

Prodott medicijnali li minnhadux awtorizzat

ANNESS 1

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Dimethyl fumarate Teva 120 mg kapsuli ibsin gastrorežistenti
Dimethyl fumarate Teva 240 mg kapsuli ibsin gastrorežistenti

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Dimethyl fumarate Teva 120 mg kapsuli ibsin gastrorežistenti

Kull kapsula iebsa gastrorežistenti fiha 120 mg ta' dimethyl fumarate.

Dimethyl fumarate Teva 240 mg kapsuli ibsin gastrorežistenti

Kull kapsula iebsa gastrorežistenti fiha 240 mg ta' dimethyl fumarate.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Kapsula iebsa gastrorežistenti (kapsula iebsa gastrorežistenti)

Dimethyl fumarate Teva 120 mg kapsuli ibsin gastrorežistenti

Daqs tal-kapsuli ta' bejn wieħed u iehor 0, 21.7 mm, bil-parti prinċipali tal-kapsula ta' lewn abjad opak u għatu blu opak. Bil-marki 'D120' stampati b'linka sewda fuq l-għatu u l-parti prinċipali tal-kapsula.

Dimethyl fumarate Teva 240 mg kapsuli ibsin gastrorežistenti

Daqs tal-kapsuli ta' 0, bejn wieħed u iehor 21.7 mm, bil-parti prinċipali tal-kapsula ta' lewn blu opak u għatu blu opak. Bil-marki 'D240' stampati b'linka sewda fuq l-għatu u l-parti prinċipali tal-kapsula.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Dimethyl fumarate Teva huwa indikat għat-trattament ta' pazjenti adulti u pedjatriċi minn 13-il sena 'l-fuq li għandhom sklerożi multipla li tirkadi u tbatti (RRMS, *relapsing remitting multiple sclerosis*).

4.2 Pożologija u metodu ta' kif għandu jingħata

It-trattament għandu jinbeda taħt is-superviżjoni ta' tabib li għandu esperjenza fit-trattament tal-isklerożi multipla.

Pożologija

Id-doża tal-bidu hi ta' 120 mg darbtejn kuljum. Wara 7 ijiem, id-doża tiżdied għad-doża ta' man-tinenti rakkomandata ta' 240 mg darbtejn kuljum (ara sezzjoni 4.4).

Jekk il-pazjent jaqbeż doża, m'għandhiex tittieħed doża doppja. Il-pazjent jista' jieħu d-doża maqbūża biss jekk iħalli 4 sīgħat bejn id-dożi. Inkella l-pazjent għandu jistenna sad-doża skedata li jmiss.

Tnaqqis temporanju fid-doža għal 120 mg darbtejn kuljum jista' jnaqqas l-okkorrenza ta' fwawar u reazzjonijiet avversi gastrointestinali. Fi żmien xahar, id-doža ta' manteniment rakkomandata ta' 240 mg darbtejn kuljum għandha titkompli.

Dimethyl fumarate Teva għandu jittieħed mal-ikel (ara sezzjoni 5.2). Għal dawk il-pazjenti li jista' jkollhom reazzjonijiet avversi ta' fwawar jew gastrointestinali, li jieħdu Dimethyl fumarate Teva mal-ikel jista' jtejjeb it-tollerabilità (ara sezzjoni 4.4, 4.5 u 4.8).

Popolazzjonijiet specjali

Anzjani

Studji kliniči dwar dimethyl fumarate kellhom esponenti limitat għal pazjenti ta' 55 sena jew aktar, u ma inkludewx numri suffiċjenti ta' pazjenti li kellhom 65 sena jew aktar biex jiġi stabbilist jekk dawn jirrispondux b'mod differenti minn individwi iż-ġieħ (ara sezzjoni 5.2). Ibbażat fuq il-mod ta' azzjoni tas-sustanza attiva, m'hemm l-ebda raġunijiet teoretiċi għal kwalunkwe ħtieġa ta' aġġustamenti fl-anzjani.

Indeboliment tal-kliewi u tal-fwied

Dimethyl fumarate ma ġiex studjat f'pazjenti b'indeboliment tal-kliewi jew tal-fwied. Ibbażat fuq studji kliniči dwar il-farmakoloġija, l-ebda aġġustamenti fid-doža mhuma meħtieġa (ara sezzjoni 5.2). Għalhekk kawtela għandha tintuża meta pazjenti b'indeboliment sever tal-kliewi jew tal-fwied jiġu ttrattati (ara sezzjoni 4.4).

Popolazzjoni pedjatrika

Il-pożoġiġja hija l-istess fl-adulti u f'pazjenti pedjatriċi minn 13-il sena 'l fuq.

Data disponibbli hija deskritta fis-sezzjoni 4.4, 4.8, 5.1 u 5.2.

