età u l-piż ta' formulazzjoni ta' dabigatran etexilate adattata għall-età.

B'mod globali, il-profil tas-sigurtà fit-tfal huwa mistenni li jkun l-istess bħal fl-adulti.

B'kollox, 26% tal-pazjenti pedjatriċi ttrattati b'dabigatran etexilate għal VTE u għall-prevenzjoni ta' VTE rikorrenti kellhom reazzjonijiet avversi.

List ta' reazzjonijiet avversi f'tabella

Tabella 16 turi r-reazzjonijiet avversi identifikati mill-istudji fit-trattament ta' VTE u l-prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi. Dawn huma kklassifikati skont il-kategoriji tal-Klassifika tas-Sistemi u tal-Organi (SOC – *System Organ Class*) u l-frekwenza bl-użu tal-konvenzjoni li ġejja: komuni ħafna ($\geq 1/10$), komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$), mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa $< 1/100$), rari ($\geq 1/10,000$ sa $< 1/1,000$), rari ħafna ($< 1/10,000$), mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli).

Tabella 16: Reazzjonijiet avversi

	Frekwenza
SOC / Terminu ppreferut.	Trattament ta' VTE u prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	
Anemija	Komuni
Tnaqqis fl-emoglobina	Mhux komuni
Tromboċitopenija	Komuni
Tnaqqis fl-ematokrit	Mhux komuni
Newtropenija	Mhux komuni
Agranuloċitosi	Mhux magħruf
Disturbi fis-sistema immuni	
Sensittività eċċessiva għall-mediċina	Mhux komuni
Raxx	Komuni
Hakk	Mhux komuni
Reazzjoni anafilattika	Mhux magħruf
Angjoedima	Mhux magħruf
Urtikarja	Komuni
Bronkospażmu	Mhux magħruf
Disturbi fis-sistema nervuża	
Emorragija fil-kranju	Mhux komuni
Disturbi vaskulari	
Ematoma	Komuni
Emorraġja	Mhux magħruf
Disturbi respiratorji, toraciċi u medjastinali	
Epistassi	Komuni

Emoptisi	Mhux komuni
Disturbi gastrointestinali	
Emorragija gastrointestinali	Mhux komuni
Uğigh ta' żaqq	Mhux komuni
Dijarea	Komuni
Dispepsja	Komuni
Nawseja	Komuni
Emorraġija mir-rektum	Mhux komuni
Emorraġija tal-murliti	Mhux magħruf
Ulċera gastrointestinali, li tinkludi ulċera esofagali	Mhux magħruf
Gastroesofaġite	Mhux komuni
Marda ta' rifluss gastroesofagali	Komuni
Rimettar	Komuni
Disfaġja	Mhux komuni
Disturbi fil-fwied u fil-marrara	
Funzjoni tal-fwied anormali / Test tal-funzjoni tal-fwied anormali	Mhux magħruf
Żieda ta' alanine aminotransferase	Mhux komuni
Żieda ta' aspartate aminotransferase	Mhux komuni
Żieda tal-enzimi tal-fwied	Komuni
Iperbilirubinemija	Mhux komuni
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	
Emorraġija mill-ġilda	Mhux komuni
Alopeċja	Komuni
Disturbi muskoluskeletriċi u tat-tessuti konnettivi	
Emartroži	Mhux magħruf
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja	
Emorraġija ġenitouroloġika, li tinkludi ematurja	Mhux komuni
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	
Emorraġija fis-sit tal-injezzjoni	Mhux magħruf
Emorraġija fis-sit tal-kateter	Mhux magħruf
Koriment, avvelenament u komplikazzjonijiet ta' xi proċedura	
Emorraġija trawmatika	Mhux komuni
Emorraġija fis-sit tal-inċiżjoni	Mhux magħruf

Reazzjonijiet ta' ħruġ ta' demm

Fiz-żewġ provi ta' fażi III fl-indikazzjoni ta' trattament ta' VTE u prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi, total ta' 7 pazjenti (2.1%) kellhom avvenimenti ta' ħruġ ta' demm maġġuri, 5 pazjenti (1.5%) kellhom avvenimenti ta' ħruġ ta' demm klinikament rilevanti iżda mhux maġġuri u 75 pazjent (22.9%) kellhom avvenimenti ta' ħruġ ta' demm minuri. Il-frekwenza tal-avvenimenti ta' ħruġ ta' demm b'mod globali kienet oħla fil-grupp tal-akbar età (12 sa <18-il sena: 28.6%) milli fil-gruppi ta' età iżgħar (twelid sa <sentejn: 23.3%; 2 sa <12-il sena: 16.2%). Ħruġ ta' demm maġġuri jew sever, irrispettivament mill-post fejn isehħ, jista' jwassal għal riżultati li jikkawżaw diżabilità, ikunu ta' periklu ghall-ħajja jew anki fatali.

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-professjonisti tal-kura tas-saħħha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżla f'[Appendix V](#).

4.9 Doža eċċessiva

Doži ta' dabigatran etexilate ogħla minn dawk rakkomandati, jesponu lill-pazjent għal żieda fir-riskju ta' ħruġ ta' demm.

F'każ ta' suspectt ta' doža eċċessiva, testijiet tal-koagulazzjoni jistgħu jgħinu biex jiġi determinat riskju ta' ħruġ ta' demm (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1). Test ta' dTT kwantitattiv ikkalibrat jew kejl ripetut ta' dTT jippermetti t-tbassir tal-ħin li fih ser jintlaħqu ċerti livelli ta' dabigatran (ara sezzjoni 5.1), ukoll f'każ li jkunu nbdew miżuri addizzjonal, eż. id-dijalisi.

Antikoagulazzjoni eċċessiva jista' jkollha bżonn ta' interruzzjoni tat-trattament b'dabigatran etexilate. Minħabba li dabigatran jitneħha l-biċċa l-kbira mill-kliewi, għandha tinżamm dijureżi adegwata. Billi t-twaħħil mal-proteina huwa baxx, dabigatran jista' jkun dijalizzat; hemm esperjenza klinika limitata biex turi l-benefiċċju ta' din il-metodoloġija fl-istudji kliniči (ara sezzjoni 5.2).

Immaniegħjar ta' komplikazzjonijiet ta' ħruġ ta' demm

F'każ ta' komplikazzjonijiet emoragiċi, it-trattament b'dabigatran etexilate għandu jitwaqqaf u s-sors ta' ħruġ ta' demm għandu jkun investigat. Skont is-sitwazzjoni klinika trattament adattat ta' appoġġ, bħal emostasi kirurġika u sostituzzjoni tal-volum tad-demm, għandu jingħata fid-diskrezzjoni tat-tabib li jagħti riċetta.

Għal pazjenti adulti f'sitwazzjonijiet meta jkun meħtieġ it-treġġiġ lura malajr tal-effett kontra l-koagulazzjoni ta' dabigatran, hemm disponibbli l-mediċina specifika tat-treġġiġ lura (idarucizumab) li tantagonizza l-effett farmakodinamiku ta' dabigatran. L-effikaċċja u s-sigurtà ta' idarucizumab ma gewx determinati f'pazjenti pedjatriċi (ara sezzjoni 4.4).

Konċentrati ta' fatturi tal-koagulazzjoni (attivati jew mhux attivati) jew Fattur VIIa rikombinanti, jistgħu jiġi kkunsidrati. Hemm xi evidenza sperimentalista li tappoġġja r-rwol ta' dawn il-prodotti mediċinali li jreġġiġ lura l-effett antikoagulant ta' dabigatran, iż-żda data dwar l-utilità tagħhom f'ambjenti kliniči kif ukoll fuq ir-riskju possibbli ta' tromboemboliżmu *rebound* hija limitata ħafna. It-testijiet tal-koagulazzjoni jistgħu ma jibqgħux affidabbli wara l-ghoti ta' konċentrati ta' fatturi tal-koagulazzjoni ssuġġeriti. Għandu jkun hemm kawtela meta wieħed jinterpretaw dawn it-testijiet. Wieħed għandu jikkunsidra wkoll l-ghoti ta' konċentrati tal-plejtlits f'każżejjiet fejn tkun preżenti tromboċitopenija jew ikunu ntużaw prodotti mediċinali kontra l-plejtlits li jaħdnu fit-tul. It-trattamenti sintomatici kollha għandhom jingħataw skont il-ġudizzju tat-tabib.

Skont id-disponibilità lokali, konsultazzjoni ma' espert tal-koagulazzjoni għandha tiġi kkunsidrata f'każ ta' ħruġ ta' demm maġġuri.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIĊI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: sustanzi antitrombotici, inibituri diretti ta' thrombin, Kodici ATC: B01AE07.

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Dabigatran etexilate hu *prodrug* ta' molekula żgħira li ma juri l-ebda attività farmakoloġika. Wara l-ghoti mill-ħalq, dabigatran etexilate ikun assorbit malajr u jinbidel għal dabigatran permezz ta' idrolisi kkatalizzata minn esterase fil-plażma u fil-fwied. Dabigatran huwa inibitur potent, kompetittiv, riversibbli u dirett ta' thrombin, u huwa l-principju attiv ewljeni fil-plażma.

Minħabba li thrombin (serine protease) jippermetti l-bidla ta' fibrinogen għal fibrin waqt il-kaskata tal-koagulazzjoni, l-inibizzjoni tiegħu tipprevjeni l-iżvilupp ta' trombus. Dabigatran jinibixxi thrombin hieles, thrombin imwaħħal mal-fibrin u l-aggregazzjoni tal-plejtlits ikkaġġunata minn thrombin.

Effetti farmakodinamici

Studji *in vivo* u *ex vivo* fuq l-annimali wrew effikaċja antitrombotika u attività kontra l-koagulazzjoni ta' dabigatran wara l-ghoti ġol-vina u ta' dabigatran etexilate wara l-ghoti orali f'mudelli varji tat-tromboži fl-annimali.

Hemm korrelazzjoni čara bejn il-konċentrazzjoni ta' dabigatran fil-plažma u l-grad tal-effett kontra l-koagulazzjoni, ibbaż fuq studji ta' faži II. Dabigatran itawwal il-ħin ta' thrombin (TT – *thrombin time*), ECT, u aPTT.

It-test ta' TT dilwit (dT – *diluted thrombin time*) kwantitattiv ikkalibrat jipprovdi stima tal-konċentrazzjoni fil-plažma ta' dabigatran li tista' titqabbel mal-konċentrazzjonijiet fil-plažma mistennija ta' dabigatran. Meta l-assaġġ ta' dTT ikkalibrat jagħti riżultat tal-konċentrazzjoni ta' dabigatran fil-plažma fil-limitu jew taħt il-limitu tal-kwantifikazzjoni, għandu jiġi kkunsidrat assaġġ addizzjonali tal-koagulazzjoni bħal TT, ECT jew aPTT.

L-ECT jista' jipprovdi kejl dirett tal-attività ta' inibituri diretti ta' thrombin.

It-test tal-aPTT huwa disponibbli ħafna u jipprovdi indikazzjoni approssimattiva tal-intensità tal-antikoagulazzjoni miksuba b'dabigatran. Madankollu, it-test tal-aPTT għandu sensittività limitata u muhiex adattat għal kwantifikazzjoni preciża tal-effett antikoagulanti, specjalment f'konċentrazzjonijiet għoljin ta' dabigatran fil-plažma. Ghalkemm valuri għoljin ta' aPTT għandhom jiġi interpretati b'kawtela, valur għoli ta' aPTT jindika li l-pazjent hu antikoagulat.

Generalment, jista' jiġi ssoponut li dan il-kejl tal-attività kontra l-koagulazzjoni jista' jirrifletti l-livelli ta' dabigatran u jista' jipprovdi gwida ghall-evalwazzjoni tar-riskju ta' ħruġ ta' demm, i.e. li jaqbeż id-90 perċentil tal-inqas livelli ta' dabigatran jew assaġġ tal-koagulazzjoni bħal aPTT imkejjel fil-livell minimu (għal-limiti ta' aPTT ara sezzjoni 4.4, tabella 5) hu kkunsidrat li hu assoċċiat ma' riskju miżjud ta' ħruġ ta' demm.

Prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku f'pazjenti adulti b'NVAF b'fattur ta' riskju wieħed jew aktar (SPAF – stroke prevention in atrial fibrillation)

Il-medja ġeometrika fi stat fiss tal-konċentrazzjoni massima ta' dabigatran fil-plažma, imkejla madwar sagħtejn wara doža ta' 150 mg dabigatran etexilate mogħtija darbtejn kuljum, kienet ta' 175 ng/mL, b'medda ta' 117-275 ng/mL (medda ta' 25-75 perċentil). Il-medja ġeometrika tal-konċentrazzjoni minima ta' dabigatran, imkejla fil-livell minimu filgħodu, fit-tmiem tal-intervall tad-doža (i.e. 12-il siegħa wara d-doža ta' 150 mg ta' dabigatran filgħaxija), kienet bħala medja ta' 91.0 ng/mL, b'medda ta' 61.0-143 ng/mL (medda ta' 25-75 perċentil).

Għal pazjenti b'NVAF ittrattati ghall-prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku b'150 mg ta' dabigatran etexilate darbtejn kuljum,

- id-90 perċentil tal-konċentrazzjonijiet fil-plažma ta' dabigatran imkejla fil-livell minimu (10-16-il siegħa wara d-doža ta' qabel) kien ta' madwar 200 ng/mL,
- ECT fil-livell minimu (10-16-il siegħa wara d-doža ta' qabel), oħla b'madwar 3 darbiet il-limitu ta' fuq tan-normal jirreferi għad-90 perċentil osservat tat-titwil ta' ECT ta' 103 sekondi,
- proporzjoni ta' aPTT akbar mid-doppju tal-limitu ta' fuq tan-normal (titwil ta' aPTT ta' madwar 80 sekonda), fil-livell minimu (10-16-il siegħa wara d-doža ta' qabel) jirrifletti id-90 perċentil tal-osservazzjonijiet.

Trattament ta' DVT u PE u l-prevenzjoni ta' DVT u PE rikorrenti fl-adulti (DVT/PE – deep vein thrombosis/pulmonary embolism)

F'pazjenti trattati għal DVT u PE b'150 mg ta' dabigatran etexilate darbtejn kuljum, il-medja ġeometrika tal-konċentrazzjoni minima ta' dabigatran, imkejla fi żmien 10–16-il siegħa wara doža, fit-tmiem tal-intervall tad-doža (i.e. 12-il siegħa wara d-doža ta' filgħaxija ta' 150 mg dabigatran),

kienet ta' 59.7 ng/ml, b'medda ta' 38.6-94.5 ng/mL (medda ta' 25-75 perçentil). Għat-trattament ta' DVT u PE, b'dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum,

- id-90 perçentil tal-konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' dabigatran imkejla fil-livell minimu (10-16-il siegħa wara d-doża ta' qabel) kien ta' madwar 146 ng/ml,
- ECT fil-livell minimu (10-16-il siegħa wara d-doża ta' qabel), oħla b'madwar 2.3 darbiet meta mqabbel mal-linja baži jirreferi għad-90 perçentil osservat tat-titwil ta' ECT ta' 74 sekonda,
- id-90 perçentil ta' aPTT fil-livell minimu (10-16-il siegħa wara d-doża ta' qabel) kien ta' 62 sekonda, li huwa 1.8 darbiet meta mqabbel mal-linja baži.

F'pazjenti ttrattati ghall-prevenzjoni ta' rikorrenza ta' DVT u PE b'150 mg ta' dabigatran etexilate darbtejn kuljum, mhux disponibbli *data* farmakokinetika.

Effikaċċja klinika u sigurtà

Origini etniki

Ma ġew osservati l-ebda differenzi etniċi klinikament rilevanti fost pazjenti Kawkasi, Afrikani-Amerikani, Ispaniċi, Ĝappuniżi jew Ċiniżi.

Prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku f'pazjenti adulti b'NVAF b'fattur ta' riskju wieħed jew aktar

L-evidenza klinika dwar l-effikaċċja ta' dabigatran etexilate hija miksuba mill-istudju RE-LY (*Randomised Evaluation of Long-term anticoagulant therapy* [Evalwazzjoni Randomised ta' terapija kontra l-koagulazzjoni tad-demm fit-tul]), studju b'aktar minn centrū wieħed, multinazzjonali, bi grupp parallel, li fih il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali, ta' żewġ doži *blinded* ta' dabigatran etexilate (110 mg u 150 mg darbtejn kuljum) imqabbla ma' warfarin *open-label* f'pazjenti b'fibrillazzjoni atrijali f'riskju moderat sa' għoli ta' puplesija u emboliżmu sistemiku. L-oġgettiv primarju f'dan l-istudju kien biex jiġi determinat jekk dabigatran etexilate kienx inferjuri għal warfarin biex inaqqsas l-okkorrenza tal-punt aħħari kompost ta' puplesija u emboliżmu sistemiku. Is-superiorità statistika q'iet analizzata wkoll.

Fl-istudju RE-LY, total ta' 18,113-il pazjent intgħażlu b'mod każwali, b'età medja ta' 71.5 snin u puntegg CHADS₂ medju ta' 2.1. Il-popolazzjoni ta' pazjenti kienet ta' 64% irġiel, 70% Kawkasi u 16% Asjatiċi. Għall-pazjenti li ntgħażlu b'mod każwali għal warfarin, il-medja tal-perçentwali ta' ħin fil-medda terapeutika (TTR – *time in therapeutic range*) (INR 2-3) kienet ta' 64.4 % (medjan ta' TTR ta' 67%).

L-istudju RE-LY wera li dabigatran etexilate, b'doża ta' 110 mg darbtejn kuljum, mhuwiex inferjuri għal warfarin fil-prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku f'individwi b'fibrillazzjoni atrijali, b'riskju mnaqqas ta' ICH, ħruġ ta' demm totali u ħruġ ta' demm maġġuri. Id-doża ta' 150 mg darbtejn kuljum tnaqqas b'mod sinifikanti r-riskju ta' puplesija iskemika u emorraġika, mewt vaskulari, ICH u ħruġ ta' demm totali meta mqabbla ma' warfarin. Ir-rati ta' ħruġ ta' demm maġġuri b'din id-doża kienu komparabbi ma' warfarin. Ir-rati ta' infart mijokardijaku żdiedu bi ftit b'dabigatran etexilate 110 mg darbtejn kuljum u 150 mg darbtejn kuljum meta mqabbla ma' warfarin (proporzjon ta' periklu 1.29; p = 0.0929 u proporzjon ta' periklu 1.27; p = 0.1240, rispettivament). B'monitoraġġ imtejjeb tal-INR il-benefiċċji osservati ta' dabigatran etexilate meta mqabbla ma' warfarin jonqsu.

Tabelli 17-19 juru dettalji tar-riżultati ewlenin fil-popolazzjoni totali:

Tabella 17: Analizi tal-ewwel okkorrenza ta' puplesija jew emboliżmu sistemiku (punt ahhari primarju) matul il-perjodu tal-istudju f'RE-LY

	Dabigatran etexilate 110 mg darbtejn kuljum	Dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum	Warfarin
Persuni magħżula b'mod każwali	6,015	6,076	6,022
Puplesija u/jew emboliżmu sistemiku			
Incidenzi (%)	183 (1.54)	135 (1.12)	203 (1.72)
Proporzjon ta' periklu fuq warfarin (CI ta' 95%)	0.89 (0.73, 1.09)	0.65 (0.52, 0.81)	
superiorità ta' valur p	p = 0.2721	p = 0.0001	

% jirreferi għar-rata ta' każijiet annwali

Tabella 18: Analizi tal-ewwel okkorrenza ta' puplesiji iskemiċi jew emorraġiċi matul il-perjodu tal-istudju f'RE-LY

	Dabigatran etexilate 110 mg darbtejn kuljum	Dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum	Warfarin
Persuni magħżula b'mod każwali	6,015	6,076	6,022
Puplesija			
Incidenzi (%)	171 (1.44)	123 (1.02)	187 (1.59)
Proporzjon ta' periklu vs. warfarin (CI ta' 95%)	0.91 (0.74, 1.12)	0.64 (0.51, 0.81)	
Valur p	0.3553	0.0001	
Emboliżmu sistemiku			
Incidenzi (%)	15 (0.13)	13 (0.11)	21 (0.18)
Proporzjon ta' periklu vs. warfarin (CI ta' 95%)	0.71 (0.37, 1.38)	0.61 (0.30, 1.21)	
Valur p	0.3099	0.1582	
Puplesija iskemika			
Incidenzi (%)	152 (1.28)	104 (0.86)	134 (1.14)
Proporzjon ta' periklu vs. warfarin (CI ta' 95%)	1.13 (0.89, 1.42)	0.76 (0.59, 0.98)	
Valur p	0.3138	0.0351	
Puplesija emorraġika			
Incidenzi (%)	14 (0.12)	12 (0.10)	45 (0.38)
Proporzjon ta' periklu vs. warfarin (CI ta' 95%)	0.31 (0.17, 0.56)	0.26 (0.14, 0.49)	
Valur p	0.0001	<0.0001	

% jirreferi għar-rata ta' każijiet annwali

Tabella 19: Analizi tal-kawżi kollha u sopravivenza kardiovaskulari matul il-perjodu tal-istudju f'RE-LY

	Dabigatran etexilate 110 mg darbtejn kuljum	Dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum	Warfarin
Persuni magħżula b'mod każwali	6,015	6,076	6,022
Mortalità mill-kawżi kollha			
Incidenzi (%)	446 (3.75)	438 (3.64)	487 (4.13)
Proporzjon ta' periklu vs. warfarin (CI ta' 95%)	0.91 (0.80, 1.03)	0.88 (0.77, 1.00)	
Valur p	0.1308	0.0517	
Mortalità vaskulari			
Incidenzi (%)	289 (2.43)	274 (2.28)	317 (2.69)
Proporzjon ta' periklu vs. warfarin (CI ta' 95%)	0.90 (0.77, 1.06)	0.85 (0.72, 0.99)	
Valur p	0.2081	0.0430	

% jirreferi għar-rata ta' kazijiet annwali

Tabelli 20-21 juru r-riżultati tal-punt aħħari primarju tal-effikaċja u s-sigurtà f'sottopolazzjonijiet rilevanti:

Għall-punt aħħari primarju, puplesja u emboliżmu sistemiku, l-ebda sottogrupp (i.e., età, piż, sess, funzjoni tal-kliewi, etniċità, eċċ.) ma ġie identifikat bi proporzjon ta' riskju differenti meta mqabbel ma' warfarin.

Tabella 20: Proporzjon ta' Periklu u CI ta' 95 % għal puplesja/emboliżmu sistemiku skont is-sottogruppi

Punt aħħari	Dabigatran etexilate 110 mg darbtejn kuljum vs. warfarin	Dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum vs. warfarin
Età (snin)		
<65	1.10 (0.64, 1.87)	0.51 (0.26, 0.98)
65≤ u <75	0.86 (0.62, 1.19)	0.67 (0.47, 0.95)
≥75	0.88 (0.66, 1.17)	0.68 (0.50, 0.92)
≥80	0.68 (0.44, 1.05)	0.67 (0.44, 1.02)
CrCL(mL/min)		
30≤ u <50	0.89 (0.61, 1.31)	0.48 (0.31, 0.76)
50≤u <80	0.91 (0.68, 1.20)	0.65 (0.47, 0.88)
≥80	0.81 (0.51, 1.28)	0.69 (0.43, 1.12)

Għall-punt aħħari primarju tas-sigurtà ta' ħruġ ta' demm maġġuri kien hemm interazzjoni tal-effett tat-trattament u l-età. Ir-riskju relativ ta' ħruġ ta' demm b'dabigatran meta mqabbel ma warfarin, żidied mal-età. Ir-riskju relativ kien l-ogħla f'pazjenti li kellhom ≥ 75 sena. L-użu fl-istess ħin tas-sustanzi kontra l-plejtlits ASA jew clopidogrel bejn wieħed u ieħor jirdoppja r-rati ta' MBE kemm b'dabigatran etexilate kif ukoll b'warfarin. Ma kien hemm l-ebda interazzjoni sinifikanti tal-effetti tat-trattament bis-sottogruppi tal-funzjoni tal-kliewi u l-puntegħ CHADS₂.

Tabella 21: Proporzjon ta' Periklu u CI ta' 95 % għal ħruġ ta' demm maġġuri skont is-sottogruppi

Punt aħħari	Dabigatran etexilate 110 mg darbtejn kuljum vs. warfarin	Dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum vs. warfarin
Età (snin)		
<65	0.32 (0.18, 0.57)	0.35 (0.20, 0.61)
65≤ u <75	0.71 (0.56, 0.89)	0.82 (0.66, 1.03)
≥75	1.01 (0.84, 1.23)	1.19 (0.99, 1.43)
≥80	1.14 (0.86, 1.51)	1.35 (1.03, 1.76)
CrCL(mL/min)		
30≤ u <50	1.02 (0.79, 1.32)	0.94 (0.73, 1.22)
50≤ u <80	0.75 (0.61, 0.92)	0.90 (0.74, 1.09)
≥80	0.59 (0.43, 0.82)	0.87 (0.65, 1.17)
Użu ta' ASA	0.84 (0.69, 1.03)	0.97 (0.79, 1.18)
Użu ta' Clopidogrel	0.89 (0.55, 1.45)	0.92 (0.57, 1.48)

RELY-ABLE (Estensioni multiċentrika fit-tul tat-trattament b'dabigatran f'pazjenti b'fibrillazzjoni atrijali li lestew il-prova RE-LY)

L-istudju ta' estensjoni ta' RE-LY (RELY-ABLE) ipprovda informazzjoni addizzjonalni dwar is-sigurtà għal koorti ta' pazjenti li komplew bl-istess doża ta' dabigatran etexilate kif assenjat fil-prova RE-LY. Il-pazjenti kienu eligibbli ghall-prova RELY-ABLE jekk huma ma kinux waqfu jieħdu l-prodott mediciinali tal-istudju b'mod permanenti meta kellhom il-vista finali tagħhom tal-istudju RE-LY. Il-pazjenti rregistrati komplew jirċievu l-istess doża *double-blind* ta' dabigatran etexilate allokata b'mod każwali f'RE-LY, għal perjodu sa 43 xahar ta' segwitu wara RE-LY (il-medja totali ta' segwitu RE-LY + RELY-ABLE, 4.5 snin). Kien hemm 5,897 pazjent irregistrati, li jirrappreżentaw 49% tal-pazjenti orīginarjament assenjati b'mod każwali biex jirċievu dabigatran etexilate f'RE-LY u 86% tal-pazjenti eligibbli għal RELY-ABLE.

Matul is-sentejn u nofs addizzjonalni ta' trattament f'RELY-ABLE, b'esponiment massimu ta' aktar minn 6 snin (esponiment totali f'RELY + RELY-ABLE), ilprofil tas-sigurtà fit-tul ta' dabigatran etexilate ġie kkonfermat għaż-żewġ doži tat-test ta' 110 mg darbtejn kuljum u 150 mg darbtejn kuljum. Ma ġew osservati l-ebda sejbiet ġoddha tas-sigurtà.

Ir-rati tar-riżultati tal-avvenimenti, li jinkludu ħruġ ta' demm maġġuri u avvenimenti oħrajn ta' ħruġ ta' demm, kienu konsistenti ma' dawk osservati f'RE-LY.

Data minn studji mhux ta' intervent

Studju mhux ta' intervent (GLORIA-AF), ġabar b'mod prospettiv (fit-tieni fażi tiegħu) *data* dwar is-sigurtà u l-effikaċċa f'pazjenti b'NVAF li kien għadu kif ġew dijanostikati fuq dabigatran etexilate f'ambjent reali. L-istudju kien jinkludi 4,859 pazjent fuq dabigatran etexilate (55% ittrattati b'150 mg darbtejn kuljum, 43% ittrattati b'110 mg darbtejn kuljum, 2% ittrattati b'75 mg darbtejn kuljum). Il-pazjenti ġew segwiti għal sentejn. Il-punteggi CHADS₂ u HAS-BLED medji kienu ta' 1.9 u 1.2, rispettivament. Iż-żmien medju ta' segwitu fuq terapija kien ta' 18.3 xhur. Fsada maġġuri seħħet f'0.97 għal kull 100 sena ta' pazjent. Fsada li kienet ta' periklu ghall-hajja kienet irrapportata f'0.46 għal kull 100 sena ta' pazjent, emorragija fil-kranju f'0.17 għal kull 100 sena ta' pazjent u fsada gastrointestinali f'0.60 għal kull 100 sena ta' pazjent. Il-puplesija seħħet f'0.65 għal kull 100 sena ta' pazjent.

Barra dan, fi studju mhux ta' intervent [Graham DJ et al., Circulation. 2015 ;131 :157-164] f'aktar minn 134,000 pazjent anzjan b'NVAF fl-Istati Uniti (li jikkontribwixxu aktar minn 37,500 sena ta' pazjent ta' żmien ta' segwitu fuq it-terapija) dabigatran etexilate (84% tal-pazjenti ttrattati b'150 mg darbtejn kuljum, 16% tal-pazjenti ttrattati b'75 mg darbtejn kuljum) kien assoċjat ma' riskju mnaqqas ta' puplesija iskemika (proporzjon ta' periklu 0.80, intervall ta' kufidenza [CI – confidence interval] ta' 95 % 0.67 – 0.96), emorragija fil-kranju (proporzjon ta' periklu 0.34, CI 0.26 – 0.46), u mortalità

(proporzjon ta' periklu 0.86, CI 0.77 – 0.96) u riskju akbar ta' fsada gastrointestinali (proporzjon ta' periklu 1.28, CI 1.14 – 1.44) meta mqabbel ma' warfarin. Ma nstabet l-ebda differenza għal fsada maġġuri (proporzjon ta' periklu 0.97, CI 0.88 - 1.07).

Dawn l-osservazzjonijiet f'ambjenti reali huma konsistenti mal-profil tas-sigurtà u l-effikaċja stabbilit għal dabigatran etexilate fl-istudju RE-LY f'din l-indikazzjoni.

Pazjenti li jkollhom asportazzjoni tal-kateter għal fibrillazzjoni atrijali

Twettaq studju esploratorju prospettiv, *open label* u multiċentriku li fih il-parċeċipanti ntgħażlu b'mod każwali b'evalwazzjoni blinded tal-punt aħħari aġġudikat ċentralment (RE-CIRCUIT) f'704 pazjenti li kienu fuq trattament stabbli b'sustanzi kontra l-koagulazzjoni tad-demm. L-istudju qabbel dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum mingħajr interuzzjoni ma' warfarin mingħajr interuzzjoni b'INR aġġustat fl-asportazzjoni tal-kateter għal fibrillazzjoni atrijali paroċċimali jew persistenti. Mis-704 pazjenti rregistrati, 317 kellhom asportazzjoni għal fibrillazzjoni atrijali waqt li kienu fuq dabigatran mingħajr interuzzjoni u 318 kellhom asportazzjoni għal fibrillazzjoni atrijali waqt li kienu fuq warfarin mingħajr interuzzjoni. Il-pazjenti kollha kellhom Ekokardjografija Transesofagali (TEE – *Trans-oesophageal Echocardiography*) qabel l-asportazzjoni tal-kateter. Ir-riżultat primarju (hrug ta' demm maġġuri aġġudikat skont il-kriterji ISTH) seħħi f'5 (1.6%) pazjenti fil-grupp ta' dabigatran etexilate u fi 22 (6.9%) pazjent fil-grupp ta' warfarin (differenza fir-riskju –5.3%; CI ta' 95% –8.4, –2.2; P=0.0009). Ma kien hemm l-ebda avveniment (kompost) ta' puplesja/emboliżmu sistemiku/TIA fil-grupp tal-istudju b'dabigatran etexilate, u avveniment wieħed (TIA) fil-grupp tal-istudju b'warfarin minn meta twettqet l-asportazzjoni u sa 8 ġimġħat wara l-asportazzjoni. Dan l-istudju esploratorju wera li dabigatran etexilate kien assoċjat ma' tnaqqis sinifikanti fir-rata ta' MBE mqabbel ma' warfarin aġġustat ghall-INR fl-ambjent tal-asportazzjoni.

Pazjenti li ghaddew minn intervent koronarju perkutanju (PCI – percutaneous coronary intervention) bi stent

Studju prospettiv, randomised, open-label, b'punt aħħari blinded (PROBE – *prospective, randomised, open-label, blinded endpoint*) (Fażi IIIb) biex jevalwa terapija doppja b'dabigatran etexilate (110 mg jew 150 mg darbtejn kuljum) flimkien ma' clopidogrel jew ticagrelor (antagonist ta' P2Y12) kontra terapija tripla b'warfarin (aġġustat għal INR 2.0 – 3.0) flimkien ma' clopidogrel jew ticagrelor u ASA twettaq fuq 2,725 pazjent b'fibrillazzjoni atrijali mhux valvulari li ghaddew minn PCI bi stent (RE-DUAL PCI). Il-pazjenti kienu randomised għal terapija doppja b'dabigatran etexilate 110 mg darbtejn kuljum, terapija doppja b'dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum jew terapija tripla b'warfarin. Pazjenti anzjani barra mill-Istati Uniti (età ta' ≥ 80 sena ghall-pajjiżi kollha, età ta' ≥ 70 sena ghall-Ġappun) gew assenjati b'mod każwali għall-grupp ta' terapija doppja b'dabigatran etexilate 110 mg jew għall-grupp ta' terapija tripla b'warfarin. Il-punt aħħari primarju kien punt aħħari kombinat ta' fsada maġġuri bbażata fuq id-definizzjoni ta' ISTH jew avveniment ta' fsada mhux maġġuri klinikament rilevanti.

L-inċidenza tal-punt aħħari primarju kienet ta' 15.4% (151 pazjent) fil-grupp ta' terapija doppja b'dabigatran etexilate 110 mg meta mqabbla ma' 26.9% (264 pazjent) fil-grupp ta' terapija tripla b'warfarin (HR 0.52; CI ta' 95% 0.42, 0.63; P<0.0001 għal nuqqas ta' inferjorità u P<0.0001 għal superjorità) u 20.2% (154 pazjent) fil-grupp ta' terapija doppja b'dabigatran etexilate 150 mg meta mqabbel ma' 25.7% (196 pazjent) fil-grupp korrispondenti ta' terapija tripla b'warfarin (HR 0.72; CI ta' 95% 0.58, 0.88; P<0.0001 għal nuqqas ta' inferjorità u P = 0.002 għal superjorità). Bħala parti mill-analiżi deskrittiva, avvenimenti maġġuri ta' fsada ta' TIMI (Trombolisi f'Infart Mjokardijaku [*Trombolysis In Myocardial Infarction*]) kien aktar baxxi fiż-żewġ gruppi ta' terapija doppja b'dabigatran etexilate milli fil-grupp ta' terapija tripla b'warfarin: 14-il avveniment (1.4%) fil-grupp ta' terapija doppja b'dabigatran etexilate 110 mg meta mqabbel ma' 37 avveniment (3.8%) fil-grupp ta' terapija tripla b'warfarin (HR 0.37; CI ta' 95% 0.20, 0.68; P = 0.002) u 16-il avveniment (2.1%) fil-grupp ta' terapija doppja b'dabigatran etexilate 150 mg meta mqabbel ma' 30 avveniment (3.9 %) fil-grupp korrispondenti ta' terapija tripla b'warfarin (HR 0.51; CI ta' 95% 0.28, 0.93; P = 0.03). Iż-żewġ gruppi ta' terapija doppja b'dabigatran etexilate kellhom rati aktar baxxi ta' emorragija fil-kranju mill-grupp korrispondenti ta' terapija tripla b'warfarin: 3 avvenimenti (0.3%) fil-grupp ta' terapija

doppja b'110 mg dabigatran etexilate meta mqabbel ma' 10 avvenimenti (1.0%) fil-grupp ta' terapija tripla b'warfarin (HR 0.30; CI ta' 95% 0.08, 1.07; P = 0.06) u avvenimenti wieħed (0.1%) fil-grupp ta' terapija doppja b'dabigatran etexilate 150 mg meta mqabbel ma' 8 avvenimenti (1.0%) fil-grupp korrispondenti ta' terapija tripla b'warfarin (HR 0.12; CI ta' 95% 0.02, 0.98; P = 0.047). L-incidenza tal-punt aħħari kompost tal-effikaċja ta' mewt, avvenimenti tromboemboliċi (infart mijokardijaku, puplesija jew embolizmu sistemiku) jew vaskularizzazzjoni mhux ippjanata mill-ġdid fizi-żewġ gruppi ta' terapija doppja b'dabigatran etexilate ma kinitx inferjuri ghall-grupp ta' terapija tripla b'warfarin (13.7% kontra 13.4% rispettivament; HR 1.04; CI ta' 95%: 0.84, 1.29; P = 0.0047 għal nuqqas ta' inferjorità). Ma kienx hemm differenzi statistici fil-komponenti individwali tal-punti finali tal-effikaċja bejn iż-żewġ gruppi ta' terapija doppja b'dabigatran etexilate u terapija tripla b'warfarin.

Dan l-istudju wera li terapija doppja, b'dabigatran etexilate u antagonist ta' P2Y12, naqqset b'mod sinifikanti r-riskju ta' fsada kontra terapija tripla b'warfarin, b'nuqqas ta' inferjorità għall-kompost ta' avvenimenti tromboemboliċi f'pazjenti b'fibrillazzjoni atrijali li ġhaddew minn PCI bi stent.

Trattament ta' DVT u PE fl-adulti (trattament għal DVT/PE)

L-effikaċja u s-sigurtà gew investigati f'żewġ studji replikati, b'aktar minn ċentru wieħed, double blind, bi grupp parallel, li fihom il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali, RE-COVER u RE-COVER II. Dawn l-istudji qabblu dabigatran etexilate (150 mg darbtejn kuljum) ma' warfarin (mira ta' INR ta' 2.0-3.0) f'pazjenti b'DVT u/jew PE akuti. L-oggettiv primarju ta' dawn l-istudji kien biex jiġi determinat nuqqas ta' inferjorità ta' dabigatran etexilate għal warfarin fit-tnejha tal-ġad-differenza tal-punt aħħari primarju li kien il-kompost ta' DVT u/jew PE sintomatici rikorrenti u mwiet relatati fil-perjodu ta' trattament ta' 6 xhur.

Fl-istudji miġbura f'daqqa RE-COVER u RE-COVER II, total ta' 5,153 pazjent intgħażlu b'mod każwali u 5,107 gew ittrattati.

It-tu ta' żmien tat-trattament b'doża fissa ta' dabigatran kien ta' 174.0 jum mingħajr monitoraġġ tal-koagulazzjoni. Għal pazjenti li ntgħażlu b'mod każwali għal warfarin, iż-żmien medjan fil-medda terapewtika (INR 2.0 sa 3.0) kien ta' 60.6%.

Il-provi wrew li trattament b'dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum ma kienx inferjuri għal trattament b'warfarin (margini ta' nuqqas ta' inferjorità għal RE-COVER u RE-COVER II: 3.6 għad-differenza fir-riskju u 2.75 għall-proporzjon ta' periklu).

Tabella 22: Analizi tal-punti ahharin primarji u sekondarji tal-effikaċja (VTE hu kompost ta' DVT u/jew PE) sat-tmiem tal-perjodu ta' wara t-trattament għall-istudji miġbura f'daqqa RE-COVER u RE-COVER II

	Dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum	Warfarin
Pazjenti ttrattati	2,553	2,554
VTE sintomatika rikorrenti u mewt relatat ma' VTE	68 (2.7%)	62 (2.4%)
Proporzjon ta' periklu kontra warfarin (intervall ta' kunfidenza ta' 95%)	1.09 (0.77, 1.54)	
Punti ahharin sekondarji tal-effikaċja		
VTE sintomatika rikorrenti u mwiet mill-kawzi kollha	109 (4.3%)	104 (4.1%)
Intervall ta' kunfidenza ta' 95%	3.52, 5.13	3.34, 4.91
DVT sintomatika	45 (1.8%)	39 (1.5%)
Intervall ta' kunfidenza ta' 95%	1.29, 2.35	1.09, 2.08
PE sintomatika	27 (1.1%)	26 (1.0%)
Intervall ta' kunfidenza ta' 95%	0.70, 1.54	0.67, 1.49
Imwiet marbuta ma' VTE	4 (0.2%)	3 (0.1%)
Intervall ta' kunfidenza ta' 95%	0.04, 0.40	0.02, 0.34
Imwiet mill-kawzi kollha	51 (2.0%)	52 (2.0%)
Intervall ta' kunfidenza ta' 95%	1.49, 2.62	1.52, 2.66

Prevenzjoni ta' DVT rikorrenti u PE fl-adulti (prevenzjoni ta' DVT/PE)

Żewġ studji double-blind li fihom il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali, bi grupp parallel, twettqu f'pazjenti li kienu ttrattati fil-passat b'terapija kontra l-koagulazzjoni. RE-MEDY, studju kkontrollat b'warfarin, irregista pazjenti li kienu digħi ttrattati għal 3 sa 12-il xahar bil-htiega ta' trattament addizzjonali kontra l-koagulazzjoni, u RE-SONATE, studju kkontrollat bi plaċebo irregista pazjenti digħi ttrattati għal 6 sa 18-il xahar b'inhibituri tal-Vitamina K.

L-oġġettiv tal-istudju RE-MEDY kien li jqabbel is-sigurta u l-effikaċja ta' dabigatran etexilate orali (150 mg darbtejn kuljum) ma' warfarin (mira ta' INR ta' 2.0-3.0) għat-trattament fit-tul u l-prevenzjoni ta' DVT u/jew PE rikorrenti u sintomatika. Total ta' 2,866 pazjent intgħażlu b'mod każwali u 2,856 pazjenti ġew ittrattati. It-tul ta' żmien tat-trattament b'dabigatran etexilate varja minn 6 sa 36 xahar (medjan ta' 534.0 jum). Għal pazjenti li ntgħażlu b'mod każwali għal warfarin, iż-żmien medjan fil-medda terapewtika (INR 2.0-3.0) kien ta' 64.9%.

RE-MEDY wera li trattament b'dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum ma kienx inferjuri għal warfarin (margini ta' nuqqas ta' inferjorità: 2.85 għall-proporzjon ta' periklu u 2.8 għad-differenza fir-riskju).

Tabella 23: Analizi tal-punti aħħarin primarji u sekondarji tal-effikaċja (VTE hu kompost ta' DVT u/jew PE) sat-tmiem tal-perjodu ta' wara t-trattament għall-istudju RE-MEDY

	Dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum	Warfarin
Pazjenti ttrattati	1,430	1,426
VTE sintomatika rikorrenti u mewt relatata ma' VTE	26 (1.8%)	18 (1.3%)
Proporzjon ta' periklu kontra warfarin(intervall ta' kunfidenza ta' 95%)	1.44 (0.78, 2.64)	
margini ta' nuqqas ta' inferjorità	2.85	
Pazjenti b'avveniment wara 18-il xahar	22	17
Riskju kumulativ wara 18-il xahar (%)	1.7	1.4
Differenza fir-riskju kontra warfarin (%)	0.4	
Intervall ta' kunfidenza ta' 95%		
margini ta' nuqqas ta' inferjorità	2.8	
Punti aħħarin sekondarji tal-effikaċja		
VTE sintomatika rikorrenti u mwiet mill-kawżi kollha	42 (2.9%)	36 (2.5%)
Intervall ta' kunfidenza ta' 95%	2.12, 3.95	1.77, 3.48
DVT sintomatika	17 (1.2%)	13 (0.9%)
Intervall ta' kunfidenza ta' 95%	0.69, 1.90	0.49, 1.55
PE sintomatika	10 (0.7%)	5 (0.4%)
Intervall ta' kunfidenza ta' 95%	0.34, 1.28	0.11, 0.82
Imwiet marbuta ma' VTE	1 (0.1%)	1 (0.1%)
Intervall ta' kunfidenza ta' 95%	0.00, 0.39	0.00, 0.39
Imwiet mill-kawżi kollha	17 (1.2%)	19 (1.3%)
Intervall ta' kunfidenza ta' 95%	0.69, 1.90	0.80, 2.07

L-ghan tal-istudju RE-SONATE kien li tiġi evalwata s-superjorità ta' dabigatran etexilate kontra plaċebo għall-prevenzjoni ta' DVT u/jew PE rikorrenti sintomatici f'pazjenti li kienu digà temmew 6 sa 18-il xahar ta' trattament b'VKA. It-terapija intenzjonata kienet 6 xhur ta' dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum mingħajr il-ħtieġa ta' monitoraġġ.

RE-SONATE wera li dabigatran etexilate kien superjuri għal plaċebo għall-prevenzjoni ta' avvenimenti ta' DVT/PE rikorrenti sintomatici li jinkludu imwiet mhux spjegati, bi tnaqqis fir-riskju minn 5.6% għal 0.4% (tnaqqis fir-riskju relattività ta' 92% ibbaż fuq il-proporzjon ta' periklu) matul il-perjodu ta' trattament ($p<0.0001$). L-analizi sekondarji kollha u dawk tas-sensittività tal-punt aħħari primarju u l-punti aħħarin sekondarji kollha wrew superjorità ta' dabigatran etexilate fuq il-plaċebo.

L-istudju kien jinkludi segwit u osservazzjoni għal 12-il xahar wara t-tmiem tat-trattament. Wara t-twaqqif tal-prodott mediciinali tal-istudju, l-effett inżamm sat-tmiem tas-segħitu, u dan jindika li l-effett tat-trattament inizjali ta' dabigatran etexilate kien sostnun. L-ebda effett rebound ma ġie osservat. Fit-tmiem tas-segħitu, avvenimenti ta' VTE f'pazjenti ttrattati b'dabigatran etexilate kien ta' 6.9% kontra 10.7% fost il-grupp tal-plaċebo (proporzjon ta' periklu 0.61 (CI ta' 95% 0.42, 0.88), $p=0.0082$).

Tabella 24: Analizi tal-punti ahharin primarji u sekondarji tal-effikaċja (VTE hu kompost ta' DVT u/jew PE) sat-tmiem tal-perjodu ta' wara t-trattament għall-istudju RE-SONATE

	Dabigatran etexilate 150 mg darbtejn kuljum	Plaċebo
Pazjenti ttrattati	681	662
VTE sintomatika rikorrenti u mwiet relatati	3 (0.4%)	37 (5.6%)
Proporzjon ta' Periklu kontra plaċebo(intervall ta' kunkfidenza ta' 95%)	0.08 (0.02, 0.25)	
Valur p'għas-superiorità	<0.0001	
Punti ahharin sekondarji tal-effikaċja		
VTE sintomatika rikorrenti u mwiet mill- kawżi kollha	3 (0.4%)	37 (5.6%)
Intervall ta' kunkfidenza ta' 95%	0.09, 1.28	3.97, 7.62
DVT sintomatika	2 (0.3%)	23 (3.5%)
Intervall ta' kunkfidenza ta' 95%	0.04, 1.06	2.21, 5.17
PE sintomatika	1 (0.1%)	14 (2.1%)
Intervall ta' kunkfidenza ta' 95%	0.00, 0.82	1.16, 3.52
Imwiet marbuta ma' VTE	0 (0)	0 (0)
Intervall ta' kunkfidenza ta' 95%	0.00, 0.54	0.00, 0.56
Imwiet mhux spjegati	0 (0)	2 (0.3%)
Intervall ta' kunkfidenza ta' 95%	0.00, 0.54	0.04, 1.09
Imwiet mill-kawżi kollha	0 (0)	2 (0.3%)
Intervall ta' kunkfidenza ta' 95%	0.00, 0.54	0.04, 1.09

Provi kliniči għall-prevenzjoni ta' tromboemboliżmu f'pazjenti b'valvs prostetici tal-qalb

Studju ta' faži II eżamina dabigatran etexilate u warfarin f'total ta' 252 pazjenti b'operazzjoni reċenti ta' tibdil ta' valv mekkaniku (i.e. matul ir-rikoveru kurrenti fl-isptar) u f'pazjenti li rċivew tibdil ta' valv mekkaniku tal-qalb aktar minn tliet xhur ilu. Aktar avvenimenti tromboemboliċi (il-biċċa l-kbira puplesiji u trombożi sintomatika/asintomatika tal-valv prostetiku) u aktar avvenimenti ta' ħruġ ta' demm ġew osservati b'dabigatran etexilate milli b'warfarin. F'pazjenti li kien għadu kif kellhom operazzjoni, ħruġ ta' demm maġġuri fil-biċċa l-kbira tiegħu deher bħala effużjonijiet perikardjali emorraġiċi, specifikament f'pazjenti li bdew dabigatran etexilate kmieni (i.e. f'jum 3) wara operazzjoni ta' tibdil ta' valv tal-qalb (ara sezzjoni 4.3).

Popolazzjoni pedjatrika

Prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku f'pazjenti adulti b'NVAF b'fattur ta' riskju wieħed jew aktar

L-Aġenċija Ewropea ghall-Mediċini rrinunzjat ghall-obbligu li jiġu pprezentati r-riżultati tal-istudji bil-prodott mediċinali ta' referenza li fih dabigatran etexilate f'kull sett tal-popolazzjoni pedjatrika fl-indikazzjoni ta' prevenzjoni ta' puplesija u emboliżmu sistemiku f'pazjenti b'NVAF (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-užu pedjatriku).

Trattament ta' VTE u prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi

L-istudju DIVERSITY twettaq biex juri l-effikaċja u s-sigurtà ta' dabigatran etexilate meta mqabbel ma' standard ta' kura (SOC – *standard of care*) għat-trattament ta' VTE f'pazjenti pedjatriċi b'età mit-tweliż sa inqas minn 18-il sena. L-istudju kien iddisinjat bħala studju *open-label, randomised*, bi grupp parallel, ta' nuqqas ta' inferjorità. Il-pazjenti rreġistrati gew *randomised* skont skema ta' 2:1 għal formulazzjoni xierqa ghall-età (kapsuli, granijiet mikṣija jew soluzzjoni orali) ta' dabigatran etexilate (doži aġġustati ghall-età u l-piż) jew għal SOC li kien jikkonsisti minn eparini b'piż molekulari baxx (LMWH – *low molecular weight heparins*) jew antagonisti tal-vitamina K (VKA – *vitamin K antagonists*) jew fondaparinix (pazjent wieħed ta' 12-il sena). Il-punt aħħari primarju kien punt aħħari kompost minn pazjenti b'rīżoluzzjoni kompluta tat-trombus, ħelsien minn VTE rikorrenti, u ħelsien minn mortalità relatata ma' VTE. Il-kriterji ta' eskużjoni kienu jinkludu meningħite attiva, enċefalite u axxess fil-kranju.

B'kollox, gew *randomised* 267 pazjent. Minn dawn, 176 pazjent kienu ttrattati b'dabigatran etexilate u 90 pazjent skont SOC (pazjent wieħed *randomised* ma kienx ittrattat). 168 pazjent kellhom età minn 12 sa inqas minn 18-il sena, 64 pazjent minn sentejn sa inqas minn 12-il sena, u 35 pazjent kienu iżgħar minn sentejn.

Mill-267 pazjent *randomised*, 81 pazjent (45.8%) fil-grupp ta' dabigatran etexilate u 38 pazjent (42.2%) fil-grupp ta' SOC issodisfaw il-kriterji għall-punt aħħari primarju kompost (riżoluzzjoni kompluta tat-trombus, ħelsien minn VTE rikorrenti, ħelsien minn VTE relatata ma' mortalità). Id-differenza fir-rata korrispondenti wriet nuqqas ta' inferjorità ta' dabigatran etexilate meta mqabbel ma' SOC. Riżultati konsistenti ġeneralment kienu osservati wkoll matul is-sottogruppi: ma kien hemm l-ebda differenzi sinifikanti fl-effett tat-trattament għas-sottogruppi skont l-età, is-sess, ir-reġjun u l-preżenza ta' certi fatturi ta' riskju. Għat-tliet klassijiet ta' età differenti, il-proporzjonijiet ta' pazjenti li laħqu l-punt aħħari primarju tal-effikaċja fil-gruppi ta' dabigatran etexilate u ta' SOC, rispettivament, kienu 13/22 (59.1%) u 7/13 (53.8%) għal pazjenti ta' età mit-tweliż sa <sentejn, 21/43 (48.8%) u 12/21 (57.1%) għal pazjenti ta' età minn sentejn sa <12-il sena, u 47/112 (42.0%) u 19/56 (33.9%) għal pazjenti ta' età minn 12 sa <18-il sena.

Hruġ ta' demm maġġuri aġġudikat kien irrapprtata għal 4 pazjenti (2.3%) fil-grupp ta' dabigatran etexilate u għal 2 pazjenti (2.2%) fil-grupp ta' SOC. Ma kien hemm l-ebda differenza statistikament sinifikanti fiż-żmien għall-ewwel avvenimenti ta' hruġ ta' demm maġġuri. Tmienja u tletin pazjent (21.6%) fil-grupp ta' dabigatran etexilate u 22 pazjent (24.4%) fil-grupp ta' SOC kellhom xi avvenimenti ta' hruġ ta' demm aġġudikat, il-biċċa l-kbira tagħhom ikkategorizzati bħala minuri. Il-punt aħħari kkombinat ta' avvenimenti ta' hruġ ta' demm maġġuri (MBE – *major bleeding event*) aġġudikat jew hruġ ta' demm klinikament rilevanti mhux maġġuri (CRNM – *clinically relevant non-major*) (fuq trattament) kien irrapprtata għal 6 (3.4%) pazjenti fil-grupp ta' dabigatran etexilate u għal 3 pazjenti (3.3%) fil-grupp ta' SOC.

Twettaq studju ta' fażi III (1160.108), *open label*, b'koorti prospettiv tas-sigurtà bi grupp wieħed, b'aktar minn ċentru wieħed, biex jevalwa s-sigurtà ta' dabigatran etexilate għall-prevenzjoni ta' VTE rikorrenti f'pazjenti pedjatriċi mit-tweliż sa inqas minn 18-il sena. Pazjenti li kellhom bżonn aktar antikoagulazzjoni minħabba l-preżenza ta' fattur ta' riskju kliniku wara li temmew it-trattament inizjali għal VTE kkonfermat (għal mill-inqas 3 xhur) jew wara li temmew l-istudju DIVERSITY thallew jiġu inkluži fl-istudju.

Pazjenti eligibbli rċeveli doži aġġustati għall-età u l-piż ta' formulazzjoni xierqa għall-età (kapsuli, granijiet miksija jew soluzzjoni orali) ta' dabigatran etexilate sakemm il-fattur ta' riskju kliniku għad-dan, jew sa massimu ta' 12-il xahar. Il-punti aħħarin primarji tal-istudju kienu jinkludu l-okkorrenza mill-ġdid ta' VTE, avvenimenti ta' ħruġ ta' demm maġġuri u minuri u l-mortalitā (b'mod globali u relatata ma' avvenimenti trombotiči jew tromboemboliċi) wara 6 xħur u 12-il xahar. Avvenimenti ta' riżultat ġew aġġudikati minn kumitat ta' aġġudikazzjoni indipendent *blinded*.

B'kollo, 214-il pazjent daħlu fl-istudju; fosthom 162 pazjent fi klassi ta' età 1 (minn 12 sa inqas minn 18-il sena), 43 pazjent fi klassi ta' età 2 (minn sentejn sa inqas minn 12-il sena) u 9 pazjenti fi klassi ta' età 3 (mit-twelid sa inqas minn sentejn). Matul il-perjodu tat-trattament, 3 pazjenti (1.4%) kellhom VTE rikorrenti ikkonfermat mill-aġġudikazzjoni fl-ewwel 12-il xahar wara l-bidu tat-trattament.

Avvenimenti ta' ħruġ ta' demm ikkonfermati mill-aġġudikazzjoni matul il-perjodu tat-trattament kienu rrappurtati għal 48 pazjent (22.5%) fl-ewwel 12-il xahar. Il-maġgoranza tal-avvenimenti ta' ħruġ ta' demm kienu minuri. Fi 3 pazjenti (1.4%), avveniment ta' ħruġ ta' demm maġġuri kkonfermat mill-aġġudikazzjoni seħħi fl-ewwel 12-il xahar. Għal 3 pazjenti (1.4%), ħruġ ta' demm CRNM ikkonfermat mill-aġġudikazzjoni kien irrappurtat fl-ewwel 12-il xahar.

Ma seħħet l-ebda mewta waqt it-trattament. Matul il-perjodu tat-trattament, 3 pazjenti (1.4%) žviluppaw is-sindrome ta' wara avveniment trombotiku (PTS – *post-thrombotic syndrome*) jew kellhom aggravar ta' PTS fl-ewwel 12-il xahar.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Wara għoti mill-ħalq, dabigatran etexilate jinbidel malajr u kompletament għal dabigatran, li hu s-sura attiva fil-plaźma. Il-qsim tal-*prodrug* dabigatran etexilate permezz ta' idrolisi kkatalizzata minn esterase għas-sustanza attiva ewlenija dabigatran hi r-reazzjoni metabolika predominanti. Il-bijodisponibilità assoluta ta' dabigatran wara l-ħotni mill-ħalq ta' dabigatran etexilate kienet ta' madwar 6.5%.

Wara għoti mill-ħalq ta' dabigatran etexilate f'voluntiera f'saħħithom, il-profil farmakokinetiku ta' dabigatran fil-plaźma hu kkaratterizzat minn żieda mgħaġġla fil-konċentrazzjonijiet fil-plaźma bis- C_{max} li tinkiseb fi żmien nofs siegħha u sagħtejn wara l-ħotni.

Assorbiment

Studju li evalwa l-assorbiment ta' wara l-operazzjoni ta' dabigatran etexilate, 1-3 sīghat wara l-operazzjoni, wera assorbiment relativament bil-mod meta mqabbel ma' dak f'voluntiera f'saħħithom, u juri profil ugwali tal-konċentrazzjoni fil-plaźma mal-ħin, mingħajr konċentrazzjonijiet massimi għoljin fil-plaźma. Il-konċentrazzjonijiet massimi fil-plaźma jintlaħqu 6 sīghat wara l-ħotni fil-perjodu ta' wara l-operazzjoni minħabba fatturi li jikkontribwixxu, bħal loppju, paresi gastrointestinali, u effetti kirurġiċi indipendentement mill-formulazzjoni orali tal-prodott mediciinali. Fi studju addizzjonali intwera li assorbiment bil-mod u li jdum majseħħ normalment huwa prezenti biss fil-jum tal-operazzjoni. Fil-jiem ta' wara, l-assorbiment ta' dabigatran hu mgħaġġel, b'konċentrazzjonijiet massimi fil-plaźma li jintlaħqu sagħtejn wara l-ħotni tal-prodott mediciinali.

L-ikel ma jaffettwax il-bijodisponibilità ta' dabigatran etexilate iżda jdewwem il-ħin sakemm jintlaħqu l-konċentrazzjonijiet massimi fil-plaźma b'sagħtejn.

Is- C_{max} u l-AUC kienu proporzjonali mad-doża.

Il-bijodisponibilità orali tista' tiżdied b'75% wara doża waħda u b'37% fi stat fiss meta mqabbla mal-formulazzjoni tal-kapsula ta' referenza meta l-pellets jittieħdu mingħajr il-qoxra magħmula minn Hydroxypropylmethylcellulose (HPMC) tal-kapsuli. Għaldaqstant, l-integrità tal-kapsuli ta' HPMC għandha tinżamm dejjem waqt l-użu kliniku biex tigi evitata żieda mhux intenzjonata tal-bijodisponibilità ta' dabigatran etexilate (ara sezzjoni 4.2).

Distribuzzjoni

Kien osservat twaħħil baxx (34-35%) indipendenti mill-konċentrazzjoni ta' dabigatran mal-proteini tal-plažma umana. Il-volum ta' distribuzzjoni ta' dabigatran ta' 60-70 L qabeż il-volum tal-ilma totali tal-ġisem, li jindika distribuzzjoni moderata ta' dabigatran fit-tessut.

Bijotrasformazzjoni

Il-metabolizmu u t-tnejħija ta' dabigatran kienet studjati wara doža waħda ġol-vina ta' dabigatran radjutikkettat f'individwi r̊giel f'saħħithom. Wara doža ġol-vina, ir-radjuattività miksuba minn dabigatran kienet eliminata primarjament fl-awrina (85%). It-tnejħija permezz tal-ippurgar kienet responsabbi għal 6% tad-doža mogħtija. L-irkuprar tar-radjuattività totali varja minn 88-94% tad-doža mogħtija sa 168 siegħa wara l-ghoti tad-doža.

Dabigatran hu suġġett għal konjugazzjoni li tifforma acylglucuronides farmakoloġikament attivi. Jeżistu erba' *positional isomers*, 1-O, 2-O, 3-O, 4-O-acetylglucuronide, u kull wieħed minnhom hu responsabbi għal inqas minn 10% ta' dabigatran totali fil-plažma. Traċċi ta' metaboliti oħrajn kienet osservati biss b'modi analitici li kienet sensittivi hafna. Dabigatran huwa eliminat primarjament fis-sura mhux mibdula fl-awrina, b'rata ta' madwar 100 mL/min, li tikkorrispondi għar-rata tal-filtrazzjoni glomerulari.

Eliminazzjoni

Il-konċentrazzjonijiet fil-plažma ta' dabigatran urew tnaqqis bi-esponenzjali bil-medja tal-*half-life* terminali ta' 11-il siegħa f'persuni anzjani f'saħħithom. Wara doži multipli, ġiet osservata *half-life* terminali ta' madwar 12-14-il siegħa. Il-*half-life* kienet indipendent mid-doža. Il-*half-life* titwal jekk il-funzjoni tal-kliewi tkun indebolita kif muri fit-tabella 25.

Popolazzjonijiet speċjali

Insuffiċjenza tal-kliewi

Fi studji ta' fażi I, l-espożizzjoni (AUC) ta' dabigatran wara l-ghoti mill-ħalq ta' dabigatran etexilate hi ta' madwar 2.7 darbiet oħla f'voluntiera adulti b'insuffiċjenza moderata tal-kliewi (CrCL bejn 30 u 50 mL/min) milli f'dawk mingħajr insuffiċjenza tal-kliewi.

F'numru żgħir ta' voluntiera adulti b'insuffiċjenza severa tal-kliewi (CrCL 10-30 mL/min), l-espożizzjoni (AUC) għal dabigatran kienet madwar 6 darbiet oħla u l-*half-life* madwar darbtejn itwal minn dik osservata f'popolazzjoni mingħajr insuffiċjenza tal-kliewi (ara sezzjonijiet 4.2, 4.3 u 4.4).

Tabella 25: Il-*half-life* ta' dabigatran totali f'persuni f'saħħithom u persuni b'indeboliment fil-funzjoni tal-kliewi

rata ta' filtrazzjoni glomerulari (CrCL) [mL/min]	gMean (gCV %; medda) <i>half-life</i> [sighat]
>80	13.4 (25.7%; 11.0-21.6)
>50-≤80	15.3 (42.7%; 11.7-34.1)
>30-≤50	18.4 (18.5%; 13.3-23.0)
≤30	27.2 (15.3%; 21.6-35.0)

Barra dan, l-esponenti għal dabigatran (fl-aktar punt baxx u l-aktar punt għoli) kien evalwat fi studju farmakokinetiku randomised *open label* prospettiv u li fih il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali f'pazjenti b'NVAF b'indeboliment sever tal-kliewi (definit bħala tnejħi tal-kreatinina [CrCl – creatinine clearance] ta' 15-30 mL/min) li kien qed jircievu dabigatran etexilate 75 mg darbtejn kuljum. Dan il-kors wassal għall-aktar konċentrazzjoni ġeometrika medja baxxa ta' 155 ng/mL (gCV ta' 76.9 %), imkejla immedjatament qabel l-ghoti tad-doža li jmiss u għall-aktar konċentrazzjoni

geometrika medja għolja ta' 202 ng/mL (gCV ta' 70.6 %) imkejla sagħtejn wara l-ghoti tal-aħħar doža.

It-tnejħiha ta' dabigatran permezz ta' emodijalisi ġiet investigata f'7 pazjenti adulti b'marda tal-kliewi fl-aħħar stadju (ESRD – *end-stage renal disease*) mingħajr fibrillazzjoni atriali. Id-dijalisi saret b'rata ta' fluss ta' *dialysate* ta' 700 mL/min, fuq erba' sigħat u b'rata ta' fluss ta' demm ta' 200 mL/min jew 350-390 mL/min. Dan irriżulta fi tnejħiha ta' 50% sa 60% tal-konċentrazzjonijiet ta' dabigatran, rispettivament. L-ammont ta' sustanza mneħħija permezz tad-dijalisi hu proporzjonali għar-rata ta' fluss ta' demm sa rata ta' fluss ta' demm ta' 300 mL/min. L-attività kontra l-koagulazzjoni tad-demm ta' dabigatran naqset mat-tnaqqis tal-konċentrazzjonijiet fil-plażma u r-relazzjoni PK/PD ma' ġietx affettwata mill-proċedura.

Il-medjan ta' CrCL f'RE-LY kien ta' 68.4 mL/min. Kważi nofs (45.8%) il-pazjenti f'RE-LY kellhom CrCL ta' >50-<80 mL/min. Pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi (CrCL bejn 30-50 mL/min) kellhom bħala medja konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' dabigatran qabel u wara d-doža li kienu 2.29 u 1.81 darba oħla rispettivament, meta mqabbla ma' pazjenti mingħajr indeboliment tal-kliewi (CrCL ≥80 mL/min).

Il-medjan ta' CrCL fl-istudju RE-COVER kien ta' 100.3 mL/min. 21.7% tal-pazjenti kellhom indeboliment ħafif tal-kliewi (CrCL >50 - <80 mL/min) u 4.5% tal-pazjenti kellhom indeboliment moderat tal-kliewi (CrCL bejn 30 u 50 mL/min). Pazjenti b'indeboliment ħafif u moderat tal-kliewi kellhom fi stat fiss medja ta' konċentrazzjonijiet ta' dabigatran fil-plażma li kienu 1.7 darbiet u 3.4 darbiet oħla minn dawk ta' qabel id-doža meta mqabbla ma' pazjenti b'CrCL ta' >80 mL/min, rispettivament. Valuri simili għal CrCL instabu f'RE-COVER II.

Il-medjan ta' CrCL fl-istudji RE-MEDY u RE-SONATE kien ta' 99.0 mL/min u 99.7 mL/min, rispettivament. 22.9% u 22.5% tal-pazjenti kelhom CrCL ta' >50-<80 mL/min, u 4.1% u 4.8% kelhom CrCL bejn 30 u 50 mL/min fl-istudji RE-MEDY u RE-SONATE.

Pazjenti anzjani

Studji speċifici ta' faži I dwar il-farmakokinetika fuq individwi anzjani wrew żieda ta' 40% sa 60% fl-AUC, u ta' aktar minn 25% fis-C_{max} meta mqabbla ma' pazjenti żgħażaq.

L-effett skont l-età fuq l-espożizzjoni għal dabigatran ġie kkonfermat fl-istudju RE-LY b'konċentrazzjoni minima li kienet madwar 31% oħla għal persuni li kelhom ≥75 sena u b'livell minimu li kien madwar 22% aktar baxx għal persuni li kelhom <65 sena meta mqabbel ma' persuni li kelhom bejn 65 u 75 sena (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4).

Indeboliment tal-fwied

L-ebda bidla fl-espożizzjoni għal dabigatran ma kienet osservata fi 12-il individwu adult b'insuffiċjenza epatika moderata (Child Pugh B) meta mqabbla mat-12-il individwu tal-kontroll (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4).

Piz tal-ġisem

Il-konċentrazzjonijiet minimi ta' dabigatran kienet madwar 20% aktar baxxi f'pazjenti adulti b'piż tal-ġisem ta' >100 kg meta mqabbla ma' dawk li kienu jiżnu 50-100 kg. Il-maġgoranza (80.8%) tal-persuni kien fil-kategorija ta' ≥50 kg u <100 kg mingħajr ma' ġiet osservata l-ebda differenza ċara (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4). *Data* klinika limitata hi disponibbli f'pazjenti adulti li jiżnu <50 kg.

Sess

F'pazjenti b'fibrillazzjoni atriali, bħala medja n-nisa kelhom konċentrazzjonijiet minimi u ta' wara d-doža li kienu 30% oħla. Mhux meħtieg aġġustament fid-doža (ara sezzjoni 4.2).

Origini etnica

Ma ġew osservati l-ebda differenzi klinikament rilevanti bejn etniċità u oħra fost pazjenti Kawkasi, Afrikani-Amerikani, Ispaniċi, Ĝappunizi jew Ċiniżi fir-rigward tal-farmakokinetika u l-farmakodinamika ta' dabigatran.

Popolazzjoni pedjatrika

L-ghoti orali ta' dabigatran etexilate skont l-algoritmu tad-dožagg definit fil-protokoll wassal għal esponenti fil-medda osservata f'adulti b'DVT / PE. Abbaži ta' analiżi miġbura f'daqqa ta' *data* farmakokinetika tal-istudji DIVERSITY u 1160.108, l-esponenti ġeometriċi medji l-aktar baxxi osservati kienu ta' 53.9 ng/mL, 63.0 ng/mL u 99.1 ng/mL f'pazjenti pedjatriċi b'VTE ta' età minn 0 sa<sejtn, sentejn sa<12-il sena u 12 sa<18-il sena, rispettivament.

Interazzjonijiet farmakokinetici

Studji *in vitro* dwar l-interazzjoni ma juru l-ebda inibizzjoni jew induzzjoni tal-isoenzimi prinċipali taċ-ċitokrom P450. Dan gie ikkonfermat minn studji *in vivo* f'voluntiera f'saħħithom, li ma wrew l-ebda interazzjoni bejn dan it-trattament u s-sustanzi attivi li ġejjin: atorvastatin (CYP3A4), digoxin (interazzjoni tat-trasportatur ta' P-gp) u diclofenac (CYP2C9).

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

Tagħrif mhux kliniku ibbażat fuq studji konvenzjonali ta' sigurtà farmakoloġika, effett tossiku minn doži ripetuti u effett tossiku fuq il-ġeni, ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bnedmin.

L-effetti osservati fl-istudji dwar l-effett tossiku minn doži ripetuti kien minħabba l-effett farmakodinamiku esaġerat ta' dabigatran.

Effett fuq il-fertilità tan-nisa kien osservat fis-sura ta' tnaqqis fl-impjantazzjoniż u żieda fit-telf ta' qabel l-impjantazzjoni b'doża ta' 70 mg/kg (5 darbiet aktar mil-livell ta' espozizzjoni tal-plażma fil-pazjenti). B'doži li kienu tossiċi għall-ommijiet (minn 5 sa 10 darbiet il-livell ta' espozizzjoni tal-plażma fil-pazjenti), tnaqqis fil-piż tal-ġisem u fil-vijabilità tal-fetu flimkien ma' żieda fil-varjazzjonijiet tal-fetu kien osservati fil-firien u fil-fniek. Fl-istudji ta' qabel u wara t-twelid, kienet osservata żieda fil-mortalità tal-fetub'doži li kienu tossiċi għall-ommijiet (doża li tikkorrispondi għal-livell ta' espozizzjoni tal-plażma li hu 4 darbiet oħla minn dak osservat fil-pazjenti).

Fi studju dwar it-tossicità fil-frieh li twettaq fuq firien Han Wistar, il-mortalità kienet assoċjata ma' avvenimenti ta' ħruġ ta' demm f'esponenti simili, li fihom kien osservat ħruġ ta' demm f'animali adulti. Kemm f'firien adulti kif ukoll fil-frieh, il-mortalità hija kkunsidrata bħala relatata mal-attività farmakoloġika esaġerata ta' dabigatran flimkien mal-okkorrenza ta' forzi mekkaniċi waqt id-dožagg u l-immaniġġjar. *Data* mill-istudju dwar l-effett tossiku fil-frieh la indikat sensittività miżjudha fit-tossicità, u lanqas xi tossiċità speċifika għall-annimali frieh.

Fi studji dwar it-tossikoloġija matul il-ħajja li saru fuq firien u ġrieden, ma kien hemm l-ebda evidenza ta' potenzjal tumorigeniku ta' dabigatran sa doži massimi ta' 200 mg/kg.

Dabigatran, il-parti attiva ta' dabigatran etexilate mesilate, hu persistenti fl-ambjent.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Kontenut tal-kapsula

Tartaric acid (E334)

Hypromellose (E464)
Talc (E553b)
Hydroxypropylcellulose (E463)
Crocarmellose sodium (E468)
Magnesium stearate (E572)

Qoxra tal-kapsula

Titanium dioxide (E171)
Hypromellose (E464)

Linka sewda tal-istampar

Shellac (E904)
Propylene glycol (E1520)
Iron oxide iswed (E172)
Potassium hydroxide (E525)

6.2 Inkompatibbiltajiet

Mhux applikabqli.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

3 snin
Flixkun: Wara l-ewwel ftuħ: 60 jum

6.4 Prekawzjonijiet specjali għall-hażna

Aħżeen taħt it-30 C.

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

Folji OPA/Alu/dessikant PE-PET/Alu/PE li fihom 10, 30 u 60 kapsula iebsa f'kartuna.

Folji OPA/Alu/dessikant PE-PET/Alu/PE mtaqqba b'doża waħda li fihom 10×1, 30×1 u 60×1 kapsula iebsa f'kartuna.

Flixkun tal-polypropylene b'għeluq reżistenti għat-tfal li fih 60 kapsula iebsa f'kartuna.

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

6.6 Prekawzjonijiet specjali għar-rimi u għal immaniġgar ieħor

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

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

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center, Moll de Barcelona s/n,
Edifici Est, 6^a Planta,
Barcelona, 08039
Spanja

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

EU/1/22/1665/017
EU/1/22/1665/018
EU/1/22/1665/019
EU/1/22/1665/020
EU/1/22/1665/021
EU/1/22/1665/022
EU/1/22/1665/023
EU/1/22/1665/024
EU/1/22/1665/027

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 26 ta' Mejju 2023.

10. DATA TA' REVIZJONI TAT-TEST

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

ANNESS II

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

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

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

Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o.
ul.Lutomierska 50,
95-200, Pabianice, il-Polonja

Pharmadox Healthcare Limited
KW20A Kordin Industrial Park,
Paola PLA 3000, Malta

Accord Healthcare B.V.
Winthontlaan 200,
3526 KV Utrecht, in-Netherlands

Fuq il-fuljett ta' tagħrif tal-prodott mediciinali 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-UŻU

Prodott mediciinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

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

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

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

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

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

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

RMP aġġornat għandu jiġi ppreżentat:

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

- Miżuri addizzjonali għall-minimizzazzjoni tar-riskji**

L-MAH għandu jipprovdi pakkett edukattiv għal kull indikazzjoni terapewtika, li jkun intenzjonat għat-tobba kollha li huma mistennja li jagħtu riċetta għal/jużaw Dabigatran etexilate Accord. Dan il-pakkett edukattiv għandu l-iskop li jżid l-għarfien dwar ir-riskju potenzjali ta' ħruġ ta' demm matul it-trattament b'Dabigatran etexilate Accord u li tipprovdi gwida dwar kif jiġi mmaniġġjat dak ir-riskju.

L-MAH irid jaqbel dwar il-kontenut u d-disinn tal-materjal edukattiv, flimkien ma' pjan ta' komunikazzjoni, mal-awtorită nazzjonali kompetenti qabel id-distribuzzjoni tal-pakkett edukattiv. Il-pakkett edukattiv irid ikun disponibbli għad-distribuzzjoni għall-indikazzjonijiet terapewtiċi kollha qabel it-tnedija fl-Istat Membru.

Il-pakkett edukattiv għat-tobba għandu jinkludi:

- Is-Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott
- Gwida Għal Min Jagħti Riċetta
- Kartun ta' Twissija għall-Pazjent

Il-Gwida Għal Min Jagħti Riċetta għandha tħalli dawn il-messaġġi ewlenin dwar is-sigurtà:

- Dettalji ta' popolazzjonijiet li potenzjalment huma f'riskju ogħla ta' ħruġ ta' demm
- Informazzjoni dwar prodotti medicinali li huma kontraindikati jew li għandhom jintużaw b'kawtela minħabba żieda fir-riskju ta' ħruġ ta' demm u/jew żieda fl-esponentiment għal dabigatran
- Kontraindikazzjoni għal pazjenti b'valvs prostetici tal-qalb li jehtieġu trattament b'sustanza kontra l-koagulazzjoni tad-demm
- Tabelli tad-dożagg għall-forom ta' doża differenti (għal VTE pedjatrika biss)
- Rakkomandazzjoni ta' kejl tal-funzjoni tal-kliewi
- Rakkomandazzjonijiet għal tnaqqis fid-doża f'popolazzjonijiet li qegħdin f'riskju (għal indikazzjonijiet għall-adulti biss)
- Immaniġġjar ta' sitwazzjonijiet ta' doża eċċessiva
- L-użu ta' testijiet tal-koagulazzjoni u l-interpretazzjoni tagħihom
- Li l-pazjenti kollha għandhom jiġu pprovduti b'Kartuna ta' twissija għall-pazjent, u li għandhom jingħataw parir dwar:
 - Sinjali jew sintomi ta' ħruġ ta' demm u meta wieħed għandu jfittex parir minn fornitur tal-kura s-sahħha.
 - L-importanza ta' konformità mat-trattament
 - Il-ħtieġa li jżommu fuqhom il-Kartuna ta' twissija għall-pazjent il-ħin kollu
 - Il-ħtieġa li l-Professjonisti tal-Kura tas-Sahħha jiġi infumati dwar il-mediċini kollha li qed jieħdu bħalissa Il-ħtieġa li jgħarrfu lil Professjonisti tal-Kura tas-Sahħha li qed jieħdu Dabigatran etexilate Accord jekk ikollhom bżonn ta' kwalunkwe operazzjoni jew proċedura invażiva.
- Istruzzjoni dwar kif tieħu Dabigatran etexilate Accord

L-MAH għandu jipprovdi wkoll kartuna ta' twissija għall-pazjent f'kull pakkett tal-prodott medicinali, li t-test tiegħu hu inkluż f'Anness III.

ANNESS III
TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTAR

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**FOLJA TAL-KARTUN GHAL 75 mg****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Dabigatran etexilate Accord 75 mg kapsuli iebsin
dabigatran etexilate

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

Kull kapsula iebsa fiha 75 mg ta' dabigatran etexilate (bħala mesilate).

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

Kapsula iebsa

10 kapsuli
30 kapsula
60 kapsula

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Ibla' shiħa, tomghodx u taqsamx il-kapsula.

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

Użu orali.

Kartuna ta' twissija għall-pazjent ġewwa.

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

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

Aħżeen taħt it-30 C.

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

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

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center, Moll de Barcelona s/n,
Edifici Est, 6^a Planta,
Barcelona, 08039
Spanja

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

EU/1/22/1665/001-003

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Dabigatran Etexilate Accord 75 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

Barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU – DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

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

FOLJA GHAL 75 mg

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Dabigatran etexilate Accord, kapsuli ta' 75 mg
dabigatran etexilate

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

Accord

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**FOLJI FIL-KARTUN TA' DOŽA WAHDA GHAL 75 mg****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Dabigatran etexilate Accord 75 mg, kapsuli iebsin
dabigatran etexilate

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

Kull kapsula iebsa fiha 75 mg ta' dabigatran etexilate (bħala mesilate).

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

Kapsula iebsa

10x1 kapsula
30x1 kapsula
60x1 kapsula

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Ibla' shiħa, tomghodx u taqsamx il-kapsula.

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

Użu orali.

Kartuna ta' twissija għall-pazjent ġewwa.

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

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

Aħżeen taħt it-30 C,

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

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

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center, Moll de Barcelona s/n,
Edifici Est, 6^a Planta,
Barcelona, 08039
Spanja

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

EU/1/22/1665/004-006

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Dabigatran etexilate Accord 75 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

Barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU – DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

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

FOLJA TA' DOŽA WAHDA GHAL 75 mg

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Dabigatran etexilate Accord, kapsuli ta' 75 mg
dabigatran etexilate

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

Accord

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KARTUNA TAL-FLIXKUN GHAL 75 mg****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Dabigatran etexilate Accord 75 mg kapsuli iebsin
dabigatran etexilate

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

Kull kapsula iebsa fiha 75 mg ta' dabigatran etexilate (bħala mesilate).

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

Kapsula iebsa

60 kapsula

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Ibla' shiha, tomghodx u taqsamx il-kapsula.
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.
Użu orali.
Kartuna ta' twissija għall-pazjent ġewwa.

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

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

Wara l-ewwel ftuħ, il-flixkun għandu jintuża fi żmien 60 ġurnata.
Data tal-ftuħ:

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

Aħżeen taħt it-30 C.

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

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

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center, Moll de Barcelona s/n,
Edifici Est, 6^a Planta,
Barcelona, 08039
Spanja

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

EU/1/22/1665/025

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Dabigatran etexilate Accord 75 mg

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**TIKKETTA TAL-FLIXKUN GHAL 75 mg****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Dabigatran etexilate Accord 75 mg kapsuli
dabigatran etexilate

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

Kull kapsula iebsa fiha 75 mg ta' dabigatran etexilate (bħala mesilate).

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

Kapsula iebsa

60 kapsula

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Ibla' shiha, tomghodx u taqsamx il-kapsula.
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.
Użu orali.
Kartuna ta' twissija għall-pazjent ġewwa.

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

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

Wara l-ewwel ftuħ, il-flixkun għandu jintuża fi żmien 60 ġurnata.

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

Aħżeen taħt it-30 C.

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

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

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center, Moll de Barcelona s/n,
Edifici Est, 6^a Planta,
Barcelona, 08039
Spanja

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

EU/1/22/1665/025

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

18. IDENTIFIKATUR UNIKU – DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA TAL--FOLJI GHAL 110 mg

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Dabigatran etexilate Accord 110 mg kapsuli iebsin
dabigatran etexilate

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

Kull kapsula iebsa fiha 110 mg ta' dabigatran etexilate (bħala mesilate).

3. LISTA TA' EČCIPJENTI

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Kapsula iebsa

10 kapsuli
30 kapsula
60 kapsula
100 kapsula
180 kapsula

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Ibla' šiħha, tomghodx u taqsamx il-kapsula.

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

Użu orali.

Kartuna ta' twissija ghall-pazjent ġewwa.

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

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Aħżeen taħt it-30 C.

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

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center, Moll de Barcelona s/n,
Edifici Est, 6^a Planta,
Barcelona, 08039
Spanja

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

EU/1/22/1665/007-011

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

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

Dabigatran etexilate Accord 110 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

Barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU – DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

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

FOLJA GHAL 110 mg

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Dabigatran etexilate Accord, kapsuli ta' 110 mg
dabigatran etexilate

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

Accord

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**FOLJI FIL-KARTUN TA' DOŽA WAHDA GHAL 110 mg****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Dabigatran etexilate Accord 110 mg kapsuli iebsin
dabigatran etexilate

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

Kull kapsula iebsa fiha 110 mg ta' dabigatran etexilate (bħala mesilate).

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI**4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT****Kapsula iebsa**

10 x 1 kapsuli
30 x 1 kapsula
60 x 1 kapsula
100 x 1 kapsula
180 x 1 kapsula

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Ibla' šiħa, tomghodx u taqsamx il-kapsula.

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

Użu orali.

Kartuna ta' twissija għall-pazjent ġewwa.

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

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Aħżeen taħt it-30 C.

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

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center, Moll de Barcelona s/n,
Edifici Est, 6^a Planta,
Barcelona, 08039
Spanja

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

EU/1/22/1665/012-016

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

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

Dabigatran etexilate Accord 110 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

Barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU – DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

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

FOLJA B'DOŽA WAHDA GHAL 110 mg

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Dabigatran etexilate Accord, kapsuli ta' 110 mg
dabigatran etexilate

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

Accord

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KARTUNA TAL-FLIXKUN GHAL 110 mg****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Dabigatran etexilate Accord 110 mg kapsuli iebsin
dabigatran etexilate

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

Kull kapsula iebsa fiha 110 mg ta' dabigatran etexilate (bħala mesilate).

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

Kapsula iebsa

60 kapsula

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Ibla' shiħa, tomghodx u taqsamx il-kapsula.

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

Użu orali.

Kartuna ta' twissija ghall-pazjent ġewwa.

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĆJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

Wara l-ewwel ftuħ, il-flixkun għandu jintuża fi żmien 60 ġurnata.

Data tal-ftuħ:

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN

Aħżeen taħt it-30 C.

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

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

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center, Moll de Barcelona s/n,
Edifici Est, 6^a Planta,
Barcelona, 08039
Spanja

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

EU/1/22/1665/026

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Dabigatran etexilate Accord 110 mg

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**TIKKETTA TAL-FLIXKUN GHAL 110 mg****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Dabigatran etexilate Accord 110 mg kapsuli
dabigatran etexilate

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

Kull kapsula iebsa fiha 110 mg ta' dabigatran etexilate (bħala mesilate).

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

Kapsula iebsa

60 kapsula

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Ibla' shiħa, tomghodx u taqsamx il-kapsula.

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

Użu orali.

Kartuna ta' twissija għall-pazjent ġewwa.

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

Wara l-ewwel ftuħil-flixkun għandu jintuża fi żmien 60 ġurnata.

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

Aħżeen taħt it-30 C.

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

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

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center, Moll de Barcelona s/n,
Edifici Est, 6^a Planta,
Barcelona, 08039
Spanja

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

EU/1/22/1665/026

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

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'FOLJI GHAL 150 mg****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Dabigatran etexilate Accord150 mg kapsuli iebsin
dabigatran etexilate

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

Kull kapsula iebsa fiha 150 mg ta' dabigatran etexilate (bħala mesilate).

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT****Kapsula iebsa**

10 kapsuli
30 kapsula
60 kapsula
180 kapsula

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Ibla' shiħa, tomgħodx u taqsamx il-kapsula.

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

Użu orali.

Kartuna ta' twissija għall-pazjent ġewwa.

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

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Aħżeen taħt it-30 C.

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

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center, Moll de Barcelona s/n,
Edifici Est, 6^a Planta,
Barcelona, 08039
Spanja

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

EU/1/22/1665/017-020

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

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

Dabigatran etexilate Accord 150 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

Barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU – DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

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

FOLJA GHAL 150 mg

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Dabigatran etexilate Accord, kapsuli ta' 150 mg
dabigatran etexilate

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

Accord

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA'

KARTUNA TA' FOLJA B'DOŽA WAHDA GHAL 150 mg

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Dabigatran etexilate Accord 150 mg, kapsuli iebsin
dabigatran etexilate

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

Kull kapsula iebsa fiha 150 mg ta' dabigatran etexilate (bħala mesilate).

3. LISTA TA' ECČIPJENTI

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Kapsula iebsa

10 x 1 kapsula
30 x 1 kapsula
60 x 1 kapsula
180 x 1 kapsula

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Ibla' shiħa, tomghodx u taqsamx il-kapsula.

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

Użu orali.

Kartuna ta' twissija għall-pazjent ġewwa.

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

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħhaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

Aħżeen taħt it-30 C.

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

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

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center, Moll de Barcelona s/n,
Edifici Est, 6^a Planta,
Barcelona, 08039
Spanja

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

EU/1/22/1665/021-024

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Debigatran etexilate Accord 150 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

Barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU – DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

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

FOLJA B'DOŽA WAHDA GHAL 150 mg

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

Dabigatran etexilate Accord, kapsuli ta' 150 mg
dabigatran etexilate

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

Accord

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KARTUN TAL-FLIXKUN GHAL 150 mg****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Dabigatran etexilate Accord150 mg kapsuli iebsin
dabigatran etexilate

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

Kull kapsula iebsa fiha 150 mg ta' dabigatran etexilate (bħala mesilate).

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

Kapsula iebsa

60 kapsula

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Ibla' shiħa, tomghodx u taqsamx il-kapsula.

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

Użu orali.

Kartuna ta' twissija għall-pazjent ġewwa.

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. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

Wara l-ewwel ftuħ, il-flixkun għandu jintuża fi żmien 60 ġurnata
Data tal-ftuħ:

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Aħżeen taħt it-30 C.

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

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center, Moll de Barcelona s/n,
Edifici Est, 6^a Planta,
Barcelona, 08039
Spanja

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

EU/1/22/1665/027

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

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

Dabigatran etexilate Accord 150 mg

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**TIKKETTA TAL-FLIXKUN GHAL 150 mg****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Dabigatran etexilate Accord, kapsuli ta' 150 mg
dabigatran etexilate

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

Kull kapsula iebsa fiha 150 mg ta' dabigatran etexilate (bħala mesilate).

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

Kapsula iebsa

60 kapsula

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Ibla' shiħa, tomghodx u taqsamx il-kapsula.

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

Użu orali.

Kartuna ta' twissija għall-pazjent ġewwa.

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. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

Wara l-ewwel ftuħ, il-flixkun għandu jintuża fi żmien 60 ġurnata.

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

Aħżeen taħt it-30 C.

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

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

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center, Moll de Barcelona s/n,
Edifici Est, 6^a Planta,
Barcelona, 08039
Spanja

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

EU/1/22/1665/027

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

18. IDENTIFIKATUR UNIKU – DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

B. FULJETT TA' TAGHRIF

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-pazjent

Dabigatran etexilate Accord75 mg kapsuli iebsin dabigatran etexilate

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 terga' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.
- Din il-mediċina giet mogħtija lilek biss. M'għandekx tgħaddiha 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 Dabigatran etexilate Accord u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Dabigatran etexilate Accord
3. Kif għandek tieħu Dabigatran etexilate Accord
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Dabigatran etexilate Accord
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Dabigatran etexilate Accord u għalxiex jintuża

Dabigatran etexilate Accord fih is-sustanza attiva dabigatran etexilate u jagħmel parti minn grupp ta' mediċini msejħa mediċini kontra l-koagulazzjoni tad-demm. Jaħdem billi jimblokka sustanza fil-ġisem li hi involuta fil-formazzjoni ta' emboli tad-demm.

Dabigatran etexilate Accord jintuża fl-adulti biex:

- jevita l-formazzjoni ta' emboli tad-demm fil-vini wara operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-irkoppa jew tal-ġenbejn.

Dabigatran etexilate Accord jintuża fit-tfal biex:

- jittratta emboli tad-demm u biex jiġi prevjeni l-okkorrenza mill-ġdid ta' emboli tad-demm.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Dabigatran etexilate Accord

Tihux Dabigatran etexilate Accord

- jekk inti allergiku għal dabigatran etexilate jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imniżżla fis-sezzjoni 6).
- jekk għandek funzjoni tal-kliewi mnaqqsa b'mod sever.
- jekk bħalissa għandek xi ħruġ ta' demm.
- jekk għandek marda f'xi organu tal-ġisem li żżid ir-riskju ta' ħruġ ta' demm serju (eż., ulċera fl-istonku, koriment jew ħruġ ta' demm fil-moħħ, kirurgija riċenti fil-moħħ jew fl-ġħajnejn).
- jekk għandek tendenza akbar ta' ħruġ ta' demm. Dan jista' jkun konġenitali, ġej minn kawża mhux magħrufa, jew minħabba mediċini oħrajn.
- jekk qed tieħu mediċini biex tevita t-tagħqid tad-demm (eż., warfarin, rivaroxaban, apixaban jew eparina), ħlief meta tibdel it-trattament b'mediċini kontra l-koagulazzjoni tad-demm, meta jkollok pajp ġewwa vina jew arterja u tirċievi l-eparina minn go dan il-pajp biex iżżommu

miftuh jew waqt li t-taħbit tal-qalb tiegħek ikun qed jiġi restawrat għan-normal permezz ta' proċedura msejħha asportazzjoni tal-kateter għal fibrillazzjoni atrijali.

- jekk għandek tnaqqis sever fil-funzjoni tal-fwied jew mard tal-fwied li possibbilment jista' jikkawża l-mewt.
- jekk qed tieħu ketoconazole jew itraconazole orali, mediciċini għat-trattament ta' infezzjonijiet fungali.
- jekk qed tieħu cyclosporine orali, mediciċina biex jiġi evitat ir-rifjut ta' organu wara trapjant.
- jekk qed tieħu dronedarone, mediciċina li tintuża biex tittratta taħbi mhux normali tal-qalb.
- jekk qed tieħu prodott kombinat ta' glecaprevir u pibrentasvir, mediciċina antivirali użata biex tittratta l-epatite Ċ.
- jekk irċivejt valv artificjali tal-qalb li teħtieġ medicini kontra l-koagulazzjoni tad-demm b'mod permanenti.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib tiegħek qabel tieħu Dabigatran etexilate Accord. Jista' wkoll ikollok bżonn li tkellem lit-tabib tiegħek matul it-trattament b'din il-mediciċina jekk ikollok sintomi jew jekk ikollok bżonn ta' operazzjoni.

Għid lit-tabib tiegħek jekk għandek jew kellek kwalunkwe kundizzjonijiet mediciċi jew mard, partikularment xi waħda minn dawn li ġejjin:

- jekk għandek żieda fir-riskju ta' ħruġ ta' demm, bħal:
 - jekk dan l-aħħar kellek ħruġ ta' demm.
 - jekk kellek tneħħija kirurġika ta' xi tessut (bijopsija) fl-aħħar xahar.
 - jekk kellek korriġent serju (eż. ksur fl-ġħad, korriġent f'rakek jew kwalunkwe korriġent li kien jeħtieġ trattament kirurġiku).
 - jekk qed tbat minn infjammazzjoni tal-gerżuma jew tal-istonku.
 - jekk tbat minn rifluss ta' fluwidu gastriku ġol-gerżuma. jekk qed tirċievi mediciċini li jistgħu jżidu r-riskju ta' ħruġ ta' demm. Ara 'Medicini oħra u Dabigatran etexilate Accord' hawn taħt.
 - jekk qed tieħu mediciċini kontra l-infjammazzjoni bħal diclofenac, ibuprofen, piroxicam.
 - jekk qed tbat minn infezzjoni tal-qalb (endokardite batterjali).
 - jekk taf li għandek funzjoni tal-kliewi mnaqqsa, jew qed tbat minn deidratazzjoni (is-sintomi jinkludu li thossok bil-ħaqxa u tagħmel ammonti mnaqqsa ta' awrina ta' lewn skur (konċentrata) / bir-ragħwa.
 - jekk għandek aktar minn 75 sena.
 - jekk inti pazjent adult u tiżen 50 kg jew inqas.
 - jekk użat għat-tfal biss: jekk it-tifel/tifla għandhom infezzjoni madwar jew ġewwa l-moħħ.
- jekk kellek attakk tal-qalb jew jekk ġejt iddijanostikat b'kundizzjonijiet li jżidu r-riskju li tiżviluppa attakk tal-qalb.
- jekk għandek marda tal-fwied li hija assoċjata ma' tibdil fit-testijiet tad-demm. L-użu ta' din il-mediciċina mhux rakkomandat f'dan il-każ.

Oqghod attent hafna bi Dabigatran etexilate Accord

- jekk ikollok bżonn tagħmel operazzjoni:
F'dan il-każ sejkun hemm bżonn li Dabigatran etexilate Accord jitwaqqaf temporanġament minħabba żieda fir-riskju ta' ħruġ ta' demm matul u ftit wara operazzjoni. Huwa importanti hafna li tieħu Dabigatran etexilate Accord qabel u wara l-operazzjoni fil-ħinijiet eżatti li qallek it-tabib tiegħek.
- jekk operazzjoni tinvolvi kateter jew injejżzjoni fis-sinsla tad-dahar (eż. għal-loppju epidurali jew fis-sinsla tad-dahar jew għal tnaqqis tal-ugħiġi):
 - huwa importanti hafna li tieħu Dabigatran etexilate Accord qabel u wara l-operazzjoni fil-ħinijiet eżatti li qallek it-tabib tiegħek.

- għid lit-tabib tiegħek minnufih jekk ikollok tnemnim jew dgħjufija f'rilejk jew problemi bil-musrana jew bil-bużżeeqa tal-awrina wara t-tmiem tal-anestesija, peress li jkun meħtieg trattament urgħenti.
- jekk taqa' jew tweġġa' matul it-trattament, speċjalment jekk taħbat rasek. Jekk jogħġgbok fitteżx attenżjoni medika urgħenti. Jista' jkoll bżonn tiġi cċekkja minn tabib, għax tista' tkun f'riskju miżjud ta' ħruġ ta' demm.
- jekk taf li għandek marda msejħa sindrome antifosfolipid (disturb tas-sistema immunitarja li jikkawża żieda fir-riskju ta' emboli tad-demm), għid lit-tabib tiegħek li ser jiddeċiedi jekk il-kura għandhiex bżonn tinbidel.

Mediċini oħra u Dabigatran etexilate Accord

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qed tieħu, hadt dan l-ahħar jew tista' tieħu xi mediċini oħra. **B'mod partikolari għandek tħid lit-tabib tiegħek qabel tieħu Dabigatran etexilate Accord, jekk qed tieħu wahda mill-mediċini elenkti hawn taħt:**

- Mediċini biex inaqqsu t-tagħqid tad-demm (eż. warfarin, phenprocoumon, acenocoumarol, eparina, clopidogrel, prasugrel, ticagrelor, rivaroxaban, acetylsalicylic acid)
- Mediċini għat-trattament ta' infezzjonijiet fungali (eż. ketoconazole, itraconazole), ġlief jekk jiġu applikati fuq il-ġilda biss
- Mediċini għat-trattament ta' taħbit mhux normali tal-qalb (eż. amiodarone, dronedarone, quinidine, verapamil).
Jekk qed tieħu mediċini li jkun fihom amiodarone, quinidine, jew verapamil, it-tabib tiegħek jista' jgħidlek biex tuża doža mnnaqqa ta' Dabigatran etexilate Accord skont il-kondizzjoni li għaliha ġie preskrift lilek. Ara sezzjoni 3.
- Mediċini biex jiġi evitat ir-rifjut ta' organu wara trapjant (eż. tacrolimus, cyclosporine)
- Prodott kombinat ta' glecaprevir u pibrentasvir (mediċina antivirali użata biex tittratta l-epatite C)
- Mediċini kontra l-infjammazzjoni u mediċini li jtaffu l-uġiġħ (eż. acetylsalicylic acid, ibuprofen, diclofenac)
- St. John's wort (*Hypericum perforatum*), mediċina miksuba mill-ħxejjex għad-depressjoni
- Mediċini kontra d-depressjoni msejħa inibituri selettivi tal-assorbiment mill-ġdid ta' serotonin jew inibituri selettivi tal-assorbiment mill-ġdid ta' serotonin u norepinephrine
- Rifampicin jew clarithromycin (żewġ antibijotici)
- Mediċini antivirali għall-AIDS (eż. ritonavir)
- Ċerti mediċini għat-trattament tal-epilessija (eż. carbamazepine, phenytoin).

Tqala u treddiġ

L-effetti ta' Dabigatran etexilate Accord fuq it-tqala u fuq it-tarbija mhix imwielda mhumiex magħrufa. M'għandekx tieħu din il-medicina jekk inti tqila ġlief jekk it-tabib tiegħek jagħtik parir li hu sigur li tagħmel hekk. Jekk inti mara ta' età li fiha jista' jkollhok it-tfal, għandek tevita li toħroġ tqila meta tkun qed tieħu Dabigatran etexilate Accord.

M'għandekx treddha' meta tkun qed tieħu Dabigatran etexilate Accord.

Sewqan u thaddim ta' magni

Dabigatran etexilate Accord m'għandu l-ebda effett magħruf fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni.

Dabigatran etexilate Accord fih is-sodium

Dan il-prodott mediċinali fih inqas minn 1 mmol sodium (23 mg) għall kull kapsula, jiġifieri esenzjalment “hieles mis-sodium”

3. Kif għandek tieħu Dabigatran etexilate Accord

Il-kapsuli iebsin ta' Dabigatran etexilate Accord jistgħu jintużaw f'adulti u tfal b'età minn 8 snin 'il fuq li jistgħu jibilgħu l-kapsuli sħah. Hemm forma ta' doža oħra xierqa bħall-granuli miksiġin għat-trattament ta' tfal taħt it-12-il sena hekk kif ikunu jistgħu jibilgħu ikel artab.

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

Hu Dabigatran etexilate Accord kif rakkommandat ghall-kundizzjonijiet li ġejjin:

Prevenzjoni ta' formazzjoni ta' emboli tad-demm wara operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-irkoppa jew tal-ġenbejn

Id-doža rakkomandata hija ta' **220 mg darba kuljum** (li tittieħed bħala 2 kapsuli ta' 110 mg).

Jekk **il-funzjoni tal-kliewi tiegħek tonqos** b'aktar min-nofs jew jekk għandek **75 sena jew aktar**, id-doža rakkomandata hija ta' **150 mg darba kuljum** (li tittieħed bħala 2 kapsuli ta' 75 mg).

Jekk qed tieħu mediċini li fihom **amiodarone, quinidine jew verapamil**, id-doža rakkomandata hija ta' **150 mg darba kuljum** (li tittieħed bħala 2 kapsuli ta' 75 mg).

Jekk qed tieħu **medicini li fihom verapamil u l-funzjoni tal-kliewi tiegħek hija mnaqqsa** b'iż-żed min-nofs, għandek tiġi ttrattat/a b'doža mnaqqsa ta' **75 mg** ta' Dabigatran etexilate Accord minħabba li r-riskju tiegħek ta' hrugħ ta' demm jista' jkun miżjud.

Għaż-żewġ tipi ta' operazzjoni, it-trattament m'għandux jinbeda jekk ikun hemm hrugħ ta' demm mis-sit tal-operazzjoni. Jekk it-trattament ma jkunx jista' jinbeda sal-jum ta' wara l-operazzjoni, id-doža għandu jinbeda b'2 kapsuli darba kuljum.

Wara operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-irkoppa

Għandek tibda t-trattament b'Dabigatran etexilate Accord fi żmien 1-4 sigħat wara li tispicċa l-operazzjoni, billi tieħu kapsula waħda. Wara dan għandek tieħu żewġ kapsuli darba kuljum għal total ta' 10 ijiem.

Wara operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-ġenbejn

Għandek tibda t-trattament b'Dabigatran etexilate Accord fi żmien 1-4 sigħat wara li tispicċa l-operazzjoni, billi tieħu kapsula waħda. Wara dan għandek tieħu żewġ kapsuli darba kuljum għal total ta' 28-35 jum.

Trattament ta' emboli tad-demm u prevenzjoni ta' okkorrenza mill-ġdid ta' emboli tad-demm fit-tfal

Dabigatran etexilate Accord għandu jittieħed darbtejn kuljum, doža waħda filgħodu u doža waħda filgħaxija, bejn wieħed u ieħor fl-istess hin kuljum. L-intervall tad-doža għandu jkun kemm jista' jkun qrib 12-il siegħa.

Id-doža rakkomandata tiddependi mill-piż u l-età. It-tabib tiegħek ser jiddetermina d-doža t-tajba. It-tabib tiegħek jista' jaġġusta d-doža hekk kif it-trattament jimxi 'l-quddiem. Ibqa' uż-a l-mediċini l-oħra kollha, sakemm it-tabib tiegħek ma jgħidlekx biex tieqaf tuża xi waħda minnhom.

Tabella 1 turi doži singoli u totali ta' kuljum ta' Dabigatran etexilate Accord f'milligrammi (mg). Id-doži jiddependu fuq il-piż f'kilogrammi (kg) u l-età fi snin tal-pazjent:

Tabella 1: Tabella tad-doža għal kapsuli ta' Dabigatran etexilate Accord

Kombinazzjoni ta' piż / età	Doža singola f'mg
-----------------------------	-------------------

Piż f'kg	Età fi snin		Doża totali ta' kuljum f'mg
11 sa inqas minn 13-il kg	8 sa inqas minn 9 snin	75	150
13 sa inqas minn 16-il kg	8 sa inqas minn 11-il sena	110	220
16 sa inqas minn 21 kg	8 sa inqas minn 14-il sena	110	220
21 sa inqas minn 26 kg	8 sa inqas minn 16-il sena	150	300
26 sa inqas minn 31 kg	8 sa inqas minn 18-il sena	150	300
31 sa inqas minn 41 kg	8 sa inqas minn 18-il sena	185	370
41 sa inqas minn 51 kg	8 sa inqas minn 18-il sena	220	440
51 sa inqas minn 61 kg	8 sa inqas minn 18-il sena	260	520
61 sa inqas minn 71 kg	8 sa inqas minn 18-il sena	300	600
71 sa inqas minn 81 kg	8 sa inqas minn 18-il sena	300	600
81 kg jew aktar	10 sa inqas minn 18-il sena	300	600

Doži singoli li jeħtiegu kombinazzjonijiet ta' aktar minn kapsula waħda:

300 mg: žewġ kapsuli ta' 150 mg jew

erba' kapsuli ta' 75 mg

260 mg: kapsula waħda ta' 110 mg flimkien ma' kapsula oħra ta' 150 mg jew
kapsula waħda ta' 110 mg flimkien ma' žewġ kapsuli ta' 75 mg

220 mg: žewġ kapsuli ta' 110 mg

185 mg: kapsula waħda ta' 75 mg flimkien ma' kapsula oħra ta' 110 mg

150 mg: kapsula waħda ta' 150 mg jew

Žewġ kapsuli ta' 75 mg

Kif għandek tiehu Dabigatran etexilate Accord

Dabigatran etexilate Accord jista' jittieħed mal-ikel jew fuq stonku vojt. Il-kapsula għandha tinbela' sħiħa ma' tazza ilma, biex tiżgura li tasal sal-istonku. Taqsamx, tomghodx, u tbattalx il-pellets minn gol-kapsula ghax dan jista' jżid ir-riskju ta' ħruġ ta' demm.

Il-bidla fit-trattament kontra l-koagulazzjoni tad-demm

Tbiddilx it-trattament tiegħek b'mediċina kontra l-koagulazzjoni tad-demm mingħajr gwida speċifika mit-tabib tiegħek.

Jekk tiehu Dabigatran etexilate Accord aktar milli suppost

Meta tieħu wisq minn din il-mediċina jiżdied ir-riskju ta' ħruġ ta' demm. Ikkuntattja lit-tabib tiegħek minnufih jekk ġad-had wiċċi. Hemm disponibbli għażiż li qed-ix-xu speċifici ta' trattament.

Jekk tinsa tieħu Dabigatran etexilate Accord

Prevenzjoni ta' formazzjoni ta' emboli tad-demm wara operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-irkoppa jew tal-ġenbejn

Kompli bil-bqija tad-doži ta' kuljum ta' Dabigatran etexilate Accord fl-istess ħin tal-jum ta' wara. M'għandekx tieħu doža doppja biex tpatti għal kull doža li tkun insejt tieħu.

Trattament ta' emboli tad-demm u prevenzjoni ta' okkorrenza mill-ġdid ta' emboli tad-demm fit-tfal

Meta wieħed jinsa jieħu doža, xorta jista' jehodha sa 6 sīghat qabel id-doža li jkun imiss.

Doža li tkun intesiet tittieħed għandha tinqabeż-jejjek il-ħin li jkun fadal għad-doža li jkun imiss ikun ta' inqas minn 6 sīghat.

M'għandekx tieħu doža doppja biex tpatti għal kull doža li tkun insejt tieħu.

Jekk tieqaf tieħu Dabigatran etexilate Accord

Hu Dabigatran etexilate Accord eżattament skont ir-riċetta. Tiqafx tieħu din il-mediċina qabel ma tkellem lit-tabib tiegħek, għaliex ir-riskju li tiżviluppa embolu tad-demm jista' jkun ogħla jekk twaqqaf it-trattament kmieni wisq. Ikkuntattja lit-tabib tiegħek jekk ikollok indiġestjoni wara li tieħu Dabigatran etexilate Accord.

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

4. Effetti sekondarji possibbi

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

Dabigatran etexilate Accord jaffettwa t-tagħqid tad-demm, u għalhekk il-biċċa l-kbira tal-effetti sekondarji huma marbuta ma' sinjali bħal tbenġil jew ħruġ ta' demm. Ħruġ ta' demm maġġuri jew sever jista' jseħħ, u dan jikkostitwixxi l-aktar effetti sekondarji serji u, irrisspettivament mill-post fejn isehħ, jista' jwassal għal diżabilità, ikun ta' periklu għall-hajja jew anke jwassal għal mewt. F'xi każijiet, dan il-ħruġ ta' demm jista' ma jkunx ovvju.

Jekk ikollok kwalunkwe avveniment ta' ħruġ ta' demm li ma jiqaafx waħdu jew jekk ikollok sinjali ta' ħruġ ta' demm eċċessiv (dghufija ecċeżzjonali, għeja, sfurija, sturdament, uġiġi ta' ras jew nefha mhux spjegata) kellem lit-tabib tiegħek immedjatament. It-tabib tiegħek jista' jiddeċiedi li josservak aktar mill-qrib jew li jibdel il-mediċina tiegħek.

Kellem lit-tabib tiegħek immedjatament, jekk ikollok reazzjoni allergika serja li tikkawżalek diffikultà biex tieħu n-nifs jew sturdament.

Effetti sekondarji possibbi huma elenkati hawn taħt, ikkl-klassifikati skont il-probabilità li jseħħu.

Prevenzjoni ta' formazzjoni ta' emboli tad-demm wara operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-irkoppa jew tal-ġenbejn

Komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10):

- Tnaqqis fl-ammont ta' emoglobin fid-demm (is-sustanza fiċ-ċelluli ħomor tad-demm)
- Riżultati mhux tas-soltu tat-testijiet tal-laboratorju tal-funzjoni tal-fwied

Mhux komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100):

- Ħruġ ta' demm jista' jseħħ mill-imnieħher, ġol-istonku jew l-imsaren, mill-pene/vażiġna jew passaġġ tal-awrina (li jinkludi demm fl-awrina li jtebba' l-awrina roża jew hamra), minn murliti, mir-rektum, taħt il-ġilda, ġol-ġogi, minn jew wara xi korriement jew wara operazzjoni
- Formazzjoni ta' ematoma jew tbengħil li jseħħ wara xi operazzjoni
- Demm osservat fl-ippurgar permezz ta' test tal-laboratorju

- Tnaqqis fin-numru ta' ċelluli ħumor fid-demm
- Tnaqqis fil-proporzjon ta' ċelluli tad-demm
- Reazzjoni allergika
- Rimettar
- Ippurgar frekwenti li jkun maħlul jew likwidu
- Thossox imdardar
- Tnixxija minn ferita (likwidu joħroġ mill-ferita kirurgika)
- Žieda fl-enzimi tal-fwied
- Sfurija tal-ġilda jew tal-abjad tal-ġħajnejn, ikkawżata minn problemi tal-fwied jew tad-demm

Rari (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1,000):

- Hruġ ta' demm
- Hruġ ta' demm jista' sseħħ fil-mohħħ, minn inciżjoni kirurgika, mis-sit minn fejn tkun dahlet labra ta' injezzjoni jew mis-sit fejn kateter jidhol ġo vina
- Tnixxija mtebba' bid-demm mis-sit minn fejn il-kateter jidhol ġo vina
- Tisgħol id-demm jew sputum imċappas bid-demm
- Tnaqqis fl-ġħadd ta' plejtlits fid-demm
- Tnaqqis fin-numru ta' ċelluli ħumor fid-demm wara operazzjoni
- Reazzjoni allergika serja li tikkawża diffikultà biex tieħu n-nifs jew sturdament
- Reazzjoni allergika serja li tikkawża nefha fil-wiċċ jew fil-gerżuma
- Raxx tal-ġilda li jkun jidher bħala ponot ħumor skuri, imqabbżin, u bil-ħakk, ikkawżat minn reazzjoni allergika
- Bidla f'daqqa fil-ġilda li taffettwa l-kulur u d-dehra tagħha
- Hakk
- Ulċera fl-istonku jew fl-imsaren (li tinkludi ulċera fl-esofagu)
- Infjammazzjoni tal-gerżuma u l-istonku
- Rifluss ta' fluwidu gastriku ġol-gerżuma
- Uġiġħ ta' żaqq jew ugħiġħ fl-istonku
- Indigestjoni
- Diffikultà biex tibla'
- Fluwidu li joħroġ minn ferita
- Fluwidu li joħroġ minn ferita wara operazzjoni

Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima tal-frekwenza mid-data disponibbli):

- Diffikultà biex tieħu n-nifs jew tħarħir
- Tnaqqis fl-ġħadd jew saħansitra nuqqas ta' ċelluli bojod tad-demm (li jgħinu fil-ġlieda kontra l-infezzjonijiet)
- Jaqa' x-xagħar

Trattament ta' emboli tad-demm u prevenzjoni ta' okkorrenza mill-ġdid ta' emboli tad-demm fit-tfal

Komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10):

- Tnaqqis fin-numru ta' ċelluli ħumor fid-demm
- Tnaqqis fl-ġħadd ta' plejtlits fid-demm
- Raxx tal-ġilda li jkun jidher bħala ponot ħumor skuri, imqabbżin, u bil-ħakk, ikkawżat minn reazzjoni allergika
- Bidla f'daqqa fil-ġilda li taffettwa l-kulur u d-dehra tagħha
- Formazzjoni ta' ematoma
- Hruġ ta' demm mill-imnieħer
- Rifluss ta' fluwidu gastriku ġol-gerżuma
- Rimettar
- Thossox imdardar
- Ippurgar frekwenti li jkun maħlul jew likwidu
- Indigestjoni
- Jaqa' x-xagħar
- Žieda fl-enzimi tal-fwied

Mhux komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100):

- Tnaqqis fl-ġħadd ta' ġelluli bojod tad-demm (li jgħinu fil-ġlieda kontra l-infezzjonijiet)
- Il-ħruġ ta' demm jista' jseħħi fl-istonku jew l-imsaren, mill-moħħi, mir-rektum, mill-pene/vaġina jew mill-apparat tal-awrina (li jinkludi demm fl-awrina li jagħti lewn roža jew aħmar lill-awrina), jew taħt il-ġilda
- Tnaqqis fl-ammont ta' emoglobin fid-demm (is-sustanza fiċ-ċelluli ħomor tad-demm)
- Tnaqqis fil-proporzjon ta' ġelluli tad-demm
- Hakk
- Tisgħol id-demm jew sputum imċappas bid-demm
- Uġiġi ta' żaqq jew uġiġi fl-istonku
- Infjammazzjoni tal-gerżuma u l-istonku
- Reazzjoni allergika
- Diffikultà biex tibla'
- Sfurija tal-ġilda jew tal-abjad tal-ġħajnejn, ikkawżata minn problemi tal-fwied jew tad-demm

Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima tal-frekwenza mid-data disponibbli):

- Nuqqas ta' ġelluli bojod tad-demm (li jgħinu fil-ġlieda kontra l-infezzjonijiet)
- Reazzjoni allergika serja li tikkawża diffikultà biex tieħu n-nifs jew sturdament
- Reazzjoni allergika serja li tikkawża nefha fil-wiċċ jew fil-gerżuma
- Diffikultà biex tieħu n-nifs jew tħarħir
- Hruġ ta' demm
- Hruġ ta' demm jista' jseħħi go ġog jew minn koriment, minn inciżjoni kirurgika, jew mis-sit tat-titqib ta' injezzjoni jew mis-sit tad-dħul ta' kateter go vina
- Hruġ ta' demm jista' jseħħi minn murliti
- Ulċera fl-istonku jew fl-imsaren (li tinkludi ulċera fl-esofagu)
- Riżultati mhux tas-soltu tat-testijiet tal-laboratorju tal-funzjoni tal-fwied

Rappurtar tal-effetti sekondarji

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

5. Kif taħżeen Dabigatran etexilate Accord

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

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

Aħżeen taħt it-30 C.

Wara l-ewwel ftuħ, il-flixkun jista' jintuża sa 60 ġurnata.

Tarmix mediciċini mal-ilma tad-draña. Staqqi lill-ispiżjar tiegħek dwar kif għandek tarmi mediciċini li m'għadekx tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fihi Dabigatran etexilate Accord

- Is-sustanza attiva hi dabigatran. Kull kapsula iebsa fiha 75 mg ta' dabigatran etexilate (bħala mesilate).
- - Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma tartaric acid (E334), hypromellose (E464), talc (E553b),

hydroxypropylcellulose (E463), croscarmellose sodium (E468) u magnesium stearate (E572) (ara sezzjoni 2 “Dabigatran etexilate Accord fih is-sodium”).

- Il-qoxra tal-kapsula fiha titanium dioxide (E171), u hypromellose (E464).
- Il-linka sewda tal-istampar fiha shellac (E904), propylene glycol (E1520), iron oxide iswed (E172) u potassium hydroxide (E525).

Kif jidher Dabigatran etexilate Accordu l-kontenut tal-pakkett

Dabigatran etexilate Accord 75 mg huma kapsuli iebsin ta’ daqs “2”(madwar 18 x 6 mm) b’għatu abjad, opak, stampat b’“MD” u korp abjad opak stampat b’“75” b’linka sewda, li fiha taħlita ta’ pritkuni ta’ kulur abjad li jagħtu fl-isfar čar u granulat kulur isfar čar.

Dabigatran etexilate Accord 75 mg kapsuli iebsin huma disponibbli f’pakketti li fihom folji OPA/Alu/dessikant PE-PET/Alu/PE li fihom 10, 30 u 60 kapsula iebsa f’kartuna.

Dabigatran etexilate Accord 75 mg kapsuli iebsin huma disponibbli f’pakketti li fihom folji OPA/Alu/dessikant PE-PET/Alu/PE perforati b’doża waħda li fihom 10x1, 30x1 u 60x1 kapsula iebsa f’kartuna.

Dabigatran etexilate Accord 75 mg kapsuli iebsin huma disponibbli f’pakketti li fihom flixkun tal-polypropylene b’tapp li ma jinfetaħx facilment mit-tfal li fihom 60 kapsula f’kartuna.

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

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center, Moll de Barcelona s/n,
Edifici Est, 6^a Planta,
Barcelona, 08039
Spanja

Manifattur

Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o.
ul.Lutomierska 50,
95-200, Pabianice, il-Polonja

Pharmadox Healthcare Limited
KW20A Kordin Industrial Park,
Paola PLA 3000, Malta

Accord Healthcare B.V.
Winthontlaan 200,
3526 KV Utrecht, in-Netherlands

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

AT / BE / BG / CY / CZ / DE / DK / EE / FI / FR / HR / HU / IE / IS / IT / LT / LV / LU / MT / NL / NO / PT / PL / RO / SE / SI / SK / UK(NI) / ES

Accord Healthcare S.L.U.

Tel: +34 93 301 00 64

EL

Win Medica A.E.
Tel: +30 210 7488 821

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

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

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-pazjent

Dabigatran etexilate Accord110 mg kapsuli iebsin dabigatran etexilate

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-ispizjar tiegħek.
- Din il-mediċina ġiet mogħtija lilek biss. M'għandekx tgħaddiha 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 Dabigatran etexilate Accord u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Dabigatran etexilate Accord
3. Kif għandek tieħu Dabigatran etexilate Accord
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Dabigatran etexilate Accord
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Dabigatran etexilate Accord **u għalxiex jintuża**

Dabigatran etexilate Accord fih is-sustanza attiva dabigatran etexilate u jagħmel parti minn grupp ta' mediċini msejħa mediċini kontra l-koagulazzjoni tad-demm. Jaħdem billi jimblokka sustanza fil-ġisem li hi involuta fil-formazzjoni ta' emboli tad-demm.

Dabigatran etexilate Accord jintuża fl-adulti biex:

- jevita l-formazzjoni ta' emboli tad-demm fil-vini wara operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-irkoppa jew tal-ġenbejn.
- jevita emboli tad-demm fil-moħħ (puplesja) u f'kanali oħra tad-demm fil-ġisem jekk għandek forma ta' ritmu irregolari tal-qalb imsejjah fibrillazzjoni atrijali mhux valvulari u mill-inqas fattur wieħed ta' riskju addizzjonali.
- jittratta emboli tad-demm fil-vini ta' riġlejk u fil-pulmun u għall-prevenzjoni biex emboli tad-demm ma jerġgħux jiffurmaw fil-vina ta' riġlejk u fil-pulmun.

Dabigatran etexilate Accord jintuża fit-tfal biex:

- jittratta emboli tad-demm u biex jiġi prevjeni l-okkorrenza mill-ġdid ta' emboli tad-demm.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Dabigatran etexilate Accord

Tiħux Dabigatran etexilate Accord

- jekk inti allergiku għal dabigatran etexilate jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imniżżla fis-sezzjoni 6).
- jekk għandek funzjoni tal-kliewi mnaqqsa b'mod sever.
- jekk bħalissa għandek xi hrug ta' demm.
- jekk għandek marda f'xi organu tal-ġisem li żżid ir-riskju ta' hrug ta' demm serju (eż., ulċera fl-istonku, korriement jew hrug ta' demm fil-moħħ, kirurgija riċenti fil-moħħ jew fl-ġħajnejn).

- jekk għandek tendenza akbar ta' ħruġ ta' demm. Dan jista' jkun kongenitali, ġej minn kawża mhux magħrufa, jew minħabba mediciċi oħrajn.
- jekk qed tieħu mediciċi biex tevita t-tagħqid tad-demm (eż., warfarin, rivaroxaban, apixaban jew eparina), ħlief meta tibdel it-trattament b'mediciċi kontra l-koagulazzjoni tad-demm, meta jkollok pajp ġewwa vina jew arterja u tirċievi l-eparina minn ġo dan il-pajp biex iżżommu miftuh jew waqt li t-taħbi tal-qalb tiegħek ikun qed jiġi restawrat għan-normal permezz ta' proċedura msejħha asportazzjoni tal-kateter għal fibrillazzjoni atrijali.
- jekk għandek tnaqqis sever fil-funzjoni tal-fwied jew mard tal-fwied li possibbilment jista' jikkawża l-mewt.
- jekk qed tieħu ketoconazole jew itraconazole orali, mediciċi għat-trattament ta' infezzjonijiet fungali.
- jekk qed tieħu cyclosporine orali, mediciċina biex jiġi evitat ir-rifjut ta' organu wara trapjant.
- jekk qed tieħu dronedarone, mediciċina li tintuża biex tittratta taħbi mhux normali tal-qalb.
- jekk qed tieħu prodott kombinat ta' glecaprevir u pibrentasvir, mediciċina antivirali użata biex tittratta l-epatite Ċ.
- jekk irċivejt valv artificjali tal-qalb li teħtieg mediciċi kontra l-koagulazzjoni tad-demm b'mod permanenti.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib tiegħek qabel tieħu Dabigatran etexilate Accord. Jista' wkoll ikollok bżonn li tkellem lit-tabib tiegħek matul it-trattament b'din il-mediciċina jekk ikollok sintomi jew jekk ikollok bżonn ta' operazzjoni.

Għid lit-tabib tiegħek jekk għandek jew kellek kwalunkwe kundizzjonijiet mediciċi jew mard, partikularment xi waħda minn dawn li ġejjin:

- jekk għandek żieda fir-riskju ta' ħruġ ta' demm, bħal:
 - jekk dan l-ahħar kellek ħruġ ta' demm.
 - jekk kellek tneħħija kirurġika ta' xi tessut (bijopsija) fl-aħħar xahar.
 - jekk kellek korriġent serju (eż. ksur fl-ġħadha, korriġent f'rakek jew kwalunkwe korriġent li kien jeħtieg trattament kirurġiku).
 - jekk qed tbat minn infjammazzjoni tal-gerżuma jew tal-istonku.
 - jekk tbat minn rifluss ta' fluwidu gastriku ġol-gerżuma.
 - jekk qed tirċievi mediciċini li jistgħu jżidu r-riskju ta' ħruġ ta' demm. Ara 'Mediciċini oħra u Dabigatran etexilate Accord' hawn taħt.
 - jekk qed tieħu mediciċini kontra l-infjammazzjoni bħal diclofenac, ibuprofen, piroxicam.
 - jekk qed tbat minn infezzjoni tal-qalb (endokardite batterjali).
 - jekk taf li għandek funzjoni tal-kliewi mnaqqsa, jew qed tbat minn deidratazzjoni (is-sintomi jinkludu li thossok bil-ġħadha u tagħmel ammonti mnaqqsa ta' awrina ta' lewn skur (konċentrata) / bir-ragħwa.
 - jekk għandek aktar minn 75 sena.
 - jekk inti pazjent adult u tiżen 50 kg jew inqas.
 - jekk użat għat-tfal biss: jekk it-tifel/tifla għandhom infezzjoni madwar jew ġewwa l-mohħ.
- jekk kellek attakk tal-qalb jew jekk ġejt iddijanostikat b'kundizzjonijiet li jżidu r-riskju li tiżviluppa attakk tal-qalb.
- jekk għandek marda tal-fwied li hija assoċċjata ma' tibdil fit-testijiet tad-demm. L-użu ta' din il-mediciċina mhux rakkomandat f'dan il-każ.

Oqghod attent hafna bi Dabigatran etexilate Accord

- jekk ikollok bżonn tagħmel operazzjoni:
F'dan il-każ sejkun hemm bżonn li Dabigatran etexilate Accord jitwaqqaf temporanġament minħabba żieda fir-riskju ta' ħruġ ta' demm matul u ftit wara operazzjoni. Huwa importanti hafna li tieħu Dabigatran etexilate Accord qabel u wara l-operazzjoni fil-ħinijiet eż-żatti li qallek it-tabib tiegħek.

- jekk operazzjoni tinvolvi kateter jew injejzjoni fis-sinsla tad-dahar (eż. għal-loppju epidurali jew fis-sinsla tad-dahar jew għal tnaqqis tal-uġiġħ):
 - għid lit-tabib tiegħek minnufih jekk ikollok tnemnim jew dgħjufija f'rīglejk jew problemi bil-musrana jew bil-bużżeeqa tal-awrina wara t-tmiem tal-anestesijsa, peress li jkun meħtieg trattament urgħenti.
- jekk taqa' jew tweġġa' matul it-trattament, speċjalment jekk taħbat rasek. Jekk jogħġgbok fitteżx attenzjoni medika urġenti. Jista' jkoll bżonn tīgi cċekkja minn tabib, għax tista' tkun f'riskju miżjud ta' ħruġ ta' demm.
- jekk taf li għandek marda msejħa sindrome antifosfolipid (disturb tas-sistema immunitarja li jikkawża żieda fir-riskju ta' emboli tad-demm), għid lit-tabib tiegħek li ser jiddeċiedi jekk il-kura għandhiex bżonn tinbidel.

Mediċini oħra u Dabigatran etexilate Accord

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qed tieħu, ħadt dan l-aħħar jew tista' tieħu xi mediċini oħra. **B'mod partikolari għandek tħid lit-tabib tiegħek qabel tiehu Dabigatran etexilate Accord, jekk qed tieħu waħda mill-mediċini elenkti hawn taħt:**

- Mediċini biex inaqqsu t-tagħqid tad-demm (eż. warfarin, phenprocoumon, acenocoumarol, eparina, clopidogrel, prasugrel, ticagrelor, rivaroxaban, acetylsalicylic acid)
- Mediċini għat-trattament ta' infezzjonijiet fungali (eż. ketoconazole, itraconazole), ħlief jekk jiġu applikati fuq il-ġilda biss
- Mediċini għat-trattament ta' taħbit mhux normali tal-qalb (eż. amiodarone, dronedarone, quinidine, verapamil).

Jekk qed tieħu mediċini li jkun fihom amiodarone, quinidine, jew verapamil, it-tabib tiegħek jista' jgħidlek biex tuża doża mnaqqsa ta' Dabigatran etexilate Accord skont il-kondizzjoni li għaliha ġie preskrift lilek. Ara sezzjoni 3.

- Mediċini biex jiġi evitat ir-rifjut ta' organu wara trapjant (eż. tacrolimus, cyclosporine)
- Prodott kombinat ta' glecaprevir u pibrentasvir (medicina antivirali użata biex tittratta l-epatite Ċ)
- Mediċini kontra l-infjammazzjoni u mediċini li jtaffu l-uġiġħ (eż. acetylsalicylic acid, ibuprofen, diclofenac)
- St. John's wort (*Hypericum perforatum*), medicina miksuba mill-ħxejjex għad-depressjoni
- Mediċini kontra d-depressjoni msejħha inibituri selettivi tal-assorbiment mill-ġdid ta' serotonin jew inibituri selettivi tal-assorbiment mill-ġdid ta' serotonin u norepinephrine
- Rifampicin jew clarithromycin (żewġ antibiotici)
- Mediċini antivirali għall-AIDS (eż. ritonavir)
- Ċerti mediċini għat-trattament tal-epilessija (eż. carbamazepine, phenytoin).

Tqala u treddiġ

L-effetti ta' Dabigatran etexilate Accord fuq it-tqala u fuq it-tarbija mhix imwielda mhumiex magħrufa. M'għandekx tieħu din il-mediċina jekk inti tqila ħlief jekk it-tabib tiegħek jagħtik parir li hu sigur li tagħmel hekk. Jekk inti mara ta' età li fiha jista' jkollhok it-tfal, għandek tevita li toħroġ tqila meta tkun qed tieħu Dabigatran etexilate Accord.

M'għandekx treddha' meta tkun qed tieħu Dabigatran etexilate Accord.

Sewqan u thaddim ta' magni

Dabigatran etexilate Accord m'għandu l-ebda effett magħruf fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni.

Dabigatran etexilate Accord fih is-sodium

Dan il-prodott medicinali fih inqas minn 1 mmol sodium (23 mg) għall kull kapsula, jiġifieri essenzjalment “hieles mis-sodium”

3. Kif għandek tiehu Dabigatran etexilate Accord

Il-kapsuli iebsin Dabigatran etexilate Accord jistgħu jintużaw f'adulti u tfal b'età minn 8 snin 'il fuq li jistgħu jiblgħu l-kapsuli shaħ. Hemm forma ta' doża oħra xierqa bħall-granuli miksijin għat-trattament ta' tfal taħbi it-12-il sena hekk kif ikunu jistgħu jiblgħu ikel artab.

Dejjem għandek tiehu din il-medicina skont il-parir eż-żarru tat-tabib tiegħek. Iċċekkja mat-tabib tiegħek jekk ikollok xi dubju.

Hu Dabigatran etexilate Accord kif rakkomandat għall-kundizzjonijiet li ġejjin:

Prevenzjoni ta' formazzjoni ta' emboli tad-demm wara operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-irkoppa jew tal-ġenbejn

Id-doża rakkomandata hija ta' **220 mg darba kuljum** (li tittieħed bħala 2 kapsuli ta' 110 mg).

Jekk **il-funzjoni tal-kliewi tiegħek tonqos** b'aktar min-nofs jew jekk għandek **75 sena jew aktar**, id-doża rakkomandata hija ta' **150 mg darba kuljum** (li tittieħed bħala 2 kapsuli ta' 75 mg).

Jekk qed tiehu mediciċini li fihom **amiodarone, quinidine jew verapamil**, id-doża rakkomandata hija ta' **150 mg darba kuljum** (li tittieħed bħala 2 kapsuli ta' 75 mg).

Jekk qed tiehu **mediċini li fihom verapamil u l-funzjoni tal-kliewi tiegħek hija mnaqqsa** b'iż-żejjed min-nofs, għandek tiġi ttrattat/a b'doża mnaqqsa ta' **75 mg** ta' Dabigatran etexilate Accord minħabba li r-riskju tiegħek ta' hrug ta' demm jista' jkun miżjud.

Għaż-żewġ tipi ta' operazzjoni, it-trattament m'għandux jinbeda jekk ikun hemm hrug ta' demm mis-sit tal-operazzjoni. Jekk it-trattament ma jkunx jista' jinbeda sal-jum ta' wara l-operazzjoni, id-doża għandu jinbeda b'2 kapsuli darba kuljum.

Wara operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-irkoppa

Għandek tibda t-trattament b'Dabigatran etexilate Accord fi żmien 1-4 sīghat wara li tispicċa l-operazzjoni, billi tiehu kapsula waħda. Wara dan għandek tiehu żewġ kapsuli darba kuljum għal total ta' 10 ijiem.

Wara operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-ġenbejn

Għandek tibda t-trattament b'Dabigatran etexilate Accord fi żmien 1-4 sīghat wara li tispicċa l-operazzjoni, billi tiehu kapsula waħda. Wara dan għandek tiehu żewġ kapsuli darba kuljum għal total ta' 28-35 jum.

Prevenzjoni ta' ostruzzjoni ta' kanal tad-demm fil-moħħ jew fil-għisem minn formazzjoni ta' embolu tad-demm li jiżviluppa wara taħbi mhux normali tal-qalb u trattament ta' emboli tad-demm fil-vini ta' riglejk u l-pulmun, li jinkludi l-prevenzjoni li emboli tad-demm jseħħu mill-ġdid fil-vini ta' riglejk u fil-pulmun

Id-doża rakkomandata hija ta' 300 mg li tittieħed bħala **kapsula waħda ta' 150 mg darbtejn kuljum**.

Jekk għandek **80 sena jew aktar**, id-doża rakkomandata hija ta' 220 mg li tittieħed bħala **kapsula waħda ta' 110 mg darbtejn kuljum**.

Jekk qed tieħu **medicini li fihom verapamil**, għandek tiġi ttrattat b'doża mnaqqsa ta' Dabigatran etexilate Accord ta' 220 mg li tittieħed bħala **kapsula waħda ta' 110 mg darbtejn kuljum**, minħabba li r-riskju tiegħek ta' ħruġ ta' demm jista' jiżdied.

Jekk **potenzjalment għandek riskju oħħla ta' ħruġ ta' demm**, it-tabib tiegħek jista' jiddeċiedi li jaġtik ricetta għal doża ta' Dabigatran etexilate Accord ta' 220 mg li tittieħed bħala **kapsula waħda ta' 110 mg darbtejn kuljum**.

Tista' tkompli tieħu din il-medicina jekk t-taħbi tal-qalb tiegħek jeħtieġ li jerga' jiġi restawrat għan-normal permezz ta' proċedura msejħha kardjoverżjoni. Hu Dabigatran etexilate Accord kif qallek it-tabib tiegħek.

Jekk apparat mediku (stent) ikun ġie mpoggi ġo vina jew arterja biex iżommha miftuħa fi proċedura msejħha intervent koronarju perkutanju bi stent, tista' tiġi ttrattat b'Dabigatran etexilate Accord wara li t-tabib tiegħek ikun iddeċieda li nkiseb kontroll normali tal-koagulazzjoni tad-demm. Hu Dabigatran etexilate Accord kif qallek it-tabib tiegħek.

Trattament ta' emboli tad-demm u prevenzjoni ta' okkorrenza mill-ġdid ta' emboli tad-demm fit-tfal

Dabigatran etexilate Accord għandu jittieħed darbtejn kuljum, doża waħda filgħodu u doża waħda filgħaxija, bejn wieħed u ieħor fl-istess ħin kuljum. L-intervall tad-dožagg għandu jkun kemm jista' jkun qrib 12-il siegħa.

Id-doża rakkodata tiddependi mill-piż u l-età. It-tabib tiegħek ser jiddetermina d-doża t-tajba. It-tabib tiegħek jista' jaġġusta d-doża hekk kif it-trattament jimxi 'l quddiem. Ibqa' už-a l-mediċini l-oħra kollha, sakemm it-tabib tiegħek ma jgħidlekx biex tieqaf tuża xi waħda minnhom.

Tabella 1 turi doži singoli u totali ta' kuljum ta' Dabigatran etexilate Accord f'milligrammi (mg). Id-doži jiddependu fuq il-piż f'kilogrammi (kg) u l-età fi snin tal-pazjent:

Tabella 1: Tabella tad-dožagg għal kapsuli ta' Dabigatran etexilate Accord

Kombinazzjonijiet ta' piż / età		Doża singola f'mg	Doża totali ta' kuljum f'mg
Piż f'kg	Età fi snin		
11 sa inqas minn 13-il kg	8 sa inqas minn 9 snin	75	150
13 sa inqas minn 16-il kg	8 sa inqas minn 11-il sena	110	220
16 sa inqas minn 21 kg	8 sa inqas minn 14-il sena	110	220
21 sa inqas minn 26 kg	8 sa inqas minn 16-il sena	150	300
26 sa inqas minn 31 kg	8 sa inqas minn 18-il sena	150	300
31 sa inqas minn 41 kg	8 sa inqas minn 18-il sena	185	370
41 sa inqas minn 51 kg	8 sa inqas minn 18-il sena	220	440
51 sa inqas minn 61 kg	8 sa inqas minn 18-il sena	260	520
61 sa inqas minn 71 kg	8 sa inqas minn 18-il sena	300	600
71 sa inqas minn 81 kg	8 sa inqas minn 18-il sena	300	600
81 kg jew aktar	10 sa inqas minn 18-il sena	300	600

Doži singoli li jeħtieġu kombinazzjonijiet ta' aktar minn kapsula waħda:

300 mg: żewg kapsuli ta' 150 mg jew

erba' kapsuli ta' 75 mg

260 mg: kapsula waħda ta' 110 mg flimkien ma' kapsula oħra ta' 150 mg jew

kapsula waħda ta' 110 mg flimkien ma' żewġ kapsuli ta' 75 mg

220 mg: żewġ kapsuli ta' 110 mg

kapsula waħda ta' 75 mg flimkien ma' kapsula oħra ta' 110 mg

150 mg: kapsula waħda ta' 150 mg jew

Żewġ kapsuli ta' 75 mg

Kif għandek tiehu Dabigatran etexilate Accord

Dabigatran etexilate Accord jista' jittieħed mal-ikel jew fuq stonku vojt. Il-kapsula għandha tinbela' shiha ma' tazza ilma, biex tiżgura li tasal sal-istonku. Taqsamx, tomghodx, u tbattalx il-pellets minn ġol-kapsula għax dan jista' jżid ir-riskju ta' hrugħ ta' demm.

Il-bidla fit-trattament kontra l-koagulazzjoni tad-demm

Tbiddilx it-trattament tiegħek b'mediċina kontra l-koagulazzjoni tad-demm mingħajr gwida speċifika mit-tabib tiegħek.

Jekk tiehu Dabigatran etexilate Accord aktar milli suppost

Meta tieħu wisq minn din il-mediċina jiżdied ir-riskju ta' hrug ta' demm. Ikkuntattja lit-tabib tiegħek minnufih jekk hadt wisq kapsuli. Hemm disponibbli għażiela spċifici ta' trattament.

Jekk tinsa tieħu Dabigatran etexilate Accord

Prevenzjoni ta' formazzjoni ta' emboli tad-demm wara operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-irkoppa jew tal-ġenbejn

Kompli bil-bqija tad-doži ta' kuljum ta' Dabigatran etexilate Accord fl-istess hin tal-jum ta' wara. M'għandekx tieħu doża doppja biex tpatti għal kull doża li tkun insejt tieħu.

Užu fl-adulti: Prevenzjoni ta' ostruzzjoni ta' kanal tad-demm fil-mohħ jew fil-ġisem minn formazzjoni ta' embolu tad-demm li jiżviluppa wara taħbit mhux normali tal-qalb u trattament ta' emboli tad-demm fil-vini ta' riġlejk u l-pulmun, li jinkludi l-prevenzjoni li emboli tad-demm jseħħu mill-ġdid fil-vini ta' riġlejk u fil-pulmun

Užu fit-fal: Trattament ta' emboli tad-demm u prevenzjoni ta' okkorrenza mill-ġdid ta' emboli tad-demm

Meta wieħed jinsa jieħu doža, xorta jista' jeħodha sa 6 sigħat qabel id-doža li jkun imiss. Doža li tkun intesiet tittieħed għandha tinqabeż jekk il-ħin li jkun fadal għad-doža li jkun imiss ikun ta' ingas minn 6 sigħat.

M'għandekx tieħu doža doppja bijex tpatti għal kull doža li tkun insejt tieħu.

Jekk tieqaf tieħu Dabigatran etexilate Accord

Hu Dabigatran etexilate Accord eżattament skont ir-riċetta. Tiqafx tieħu din il-mediċina qabel ma tkellem lit-tabib tiegħek, ghaliex ir-riskju li tiżviluppa embolu tad-demm jista' jkun oħla jekk twaqqaf it-trattament kmieni wisq. Ikkuntattja lit-tabib tiegħek jekk ikollok indigestjoni wara li tieħu Dabigatran etexilate Accord.

Jekk għandek aktar mistoqsiijet dwar l-užu ta' din il-medīċina, staqsi lit-tabib iew lill-ispiżiar tiegħek.

4. Effetti sekondarji possibbli

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

Dabigatran etexilate Accord jaffettwa t-tagħeqid tad-demm, u għalhekk il-biċċa l-kbira tal-effetti sekondarji huma marbuta ma' sinjali bhal tbengil jew ħruġ ta' demm. Ħruġ ta' demm maġġuri jew sever jista' jseħħ, u dan jikkostitwixxi l-aktar effetti sekondarji serji u, irrisspettivament mill-post fejn isehħ, jista' jwassal għal diżabilità, ikun ta' periklu għall-ħajja jew anke jwassal għal mewt. F'xi kažijiet, dan il-ħruġ ta' demm jista' ma jkunx ovvju.

Jekk ikollok kwalunkwe avveniment ta' ħruġ ta' demm li ma jiqaafx waħdu jew jekk ikollok sinjali ta' ħruġ ta' demm eċċessiv (dgħufija eċċeżzjonali, għejja, sfurija, sturdament, uġiġi ta' ras jew nefha mhux spjegata) kellem lit-tabib tiegħek immedjatament. It-tabib tiegħek jista' jiddeċiedi li josservak aktar mill-qrib jew li jibdel il-mediciċina tiegħek.

Kellem lit-tabib tiegħek immedjatament, jekk ikollok reazzjoni allergika serja li tikkawżalek diffikultà biex tieħu n-nifs jew sturdament.

Effetti sekondarji possibbli huma elenkti hawn taħt, ikklassifikati skont il-probabilità li jseħħu.

Prevenzjoni ta' formazzjoni ta' emboli tad-demm wara operazzjoni ta' sostituzzjoni tal-irkoppa jew tal-ġenbejn

Komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10):

- Tnaqqis fl-ammont ta' emoglobin fid-demm (is-sustanza fiċċ-celluli ħomor tad-demm)
- Riżultati mhux tas-soltu tat-testijiet tal-laboratorju tal-funzjoni tal-fwied

Mħux komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100):

- Ħruġ ta' demm jista' jseħħ mill-imnieħer, ġol-istonku jew l-imsaren, mill-pene/vaġina jew passaġġ tal-awrina (li jinkludi demm fl-awrina li jtebba' l-awrina roża jew ħamra), minn murliti, mir-rektum, taħt il-ġilda, ġol-ġogi, minn jew wara xi korriement jew wara operazzjoni
- Formazzjoni ta' ematoma jew tbengil li jseħħ wara xi operazzjoni
- Demm osservat fl-ippurgar permezz ta' test tal-laboratorju
- Tnaqqis fin-numru ta' ċelluli ħomor fid-demm
- Tnaqqis fil-proporzjon ta' ċelluli tad-demm
- Reazzjoni allergika
- Rimettar
- Ippurgar frekwenti li jkun maħlul jew likwidu
- Thossox imdardar
- Tnixxija minn ferita (likwidu joħroġ mill-ferita kirurgika)
- Žieda fl-enzimi tal-fwied
- Sfurija tal-ġilda jew tal-abjad tal-ghajnejn, ikkawżata minn problemi tal-fwied jew tad-demm

Rari (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1,000):

- Ħruġ ta' demm
- Ħruġ ta' demm jista' sseħħ fil-mohħ, minn inciżjoni kirurgika, mis-sit minn fejn tkun daħlet labra ta' injezzjoni jew mis-sit fejn kateter jidħol go vina
- Tnixxija mtebba' bid-demm mis-sit minn fejn il-kateter jidħol go vina
- Tisgħol id-demm jew sputum imċappas bid-demm
- Tnaqqis fl-ġħadd ta' plejtlits fid-demm
- Tnaqqis fin-numru ta' ċelluli ħomor fid-demm wara operazzjoni
- Reazzjoni allergika serja li tikkawżza diffikultà biex tieħu n-nifs jew sturdament
- Reazzjoni allergika serja li tikkawżza nefha fil-wiċċ jew fil-gerżuma
- Raxx tal-ġilda li jkun jidher bħala ponot ħomor skuri, imqabbżin, u bil-ħakk, ikkawżat minn reazzjoni allergika
- Bidla f'daqqa fil-ġilda li taffettwa l-kulur u d-dehra tagħha

- Hakk
- Ulċera fl-istonku jew fl-imsaren (li tinkludi ulċera fl-esofagu)
- Infjammazzjoni tal-gerżuma u l-istonku
- Rifluss ta' fluwidu gastriku ġol-gerżuma
- Uġiġħ ta' żaqq jew uġiġħ fl-istonku
- Indigestjoni
- Diffikultà biex tibla'
- Fluwidu li joħroġ minn ferita
- Fluwidu li joħroġ minn ferita wara operazzjoni

Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima tal-frekwenza mid-data disponibbli):

- Diffikultà biex tieħu n-nifs jew tħarħir
- Tnaqqis fl-ġħadd jew saħansitra nuqqas ta' ċelluli bojod tad-demm (li jgħinu fil-ġlieda kontra l-infezzjonijiet)
- Jaqa' x-xagħar

Prevenzjoni ta' ostruzzjoni ta' kanal tad-demm fil-mohħ jew fil-gisem minn formazzjoni ta' embolu tad-demm li jiżviluppa wara taħbit mhux normali tal-qalb

Komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10):

- Jista' jkun li tinfaraġ minn imnieħrek, ġol-istonku jew fil-musrana, mill-pene/vagina jew passaġġ tal-awrina (li jinkludi demm fl-awrina li jtebba' l-awrina roża jew ħamra), jew taħt il-ġilda
- Tnaqqis fin-numru ta' ċelluli ħomor fid-demm
- Uġiġħ ta' żaqq jew uġiġħ fl-istonku
- Indigestjoni
- Ippurgar frekwenti li jkun maħlul jew likwidu
- Thossox imdardar

Mhux komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100):

- Hruġ ta' demm
- Hruġ ta' demm jista' jseħħ minn murliti, mir-rektum, jew fil-mohħ
- Formazzjoni ta' ematoma
- Tisgħol id-demm jew sputum imċappas bid-demm
- Tnaqqis fl-ġħadd ta' plejtlits fid-demm
- Tnaqqis fl-ammont ta' emoglobin fid-demm (is-sustanza fiċ-ċelluli ħomor tad-demm)
- Reazzjoni allergika
- Bidla f'daqqa fil-ġilda li taffettwa l-kulur u d-dehra tagħha
- Hakk
- Ulċera fl-istonku jew fl-imsaren (li tinkludi ulċera fl-esofagu)
- Infjammazzjoni tal-gerżuma u l-istonku
- Rifluss ta' fluwidu gastriku ġol-gerżuma
- Rimettar
- Diffikultà biex tibla'
- Riżultati mhux tas-soltu tat-testijiet tal-laboratorju tal-funzjoni tal-fwied

Rari (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1,000):

- Hruġ ta' demm jista' jseħħi għo ġog, minn inciżjoni kirurgika, minn korriement, mis-sit tat-titqib ta' injezzjoni jew mis-sit tad-dħul ta' kateteri għo vina
- Reazzjoni allergika serja li tikkawża diffikultà biex tieħu n-nifs jew sturdament
- Reazzjoni allergika serja li tikkawża nefha fil-wiċċ jew fil-gerżuma
- Raxx tal-ġilda li jkun jidher bħala ponot ħomor skuri, imqabbżin, u bil-ħakk, ikkawżat minn reazzjoni allergika
- Tnaqqis fil-proporzjon ta' ċelluli tad-demm
- Żieda fl-enzimi tal-fwied
- Sfurija tal-ġilda jew tal-abjad tal-ġħajnejn, ikkawżata minn problemi tal-fwied jew tad-demm

Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima tal-frekwenza mid-data disponibbli)

- Diffikultà biex tieħu n-nifs jew īħarħir
- Tnaqqis fl-ġħadd jew saħansitra nuqqas ta' ċelluli bojod tad-demm (li jgħinu fil-ġlieda kontra l-infezzjonijiet)
- Jaqa' x-xagħar

Fi prova klinika ir-rata ta' attakki tal-qalb bi Dabigatran etexilate Accord kienet numerikament oħla minn dik b'warfarin. L-okkorrenza globali kienet baxxa.

Trattament ta' emboli tad-demm fil-vini ta' riglejk u fil-pulmun, li jinkludi l-prevenzjoni li emboli tad-demm jseħħu mill-ġdid fil-vini ta' riglejk u/jew fil-pulmun

Komuni (jistgħu jaffettaww sa persuna waħda minn kull 10):

- Il-ħruġ ta' demm jiċċa' iseħħ mill-imnieħer, ġol-istonku jew l-imsaren, mir-rektum, mill-pene/vaġina jew mill-apparat tal-awrina (li jinkludi demm fl-awrina li jagħti lewn roża jew aħmar lill-awrina), jew taħt il-ġilda
- Indigestjoni

Mhux komuni (jistgħu jaffettaww sa persuna waħda minn kull 100):

- Hruġ ta' demm
- Hruġ ta' demm jiċċa' jseħħi go ġogji jew minn ferita
- Hruġ ta' demm jiċċa' jseħħi minn murliti
- Tnaqqis fin-numru ta' ċelluli ħomor fid-demm
- Formazzjoni ta' ematoma
- Tisghol id-demm jew sputum imċappas bid-demm
- Reazzjoni allergika
- Bidla f'daqqa fil-ġilda li taffettwa l-kulur u d-dehra tagħha
- Hakk
- Ulċera fl-istonku jew fl-imsaren (li tinkludi ulċera fl-esofagu)
- Infjammazzjoni tal-gerżuma u l-istonku
- Rifluss ta' fluwidu gastriku ġol-gerżuma
- Thossok imdardar
- Rimettar
- Uġiġi ta' żaqq jew uġiġi fl-istonku
- Ippurgar frekwenti li jkun maħluu jew likwidu
- Rizultati mhux tas-soltu tat-testijiet tal-laboratorju tal-funzjoni tal-fwied
- Żieda fl-enzimi tal-fwied

Rari (jistgħu jaffettaww sa persuna waħda minn kull 1,000):

- Il-ħruġ ta' demm jiċċa' jseħħi minn inciżjoni kirurġika, jew mis-sit tad-dħul ta' injezzjoni jew mis-sit tad-dħul ta' kateteri go vina jew mill-moħħi
- Tnaqqis fl-ġħadd ta' plejtlits fid-demm
- Reazzjoni allergika serja li tikkawża diffikultà biex tieħu n-nifs jew sturdament
- Reazzjoni allergika serja li tikkawża nefha fil-wiċċ jew fil-gerżuma
- Raxx tal-ġilda li jkun jidher bħala ponot ħomor skuri, imqabbżin, u bil-ħakk, ikkawżat minn reazzjoni allergika
- Diffikultà biex tibla'

Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima tal-frekwenza mid-data disponibbli):

- Diffikultà biex tieħu n-nifs jew īħarħir
- Tnaqqis fl-ammont ta' emoglobina fid-demm (is-sustanza fiċ-ċelluli ħomor tad-demm)
- Tnaqqis fil-proporzjon ta' ċelluli tad-demm
- Tnaqqis fl-ġħadd jew saħansitra nuqqas ta' ċelluli bojod tad-demm (li jgħinu fil-ġlieda kontra l-infezzjonijiet)
- Sfurija tal-ġilda jew tal-abjad tal-ghajnejn, ikkawżata minn problemi tal-fwied jew tad-demm
- Jaqa' x-xagħar

Fil-programm ta' prova ir-rata ta' attakki tal-qalb b'Dabigatran etexilate Accord kienet ogħla minn dik b'warfarin. L-okkorrenza globali kienet baxxa. Ma kien osservat l-ebda żbilanč fir-rata ta' attakki tal-qalb f'pazjenti li ġew ittrattati b'dabigatran meta mqabbla ma' pazjenti ittrattati bi plaċebo.

Trattament ta' emboli tad-demm u prevenzjoni ta' okkorrenza mill-ġdid ta' emboli tad-demm fit-tfal

Komuni (jistgħu jaffettaww sa persuna waħda minn kull 10):

- Tnaqqis fin-numru ta' ċelluli ħumor fid-demm
- Tnaqqis fl-ghadd ta' plejtlits fid-demm
- Raxx tal-ġilda li jkun jidher bħala ponot ħumor skuri, imqabbżin, u bil-ħakk, ikkawżat minn reazzjoni allergika
- Bidla f'daqqa fil-ġilda li taffettwa l-kulur u d-dehra tagħha
- Formazzjoni ta' ematoma
- Hruġ ta' demm mill-imnieħer
- Rifluss ta' fluwidu gastriku ġol-gerżuma
- Rimettar
- Thossok imdardar
- Ippurgar frekwenti li jkun maħlul jew likwidu
- Indigestjoni
- Jaqa' x-xagħar
- Žieda fl-enzimi tal-fwied

Mħux komuni (jistgħu jaffettaww sa persuna waħda minn kull 100):

- Tnaqqis fl-ghadd ta' ċelluli bojod tad-demm (li jgħinu fil-ġlied kontra l-infezzjonijiet)
- Il-hruġ ta' demm jista' jseħħ fl-istonku jew l-imsaren, mill-moħħ, mir-rektum, mill-pene/vaġina jew mill-apparat tal-awrina (li jinkludi demm fl-awrina li jagħti lewn roža jew aħmar lill-awrina), jew taħt il-ġilda
- Tnaqqis fl-ammont ta' emoglobin fid-demm (is-sustanza fiċ-ċelluli ħumor tad-demm)
- Tnaqqis fil-proporzjon ta' ċelluli tad-demm
- Hakk
- Tisgħol id-demm jew sputum imċappas bid-demm
- Uġiġħ ta' żaqq jew uġiġħ fl-istonku
- Infjammazzjoni tal-gerżuma u l-istonku
- Reazzjoni allergika
- Diffikultà biex tibla'
- Sfurija tal-ġilda jew tal-abjad tal-ġħajnejn, ikkawżata minn problemi tal-fwied jew tad-demm

Mħux magħruf (ma tistax tittieħed stima tal-frekwenza mid-data disponibbli):

- Nuqqas ta' ċelluli bojod tad-demm (li jgħinu fil-ġlied kontra l-infezzjonijiet)
- Reazzjoni allergika serja li tikkawża diffikultà biex tieħu n-nifs jew sturdament
- Reazzjoni allergika serja li tikkawża nefha fil-wiċċ jew fil-gerżuma
- Diffikultà biex tieħu n-nifs jew tharħir
- Hruġ ta' demm
- Hruġ ta' demm jista' jseħħ go ġog jew minn korriement, minn inciżjoni kirurgika, jew mis-sit tat-titqib ta' injezzjoni jew mis-sit tad-dħul ta' kateter go vina
- Hruġ ta' demm jista' jseħħ minn murliti
- Ulċera fl-istonku jew fl-imsaren (li tinkludi ulċera fl-esofagu)
- Riżultati mhux tas-soltu tat-testijiet tal-laboratorju tal-funzjoni tal-fwied

Rappurtar tal-effetti sekondarji

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

5. Kif taħżeen Dabigatran etexilate Accord

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

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna, folja u flixkun wara "JIS". Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-ahħar ġurmata ta' dak ix-xahar.

Aħżeen taħt it-30 C.

Wara l-ewwel ftuħ, il-flixkun jiġi jidher ja' minn 60 ġurnata..

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

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih Dabigatran etexilate Accord

- Is-sustanza attiva hi dabigatran. Kull kapsula iebsa fiha 110 mg ta' dabigatran etexilate (bħala mesilate).
- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma tartaric acid (E334), hypromellose (E464), talc(E553b), hydroxypropylcellulose (E463), croscarmellose sodium (E468) u magnesium stearate (E572) (ara sezzjoni 2 "Dabigatran etexilate Accord fihi is-sodium").
- Il-qoxra tal-kapsula fiha titanium dioxide (E171), u hypromellose (E464).
- Il-linka sewda tal-istampar fiha shellac (E904), propylene glycol (E1520), iron oxide iswed (E172) u potassium hydroxide (E525).

Kif jidher Dabigatran etexilate Accord u l-kontenut tal-pakkett

Dabigatran etexilate Accord 110 mg huma kapsuli iebsin ta' daqs "1"(madwar 19 x 7 mm) b'għatu abjad, opak, stampat b'“MD” u korp abjad opak stampat b'“110” b'linka sewda, li fiha taħlita ta' pritkuni ta' kulur abjad li jagħtu fl-isfar čar u granulat kulur isfar čar.

Dabigatran etexilate Accord 110 mg kapsuli iebsin huma disponibbli f'pakket li fihom folji OPA/Alu/dessikant PE-PET/Alu/PE li fihom 10, 30, 60, 100 u 180 kapsula iebsa f'kartuna.

Dabigatran etexilate Accord 110 mg kapsuli iebsin huma disponibbli f'pakket li fihom folji OPA/Alu/dessikant PE-PET/Alu/PE perforati b'doża waħda li fihom 10x1, 30x1, 60x1, 100x1 u 180x1 kapsula iebsa f'kartuna.

Dabigatran etexilate Accord 110 mg kapsuli iebsin huwa disponibbli f'pakket li fihom flixkun tal-polypropylene b'għeluq rezistenti għat-tfal li fihi 60 kapsula iebsa f'kartuna.

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

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center, Moll de Barcelona s/n,
Edifici Est, 6^a Planta,
Barcelona, 08039
Spanja

Manifattur

Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o.
ul.Lutomierska 50,
95-200, Pabianice, il-Polonja

Pharmadox Healthcare Limited
KW20A Kordin Industrial Park,
Paola PLA 3000, Malta

Accord Healthcare B.V.
Winthontlaan 200,
3526 KV Utrecht, in-Netherlands

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

AT / BE / BG / CY / CZ / DE / DK / EE / FI / FR / HR / HU / IE / IS / IT / LT / LV / LU / MT / NL /
NO / PT / PL / RO / SE / SI / SK / UK(NI) / ES
Accord Healthcare S.L.U.
Tel: +34 93 301 00 64

EL
Win Medica A.E.
Tel: +30 210 7488 821

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

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

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-pazjent

Dabigatran etexilate Accord 150 mg kapsuli iebsin dabigatran etexilate

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 terga' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.
- Din il-mediċina giet mogħtija lilek biss. M'għandekx tgħaddiha 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 Dabigatran etexilate Accordu għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Dabigatran etexilate Accord
3. Kif għandek tieħu Dabigatran etexilate Accord
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Dabigatran etexilate Accord
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Dabigatran etexilate Accordu għalxiex jintuża

Dabigatran etexilate Accord fih is-sustanza attiva dabigatran etexilate u jagħmel parti minn grupp ta' mediċini msejħa mediċini kontra l-koagulazzjoni tad-demm. Jaħdem billi jimblokka sustanza fil-ġisem li hi involuta fil-formazzjoni ta' emboli tad-demm.

Dabigatran etexilate Accord jintuża fl-adulti biex:

- jevita emboli tad-demm fil-moħħ (puplesija) u f'kanali oħra tad-demm fil-ġisem jekk għandek forma ta' ritmu irregolari tal-qalb imsejjah fibrillazzjoni atrijali mhux valvulari u mill-inqas fattur wieħed ta' riskju addizzjonali.
- jittratta emboli tad-demm fil-vini ta' rīglejk u fil-pulmun u għall-prevenzjoni biex emboli tad-demm ma jergħiux jiffurmaw fil-vina ta' rīglejk u fil-pulmun.

Dabigatran etexilate Accord jintuża fit-tfal biex:

- jittratta emboli tad-demm u biex jipprevjeni l-okkorrenza mill-ġdid ta' emboli tad-demm.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Dabigatran etexilate Accord

Tihux Dabigatran etexilate Accord

- jekk inti allerġiku għal dabigatran etexilate jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imniżżla fis-sezzjoni 6).
- jekk għandek funzjoni tal-kliewi mnaqqsa b'mod sever.
- jekk bħalissa għandek xi ħruġ ta' demm.
- jekk għandek marda f'xi organu tal-ġisem li żżid ir-riskju ta' ħruġ ta' demm serju (eż., ulċera fl-istonku, korriement jew ħruġ ta' demm fil-moħħ, kirurġija riċenti fil-moħħ jew fl-ġħajnejn).
- jekk għandek tendenza akbar ta' ħruġ ta' demm. Dan jista' jkun kongenitali, ġej minn kawża mhux magħrufa, jew minħabba mediċini oħrajn.

- jekk qed tieħu medicini biex tevita t-tagħqid tad-demm (eż., warfarin, rivaroxaban, apixaban jew eparina), ġilief meta tibdel it-trattament b'medicini kontra l-koagulazzjoni tad-demm, meta jkollok pajp gewwa vina jew arterja u tirċievi l-eparina minn ġo dan il-pajp biex iżżommu miftuh jew waqt li t-taħbit tal-qalb tiegħek ikun qed jiġi restawrat għan-normal permezz ta' proċedura msejħha asportazzjoni tal-kateter għal fibrillazzjoni atrijali.
- jekk għandek tnaqqis sever fil-funzjoni tal-fwied jew mard tal-fwied li possibbilment jista' jikkawża l-mewt.
- jekk qed tieħu ketoconazole jew itraconazole orali, medicini għat-trattament ta' infezzjonijiet fungali.
- jekk qed tieħu cyclosporine orali, medicina biex jiġi evitat ir-rifjut ta' organu wara trapjant.
- jekk qed tieħu dronedarone, medicina li tintuża biex tittratta taħbit mhux normali tal-qalb.
- jekk qed tieħu prodott kombinat ta' glecaprevir u pibrentasvir, medicina antivirali użata biex tittratta l-epatite Ċ.
- jekk irċivejt valv artificjali tal-qalb li teħtieg medicini kontra l-koagulazzjoni tad-demm b'mod permanenti.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib tiegħek qabel tieħu Dabigatran etexilate Accord. Jista' wkoll ikollok bżonn li tkellem lit-tabib tiegħek matul it-trattament b'din il-medicina jekk ikollok sintomi jew jekk ikollok bżonn ta' operazzjoni.

Għid lit-tabib tiegħek jekk għandek jew kellek kwalunkwe kundizzjonijiet medici jew mard, partikularment xi waħda minn dawn li ġejjin:

- jekk għandek żieda fir-riskju ta' ħruġ ta' demm, bħal:
 - jekk dan l-ahħar kellek ħruġ ta' demm.
 - jekk kellek tneħħija kirurgika ta' xi tessut (bijopsija) fl-ahħar xahar.
 - jekk kellek korriġent serju (eż. ksur fl-ġħadha, korriġent f'rask jew kwalunkwe korriġent li kien jeħtieg trattament kirurgiku).
 - jekk qed tbat minn infjammazzjoni tal-gerżuma jew tal-istonku.
 - jekk tbat minn rifluss ta' fluwidu gastriku ġol-gerżuma.
- jekk qed tirċievi medicini li jistgħu jżidu r-riskju ta' ħruġ ta' demm. Ara 'Medicini oħra u Dabigatran etexilate Accord' hawn taħt.
 - jekk qed tieħu medicini kontra l-infjammazzjoni bħal diclofenac, ibuprofen, piroxicam.
 - jekk qed tbat minn infezzjoni tal-qalb (endokardite batterjali).
 - jekk taf li għandek funzjoni tal-kliewi mnaqqsa, jew qed tbat minn deidratazzjoni (is-sintomi jinkludu li thossok bil-ġħadha u tagħmel ammonti mnaqqsa ta' awrina ta' lewn skur (konċentrata) / bir-ragħwa.
 - jekk għandek aktar minn 75 sena.
 - jekk inti pazjent adult u tiżen 50 kg jew inqas.
 - jekk użat għat-tfal biss: jekk it-tifel/tifla għandhom infezzjoni madwar jew ġewwa l-mohħ.
- jekk kellek attakk tal-qalb jew jekk ġejt iddijanostikat b'kundizzjonijiet li jżidu r-riskju li tiżviluppa attakk tal-qalb.
- jekk għandek marda tal-fwied li hija assoċċjata ma' tibdil fit-testijiet tad-demm. L-użu ta' din il-medicina mhux rakkomandat f'dan il-każ.

Oqghod attent hafna b'Dabigatran etexilate Accord

- jekk ikollok bżonn tagħmel operazzjoni:
F'dan il-każ sejkun hemm bżonn li Dabigatran etexilate Accord jitwaqqaf temporanġament minħabba żieda fir-riskju ta' ħruġ ta' demm matul u ftit wara operazzjoni. Huwa importanti hafna li tieħu Dabigatran etexilate Accord qabel u wara l-operazzjoni fil-ħinijiet eż-żu li qallek it-tabib tiegħek.

- jekk operazzjoni tinvolvi kateter jew injejzjoni fis-sinsla tad-dahar (eż. għal-loppju epidurali jew fis-sinsla tad-dahar jew għal tnaqqis tal-uġiġħ):
 - għid lit-tabib tiegħek minnufih jekk ikollok tnemnim jew dgħjufija f'rīglejk jew problemi bil-musrana jew bil-bużżeeqa tal-awrina wara t-tmiem tal-anestesijsa, peress li jkun meħtieg trattament urgħenti.
- jekk taqa' jew tweġġa' matul it-trattament, speċjalment jekk taħbat rasek. Jekk jogħġgbok fitteżx attenzjoni medika urġenti. Jista' jkoll bżonn tīgi cċekkja minn tabib, għax tista' tkun f'riskju miżjud ta' ħruġ ta' demm.
- jekk taf li għandek marda msejħha sindrome antifosfolipid (disturb tas-sistema immunitarja li jikkawża żieda fir-riskju ta' emboli tad-demm), għid lit-tabib tiegħek li ser jiddeċiedi jekk il-kura għandhiex bżonn tinbidel.

Mediċini ohra u Dabigatran etexilate Accord

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qed tieħu, ħadt dan l-aħħar jew tista' tieħu xi mediċini oħra. **B'mod partikolari għandek tħid lit-tabib tiegħek qabel tieħu Dabigatran etexilate Accord, jekk qed tieħu waħda mill-mediċini elenkti hawn taħt:**

- Mediċini biex inaqqsu t-tagħqid tad-demm (eż. warfarin, phenprocoumon, acenocoumarol, eparina, clopidogrel, prasugrel, ticagrelor, rivaroxaban, acetylsalicylic acid)
- Mediċini għat-trattament ta' infezzjonijiet fungali (eż. ketoconazole, itraconazole), ħlief jekk jiġi applikati fuq il-ġilda biss
- Mediċini għat-trattament ta' taħbit mhux normali tal-qalb (eż. amiodarone, dronedarone, quinidine, verapamil). Jekk qed tieħu mediċini li jkun fihom verapamil, it-tabib tiegħek jista' jgħidlek biex tuża doža mnaqqsa ta' Dabigatran etexilate Accord skont il-kondizzjoni li għaliha ġie preskritt lilek. Ara sezzjoni 3.
- Mediċini biex jiġi evitat ir-rifjut ta' organu wara trapjant (eż. tacrolimus, cyclosporine)
- Prodott kombinat ta' glecaprevir u pibrentasvir (mediċina antivirali użata biex tittratta l-epatite C)
- Mediċini kontra l-infjammazzjoni u mediċini li jtaffu l-uġiġħ (eż. acetylsalicylic acid, ibuprofen, diclofenac)
- St. John's wort (*Hypericum perforatum*), mediċina miksuba mill-ħxejjex għad-depressjoni
- Mediċini kontra d-depressjoni msejħha inibituri selettivi tal-assorbiment mill-ġdid ta' serotonin jew inibituri selettivi tal-assorbiment mill-ġdid ta' serotonin u norepinephrine
- Rifampicin jew clarithromycin (żewġ antibijotici)
- Mediċini antivirali għall-AIDS (eż. ritonavir)
- Ċerti mediċini għat-trattament tal-epilessija (eż. carbamazepine, phenytoin).

Tqala u treddiġ

L-effetti ta' Dabigatran etexilate Accord fuq it-tqala u fuq it-tarbija mhix imwielda mħumiex magħrufa. M'għandekx tieħu din il-mediċina jekk inti tqila ħlief jekk it-tabib tiegħek jaġħtk parir li hu sigur li tagħmel hekk. Jekk inti mara ta' età li fiha jista' jkollhok it-tfal, għandek tevita li toħroġ tqila meta tkun qed tieħu Dabigatran etexilate Accord.

M'għandekx treddha' meta tkun qed tieħu Dabigatran etexilate Accord.

Sewqan u thaddim ta' magni

Dabigatran etexilate Accord m'għandu l-ebda effett magħruf fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni.

Dabigatran etexilate Accord fih is-sodium

Dan il-prodott medicinali fih inqas minn 1 mmol sodium (23 mg) għall kull kapsula, jiġifieri essenzjalment “hieles mis-sodium”.

3. Kif għandek tiehu Dabigatran etexilate Accord

Il-kapsuli iebsin Dabigatran etexilate Accord jistgħu jintużaw f'adulti u tfal b'età minn 8 snin 'il fuq li jistgħu jiblgħu l-kapsuli shaħ. Hemm forma ta' doża oħra xierqa bħall-granuli miksijin għat-trattament ta' tfal taħbi it-12-il sena hekk kif ikunu jistgħu jiblgħu ikel artab.

Dejjem għandek tieħu din il-medicina skont il-parir eż-żarr tat-tabib tiegħek. Iċċekkja mat-tabib tiegħek jekk ikollok xi dubju.

Hu Dabigatran etexilate Accord kif rakkomandat għall-kundizzjonijiet li ġejjin:

Prevenzjoni ta' ostruzzjoni ta' kanal tad-demm fil-moħħ jew fil-ġisem minn formazzjoni ta' embolu tad-demm li jiżviluppa wara taħbit mhux normali tal-qalb u trattament ta' emboli tad-demm fil-vini ta' riglejk u l-pulmun, li jinkludi l-prevenzjoni li emboli tad-demm jseħħu mill-ġdid fil-vini ta' riglejk u fil-pulmun

Id-doża rakkomandata hija ta' 300 mg li tittieħed bħala kapsula waħda ta' **150 mg darbtejn kuljum**.

Jekk għandek **80 sena jew aktar**, id-doża rakkomandata hija ta' 220 mg li tittieħed bħala **kapsula waħda ta' 110 mg darbtejn kuljum**.

Jekk qed tieħu **medicini li fihom verapamil**, għandek tiġi ttrattat b'doża mnaqqsa ta' Dabigatran etexilate Accord ta' 220 mg li tittieħed bħala **kapsula wahda ta' 110 mg darbtejn kuljum**, minħabba li r-riskju tiegħek ta' hrug ta' demm jista' jiżdied.

Jekk **potenzjalment għandek riskju oħla ta' hrug ta' demm**, it-tabib tiegħek jista' jiddeċiedi li jaġħtki riċetta għal doża ta' Dabigatran etexilate Accord ta' 220 mg li tittieħed bħala **kapsula wahda ta' 110 mg darbtejn kuljum**.

Tista' tkompli tieħu din il-medicina jekk t-taħbi tal-qalb tiegħek jeħtieġ li jerġa' jiġi restawrat għan-normal permezz ta' proċedura msejħa kardjoverżjoni jew permezz ta' proċedura msejħa asportazzjoni tal-kateter għal fibrillazzjoni atrijali. Hu Dabigatran etexilate Accord kif qallek it-tabib tiegħek.

Jekk apparat mediku (stent) ikun ġie mpoggi ġo vina jew arterja biex iżommha miftuħa fi proċedura msejħa intervent koronarju perkutanju bi stent, tista' tiġi ttrattat b'Dabigatran etexilate Accord wara li t-tabib tiegħek ikun iddeċieda li nkiseb kontroll normali tal-koagulazzjoni tad-demm. Hu Dabigatran etexilate Accord kif qallek it-tabib tiegħek.

Trattament ta' emboli tad-demm u prevenzjoni ta' okkorrenza mill-ġdid ta' emboli tad-demm fit-tfal

Dabigatran etexilate Accord għandu jittieħed darbtejn kuljum, doża waħda filghodu u doża waħda filgħaxija, bejn wieħed u ieħor fl-istess ħin kuljum. L-intervall tad-dožagg għandu jkun kemm jista' jkun qrib 12-il siegħa.

Id-doża rakkomandata tiddependi mill-piż u l-età. It-tabib tiegħek ser jiddetermina d-doża t-tajba. It-tabib tiegħek jista' jaġġusta d-doża hekk kif it-trattament jimxi 'l quddiem. Ibqa' uż-a l-medicini l-oħra kollha, sakemm it-tabib tiegħek ma jgħidlekx biex tieqaf tuża xi waħda minnhom.

Tabella 1 turi doži singoli u totali ta' Dabigatran etexilate Accord f'milligrammi (mg). Id-doži jiddependu fuq il-piż f'kilogrammi (kg) u l-età fi snin tal-pazjent:

Tabella 1: Tabella tad-dožagg għal kapsuli ta' Dabigatran etexilate Accord

Kombinazzjonijiet ta' piż / età		Doża singola f'mg	Doża totali ta' kuljum f'mg
Piż f'kg	Età fi snin		
11 sa inqas minn 13-il kg	8 sa inqas minn 9 snin	75	150
13 sa inqas minn 16-il kg	8 sa inqas minn 11-il sena	110	220
16 sa inqas minn 21 kg	8 sa inqas minn 14-il sena	110	220
21 sa inqas minn 26 kg	8 sa inqas minn 16-il sena	150	300
26 sa inqas minn 31 kg	8 sa inqas minn 18-il sena	150	300
31 sa inqas minn 41 kg	8 sa inqas minn 18-il sena	185	370
41 sa inqas minn 51 kg	8 sa inqas minn 18-il sena	220	440
51 sa inqas minn 61 kg	8 sa inqas minn 18-il sena	260	520
61 sa inqas minn 71 kg	8 sa inqas minn 18-il sena	300	600
71 sa inqas minn 81 kg	8 sa inqas minn 18-il sena	300	600
81 kg jew aktar	10 sa inqas minn 18-il sena	300	600

Doži singoli li jeħtiegu kombinazzjonijiet ta' aktar minn kapsula waħda:

300 mg: žewġ kapsuli ta' 150 mg jew

erba' kapsuli ta' 75 mg

260 mg: kapsula waħda ta' 110 mg flimkien ma' kapsula oħra ta' 150 mg jew
kapsula waħda ta' 110 mg flimkien ma' žewġ kapsuli ta' 75 mg

220 mg: žewġ kapsuli ta' 110 mg

185 mg: kapsula waħda ta' 75 mg flimkien ma' kapsula oħra ta' 110 mg

150 mg: kapsula waħda ta' 150 mg jew
ewġ kapsuli ta' 75 mg

Kif għandek tieħu Dabigatran etexilate Accord

Dabigatran etexilate Accord jista' jittieħed mal-ikel jew fuq stonku vojt. Il-kapsula għandha tinbela' sħiħa ma' tazza ilma, biex tiżgura li tasal sal-istonku. Taqsamx, tomghodx, u tbattalx il-pellets minn ġol-kapsula għax dan jista' jżid ir-riskju ta' ħruġ ta' demm.

Il-bidla fit-trattament kontra l-koagulazzjoni tad-demm

Tbiddilx it-trattament tiegħek b'mediċina kontra l-koagulazzjoni tad-demm mingħajr gwida speċifika mit-tabib tiegħek.

Jekk tieħu Dabigatran etexilate Accordaktar milli suppost

Meta tieħu wisq minn din il-mediċina jiżdied ir-riskju ta' ħruġ ta' demm. Ikkuntattja lit-tabib tiegħek minnufih jekk hadt wisq kapsuli. Hemm disponibbli għażi li speċifiċi ta' trattament.

Jekk tinsa tieħu Dabigatran etexilate Accord

Meta wieħed jinsa jieħu doża, xorta jista' jeħodha sa 6 sigħat qabel id-doża li jkun imiss.

Doža li tkun intesiet tittieħed għandha tinqabeż jekk il-ħin li jkun fadal għad-doža li jkun imiss ikun ta' inqas minn 6 sīgħat.

M'għandek tieħu doža doppja biex tpatti għal kull doža li tkun insejt tieħu.

Jekk tieqaf tieħu Dabigatran etexilate Accord

Hu Dabigatran etexilate Accord eżattament skont ir-riċetta. Tiqafx tieħu din il-mediċina qabel ma tkellem lit-tabib tiegħek, għaliex ir-riskju li tiżviluppa embolu tad-demm jista' jkun ogħla jekk twaqqaf it-trattament kmieni wisq. Ikkuntattja lit-tabib tiegħek jekk ikollok indiġestjoni wara li tieħu Dabigatran etexilate Accord.

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

4. Effetti sekondarji possibbli

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

Dabigatran etexilate Accord jaffettwa t-tagħeqid tad-demm, u għalhekk il-biċċa l-kbira tal-effetti sekondarji huma marbuta ma' sinjali bħal tbengil jew ħruġ ta' demm. Ħruġ ta' demm maġġuri jew sever jista' jseħħ, u dan jikkostitwixxi l-aktar effetti sekondarji serji u, irrispettivament mill-post fejn isehħ, jista' jwassal għal diżabilità, ikun ta' periklu għall-ħajja jew anke jwassal għal mewt. F'xi każijiet, dan il-ħruġ ta' demm jista' ma jkunx ovvju.

Jekk ikollok kwalunkwe avveniment ta' ħruġ ta' demm li ma jiqaafx waħdu jew jekk ikollok sinjali ta' ħruġ ta' demm eċċessiv (dgħufija eċċeżzjonali, għeja, sfurija, sturdament, uġiġi ta' ras jew nefha mhux spjegata) kellem lit-tabib tiegħek immedjatament. It-tabib tiegħek jista' jiddeċiedi li josservak aktar mill-qrib jew li jibdel il-mediċina tiegħek.

Kellem lit-tabib tiegħek immedjatament, jekk ikollok reazzjoni allergika serja li tikkawżalek diffikultà biex tieħu n-nifs jew sturdament.

Effetti sekondarji possibbli huma elenkti hawn taħt, ikklassifikati skont il-probabilità li jseħħu.

Prevenzjoni ta' ostruzzjoni ta' kanal tad-demm fil-moħħ jew fil-ġisem minn formazzjoni ta' embolu tad-demm li jiżviluppa wara taħbit mhux normali tal-qalb

Komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10):

- Jista' jkun li tinfaraġ minn imnieħrek, gol-istonku jew fil-musrana, mill-pene/vażiġna jew passaġġ tal-awrina (li jinkludi demm fl-awrina li jtebba' l-awrina roża jew ħamra), jew taħt il-ġilda
- Tnaqqis fin-numru ta' ċelluli ħomor fid-demm
- Uġiġi ta' żaqq jew uġiġi fl-istonku
- Indiġestjoni
- Ippurgar frekwenti li jkun maħlul jew likwidu
- Thossox imdardar

Mhux komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100):

- Hruġ ta' demm
- Hruġ ta' demm jista' jseħħ minn murliti, mir-rektum, jew fil-moħħ
- Formazzjoni ta' ematoma
- Tisghol id-demm jew sputum imċappas bid-demm
- Tnaqqis fl-ġhadd ta' plejtlits fid-demm
- Tnaqqis fl-ammont ta' emoglobin fid-demm (is-sustanza fiċ-ċelluli ħomor tad-demm)
- Reazzjoni allergika
- Bidla f'daqqa fil-ġilda li taffettwa l-kulur u d-dehra tagħha

- Hakk
- Ulċera fl-istonku jew fl-imsaren (li tinkludi ulċera fl-esofagu)
- Infjammazzjoni tal-gerżuma u l-istonku
- Rifluss ta' fluwidu gastriku ġol-gerżuma
- Rimettar
- Diffikultà biex tibla'
- Rizultati mhux tas-soltu tat-testijiet tal-laboratorju tal-funzjoni tal-fwied

Rari (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1,000):

- Hruġ ta' demm jista' jseħħġ go ġog, minn inciżjoni kirurġika, minn korriġment, mis-sit tat-titqib ta' injezzjoni jew mis-sit tad-dħul ta' kateter go vina
- Reazzjoni allergika serja li tikkawża diffikultà biex tieħu n-nifs jew sturdament
- Reazzjoni allergika serja li tikkawża nefha fil-wiċċ jew fil-gerżuma
- Raxx tal-ġilda li jkun jidher bħala ponot ħomor skuri, imqabbżin, u bil-ħakk, ikkawżat minn reazzjoni allergika
- Tnaqqis fil-proporzjon ta' ċelluli tad-demm
- Žieda fl-enzimi tal-fwied
- Sfurija tal-ġilda jew tal-abjad tal-ghajnejn, ikkawżata minn problemi tal-fwied jew tad-demm

Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima tal-frekwenza mid-data disponibbli):

- Diffikultà biex tieħu n-nifs jew tharħir
- Tnaqqis fl-ġħadd jew saħansitra nuqqas ta' ċelluli bojod tad-demm (li jgħinu fil-ġlieda kontra l-infezzjonijiet)
- Jaqa' x-xagħar

Fi prova klinika ir-rata ta' attakki tal-qalb b'Dabigatran etexilate Accord kienet numerikament oħla minn dik b'warfarin. L-okkorrenza globali kienet baxxa.

Trattament ta' emboli tad-demm fil-vini ta' riġlejk u fil-pulmun, li jinkludi l-prevenzjoni li emboli tad-demm jseħħu mill-ġdid fil-vini ta' riġlejk u/jew fil-pulmun

Komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10):

- Il-ħruġ ta' demm jista' iseħħġ mill-imnieħer, ġol-istonku jew l-imsaren, mir-rektum, mill-pene/vaġġina jew mill-apparat tal-awrina (li jinkludi demm fl-awrina li jagħti lewn roža jew aħmar lill-awrina), jew taħt il-ġilda
- Indigestjoni

Mhux komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100):

- Hruġ ta' demm
- Hruġ ta' demm jista' jseħħġ go ġogi jew minn ferita
- Hruġ ta' demm jista' jseħħġ minn murliti
- Tnaqqis fin-numru ta' ċelluli ħomor fid-demm
- Formazzjoni ta' ematoma
- Tisgħol id-demm jew sputum imċappas bid-demm
- Reazzjoni allergika
- Bidla f'daqqa fil-ġilda li taffettwa l-kulur u d-dehra tagħha
- Hakk
- Ulċera fl-istonku jew fl-imsaren (li tinkludi ulċera fl-esofagu)
- Infjammazzjoni tal-gerżuma u l-istonku
- Rifluss ta' fluwidu gastriku ġol-gerżuma
- Thossox imdardar
- Rimettar
- Uġiġħ ta' żaqqa jew ugħiġ fl-istonku
- Ippurgar frekwenti li jkun maħluu jew likwidu
- Rizultati mhux tas-soltu tat-testijiet tal-laboratorju tal-funzjoni tal-fwied
- Žieda fl-enzimi tal-fwied

Rari (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1,000):

- Il-ħruġ ta' demm jista' jseħħ minn inciżjoni kirurġika, jew mis-sit tad-dħul ta' injezzjoni jew mis-sit tad-dħul ta' kateter ġo vina jew mill-moħħ
- Tnaqqis fl-ġħadd ta' plejtlits fid-demm
- Reazzjoni allergika serja li tikkawża diffikultà biex tieħu n-nifs jew sturdament
- Reazzjoni allergika serja li tikkawża nefha fil-wiċċ jew fil-gerżuma
- Raxx tal-ġilda li jkun jidher bhala ponot ħomor skuri, imqabbżin, u bil-ħakk, ikkawżat minn reazzjoni allergika
- Diffikultà biex tibla'

Mħux magħruf (ma tistax tittieħed stima tal-frekwenza mid-data disponibbli):

- Diffikultà biex tieħu n-nifs jew tħarħir
- Tnaqqis fl-ammont ta' emoglobina fid-dem (is-sustanza fiċ-ċelluli ħomor tad-dem)
- Tnaqqis fil-proporzjon ta' ċelluli tad-dem
- Tnaqqis fl-ġħadd jew saħansitra nuqqas ta' ċelluli bojod tad-dem (li jgħinu fil-ġlieda kontra l-infezzjonijiet)
- Sfurija tal-ġilda jew tal-abjad tal-ghajnejn, ikkawżata minn problemi tal-fwied jew tad-dem
- Jaqa' x-xagħar

Fil-programm ta' prova ir-rata ta' attakki tal-qalb b'Dabigatran etexilate Accord kienet oħla minn dik b'warfarin. L-okkorrenza globali kienet baxxa. Ma kien osservat l-ebda żbilanc fir-rata ta' attakki tal-qalb f'pazjenti li ġew ittrattati b'dabigatran meta mqabbla ma' pazjenti ittrattati bi placebo.

Trattament ta' emboli tad-dem u prevenzjoni ta' okkorrenza mill-ġdid ta' emboli tad-dem fit-tfal**Komuni** (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10):

- Tnaqqis fin-numru ta' ċelluli ħomor fid-dem
- Tnaqqis fl-ġħadd ta' plejtlits fid-dem
- Raxx tal-ġilda li jkun jidher bhala ponot ħomor skuri, imqabbżin, u bil-ħakk, ikkawżat minn reazzjoni allergika
- Bidla f'daqqa fil-ġilda li taffettwa l-kulur u d-dehra tagħha
- Formazzjoni ta' ematoma
- Hruġ ta' demm mill-imnieħher
- Rifluss ta' fluwidu gastriku ġol-gerżuma
- Rimettar
- Thossok imdardar
- Ippurgar frekwenti li jkun maħlul jew likwidu
- Indigestjoni
- Jaqa' x-xagħar
- Żieda fl-enzimi tal-fwied

Mħux komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100):

- Tnaqqis fl-ġħadd ta' ċelluli bojod tad-dem (li jgħinu fil-ġlieda kontra l-infezzjonijiet)
- Il-ħruġ ta' demm jista' jseħħ fl-istonku jew l-imsaren, mill-moħħ, mir-rektum, mill-pene/vaġina jew mill-apparat tal-awrina (li jinkludi demm fl-awrina li jagħti lewn roža jew aħmar lill-awrina), jew taħt il-ġilda
- Tnaqqis fl-ammont ta' emoglobina fid-dem (is-sustanza fiċ-ċelluli ħomor tad-dem)
- Tnaqqis fil-proporzjon ta' ċelluli tad-dem
- Hakk
- Tisgħol id-dem jew sputum imċappas bid-dem
- Uġiġħ ta' żaqq jew uġiġħ fl-istonku
- Infjammazzjoni tal-gerżuma u l-istonku
- Reazzjoni allergika
- Diffikultà biex tibla'
- Sfurija tal-ġilda jew tal-abjad tal-ghajnejn, ikkawżata minn problemi tal-fwied jew tad-dem

Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima tal-frekwenza mid-data disponibbli):

- Nuqqas ta' ġellu bojod tad-demm (li jgħinu fil-ġlieda kontra l-infezzjonijiet)
- Reazzjoni allergika serja li tikkawża diffikultà biex tieħu n-nifs jew sturdament
- Reazzjoni allergika serja li tikkawża nefha fil-wiċċ jew fil-gerżuma
- Diffikultà biex tieħu n-nifs jew tharħir
- Hruġ ta' demm
- Hruġ ta' demm jista' jseħħi go ġog jew minn koriment, minn inciżjoni kirurgika, jew mis-sit tat-titqib ta' injezzjoni jew mis-sit tad-dħul ta' kateter go vina
- Hruġ ta' demm jista' jseħħi minn murliti
- Ulċera fl-istonku jew fl-imsaren (li tinkludi ulċera fl-esofagu)
- Riżultati mhux tas-soltu tat-testijiet tal-laboratorju tal-funzjoni tal-fwied

Rappurtar tal-effetti sekondarji

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

5. Kif taħżeen Dabigatran etexilate Accord

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

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

Aħżeen taħt it-30 C.

Wara l-ewwel ftuħ, il-flixkun jista' jintuża sa 60 ġurnata.

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

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fihi Dabigatran etexilate Accord

- Is-sustanza attiva hi dabigatran. Kull kapsula iebsa fiha 150 mg ta' dabigatran etexilate (bħala mesilate).
- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma tartaric acid (E334), hypromellose (E464), talc(E553b), hydroxypropylcellulose (E463), croscarmellose sodium (E468) u magnesium stearate (E572) (ara sezzjoni 2 "Dabigatran etexilate Accord fihi is-sodium").
- Il-qoxra tal-kapsula fiha titanium dioxide (E171), u hypromellose (E464).
- Il-linka sewda tal-istampar fiha shellac (E904), propylene glycol (E1520), iron oxide iswed (E172) u potassium hydroxide (E525).

Kif jidher Dabigatran etexilate Accord u l-kontenut tal-pakkett

Dabigatran etexilate Accord 150 mg huma kapsuli iebsin ta' daqs "0" (madwar 22 x 8 mm) b'għatu abjad, opak, stampat b'"MD" u korp abjad opak stampat b'"150" b'linka sewda, li fiha taħlita ta' pritkuni ta' kulur abjad li jagħtu fl-isfar ċar u granulat kulur isfar ċar.

Dabigatran etexilate Accord 150 mg kapsuli iebsin huma disponibbli f'pakketti li fihom Folji OPA/Alu/dessikant PE-PET/Alu/PE li fihom 10, 30, 60 u 180 kapsula iebsa f'kartuna.

Dabigatran etexilate Accord 150 mg kapsuli iebsin huma disponibbli f'pakketti li fihom folji OPA/Alu/dessikant PE-PET/Alu/PE perforati b'doża waħda li fihom 10x1, 30x1, 60x1 u 180x1 kapsula iebsa f'kartuna.

Dabigatran etexilate Accord 150 mg kapsuli iebsin huwa disponibbli f'pakketti li fihom flixkun tal-polypropylene b'għeluq reżistenti għat-tfal li fih 60 kapsula f'kartuna

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

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center, Moll de Barcelona s/n,
Edifici Est, 6^a Planta,
Barcelona, 08039
Spanja

Manifattur

Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o.
ul.Lutomierska 50,
95-200, Pabianice, il-Polonja

Pharmadox Healthcare Limited
KW20A Kordin Industrial Park,
Paola PLA 3000, Malta

Accord Healthcare B.V.
Winthontlaan 200,
3526 KV Utrecht, in-Netherlands

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

AT / BE / BG / CY / CZ / DE / DK / EE / FI / FR / HR / HU / IE / IS / IT / LT / LV / LU / MT / NL / NO / PT / PL / RO / SE / SI / SK / UK(NI) / ES
Accord Healthcare S.L.U.
Tel: +34 93 301 00 64

EL
Win Medica A.E.
Tel: +30 210 7488 821

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahhar f'

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

KARTUNA TA' TWISSIJA GHALL-PAZJENT

(Logo tal-Accord)

Dabigatran etexilate Accord
dabigatran etexilate

- Din il-kartuna għandha tinżamm fuqek/il-persuna li tieħu hsieb lill-pazjent il-hin kollu
- Kun cert li tuża l-aħħar veržjoni (xxxx 202x)

Għażiż Pazjent/Persuna li tieħu hsieb pazjent pedjatriku,

It-tabib tiegħek/tat-tifel/tifla tiegħek beda t-trattament b'Dabigatran etexilate Accord . Sabiex tuża Dabigatran etexilate Accord b'mod sikur, jekk jogħġibok ikkunsidra t-tagħrif importanti fil-fuljett ta' tagħrif.

Peress li din il-kartuna ta' twissija għall-pazjent fiha tagħrif importanti dwar it-trattament tiegħek / tat-tifel/tifla tiegħek, din il-kartuna għandha tinżamm miegħek/mat-tifel/tifla tiegħek f'kull ħin sabiex t-informa l-professionisti tal-kura tas-sahha li inti/it-tifel/tifla tiegħek tieħdu Dabigatran etexilate Accord.

Tagħrif ghall-Pazjenti/Persuni li jieħdu hsieb pazjenti pedjatriċi dwar Dabigatran etexilate Accord

Dwar it-trattament tiegħek / tat-tifel/tifla tiegħek

- Dabigatran etexilate Accord iraqqaq id-demm. Jintuża biex jittratta emboli tad-demm eżistenti jew biex jipprevjeni l-formazzjoni ta' emboli perikoluži tad-demm.
- Segwi l-istruzzjonijiet tat-tabib tiegħek/tat-tifel/tifla tiegħek meta tieħu Dabigatran etexilate Accord . Qatt m'għandek taqbeż doża jew tieqaf tieħu Dabigatran etexilate Accord mingħajr ma tkellem lit-tabib tiegħek/tat-tifel/tifla tiegħek.
- Informa lit-tabib tiegħek/tat-tifel/tifla tiegħek dwar il-mediċini kollha li inti/it-tifel/tifla tiegħek qed tieħdu bħalissa.
- Informa lit-tabib tiegħek/tat-tifel/tifla tiegħek dwar it-teħid ta' Dabigatran etexilate Accord qabel kwalunkwe proċedura kirurgika/invażiva.
- Dabigatran etexilate Accord kapsuli jistgħu jittieħdu mal-ikel jew mingħajru. Il-kapsula għandha tinbela' shiħa ma' tazza ilma. Il-kapsula m'għandhiex tiġi miksura jew tintmgħad u l-pritkuni m'għandhomx jitbattlu mill-kapsula.

Meta għandek tfittex parir mediku

- It-teħid ta' Dabigatran etexilate Accord jista' jżid ir-risku ta' hruġ ta' demm. Kellem lit-tabib tiegħek/tat-tifel/tifla tiegħek minnufih jekk inti/it-tifel/tifla tiegħek ikollkom sinjalji u sintomi possibbi ta' hruġ ta' demm bħal: nefħa, skumdità, uġiġi mhux tas-soltu jew uġiġi ta' ras, sturdament, dehra pallida, dghjufija, tbenġi mhux tas-soltu, hruġ ta' demm mill-imnieħer, hruġ ta' demm mill-ħanek, qatħaq li jinfasdu għal żmien itwal mis-soltu, mestrwazzjoni bi fluss mhux normali jew hruġ ta' demm mill-vaġġina, demm fl-awrina li jista' jkun roża jew kannella, ippurgar aħmar/iswed, tisħol id-demm, tirremetti d-demm jew materjal jixxbah kafè midhun.
- F'każ ta' waqa' jew koriment, speċjalment jekk tkun involuta r-ras, fittex parir mediku b'mod urgenti.
- Jekk inti/it-tifel/tifla ikollkom hruq ta' stonku, dardir, rimettar, skonfort fl-istonku, nefħa jew uġiġi fil-parti ta' fuq tal-addome tiqafx tieħu Dabigatran etexilate Accord mingħajr ma tkellem lit-tabib tiegħek/tat-tifel/tifla tiegħek.

Informazzjoni għal Professjonisti tal-Kura tas-Sħha dwar Dabigatran etexilate Accord

- Dabigatran etexilate Accord huwa sustanza kontra l-koagulazzjoni tad-demm li tittieħed mill-ħalq (inhibitur dirett ta' trombin).
- Dabigatran etexilate Accord jista' jkun meħtieġ li jitwaqqaf qabel proceduri kirurgiċi jew invażivi oħra.
- F'każ ta' avvenimenti ta' ħruġ ta' demm maġġuri, Dabigatran etexilate Accord għandu jitwaqqaf minnufih.
- Mediċina speċifika għat-treggigħ lura (idarucizumab) hija disponibbli għall-pazjenti adulti. L-effikaċja u s-sigurtà tas-sustanza speċifika tat-treggigħ lura idarucizumab ma gewx determinati f'pazjenti pedjatriċi. Għal dettalji u aktar pariri biex jiġi antagonizzat l-effett kontra l-koagulazzjoni ta' Dabigatran etexilate Accord jekk jogħġebok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott ta' Dabigatran etexilate Accord u idarucizumab.
- Fil-biċċa l-kbira Dabigatran etexilate Accord huwa eliminat mill-kliewi; għandha tinżamm dijuresi xierqa. Dabigatran etexilate Accord jista' jiġi dijalizzat

Jekk jogħġebok imla din is-sezzjoni jew itlob lit-tabib tiegħek/tat-tifel/tifla tiegħek biex jimlihielek.

Informazzjoni dwar il-Pazjent

Isem il-pazjent

Data tat-tweldi

Indikazzjoni għal antikoagulazzjoni

Doża ta' Dabigatran etexilate Accord