Hemm *data* limitata disponibbli fi tfal ta' bejn 10 snin u 12-il sena.

Is-sigurtà u l-effikaċċja ta' dimethyl fumarate fit-tfal ta' inqas minn 10 snin għadhom ma gewx determinati s'issa.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Għal użu orali.

Il-kapsula għandha timbelha' shiha. Il-kapsula jew il-kontenut tagħha m'għandhomx jitfarrku, jinqasmu, jinhallu, jiġu msoffa jew jintmagħdu, għax il-kisja enterika tal-pilloli preżenti ġewwa l-qoxra tal-kapsula timpedixxi effetti irritanti fuq l-imsaren.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

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

Lewkoenċefalopatija Multifokali Progressiva (*Progressive Multifocal Leukoencephalopathy*, PML) suspettata jew ikkonfermata.

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet ghall-użu

Testijiet tal-laboratorju/demm

Tibdil fir-riżultati fit-testijiet tal-laboratorju tal-kliewi ġew osservati fi provi kliniči f'pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate (ara sezzjoni 4.8). L-implikazzjonijiet kliniči ta' dan it-tibdil mhumiex magħrufa. Evalwazzjoni tal-funzjoni tal-kliewi (eż. kreatinina, urea nitrogen fid-demm u analizi tal-awrina) hi rakkomandata qabel il-bidu tat-trattament, wara 3 u 6 xhur ta' trattament, kull 6 sa 12-il xahar wara dak il-perjodu, u kif indikat klinikament.

Hsara fil-fwied ikkawżata mill-mediċina, li tinkludi żieda fl-enzimi tal-fwied (≥ 3 tal-limitu normali tan-naħha ta' fuq (upper limit of normal, ULN)) u żieda fil-livelli totali tal-bilirubina (≥ 2 uLN) tista' tirriżulta mit-trattament b'dimethyl fumarate. Il-ħin li jibda jista' jkun dirett, diversi ġimġhat jew aktar. Il-fejqan tar-reazzjonijiet avversi gie osservat wara li t-trattament twaqqa. L-evalwazzjoni ta' aminotransferases tas-serum (eż. alanine aminotransferase (ALT), aspartate aminotransferase (AST)) u l-livelli totali tal-bilirubina huma rakkomandati qabel il-bidu tat-trattament u matul it-trattament, kif indikat klinikament.

Pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate jistgħu jiżviluppw limfopenija (ara sezzjoni 4.8). Qabel ma jinbeda t-trattament b'dimethyl fumarate, għadd shiħ kurrenti tad-demm, li jinkludi l-limfoċiti, irid jitwettaq.

Jekk jinstab li l-ġħadd tal-limfoċiti jkun taħt il-medda normali, evalwazzjoni bir-reqqa tal-kawżi possibbli għandha titlesta qabel il-bidu tat-trattament b'dimethyl fumarate. Dimethyl fumarate ma giex studjat f'pazjenti b'għadd baxx ta' limfoċiti li kien ježisti minn qabel u għandu jkun hemm kawtela meta pazjenti bħal dawn jiġu ttrattati. Dimethyl fumarate m'għandux jinbeda f'pazjenti li jkollhom limfopenija severa (għadd ta' limfoċiti $<0.5 \times 10^9/L$).

Wara li tinbeda t-terapija, l-ġħadd shiħ tad-demm, li jinkludi l-limfoċiti, irid jitwettaq kull 3 xhur.

Hi rakkodata viġilanza aħjar minħabba riskju ogħla ta' Lewkoenċefalopatija Multifokali Progressiva (PML) f'pazjenti b'limfopenija, kif ġej:

- Dimethyl fumarate għandu jitwaqqaf f'pazjenti b'limfopenija severa fit-tul (għadd ta' limfoċiti ta' $<0.5 \times 10^9/L$) li tippersisti għal aktar minn 6 xhur.
- F'pazjenti bi tnaqqis moderat sostnut fl-ġħadd ta' limfoċiti minn $\geq 0.5 \times 10^9/L$ għal $< 0.8 \times 10^9/L$ għal aktar minn 6 xhur, il-benefiċċju/riskju tat-trattament b'dimethyl fumarate għandu jerġa' jiġi evalwat.
- F'pazjenti b'għadd ta' limfoċiti li jkun taħt il-limitu tan-normal (*lower limit of normal*, LLN) definit mill-medda ta' referenza tal-laboratorju lokali, huwa rakkomandat li jsir monitoraġġ regolari tal-ġħadd shiħ ta' limfoċiti. Għandhom jiġu kkunsidrati fatturi addizzjonal li jistgħu jkomplu jżidu r-riskju individwali ta' PML (ara s-sottosezzjoni dwar il-PML hawn taħt).

L-ġħadd ta' limfoċiti għandu jiġi segwit sal-irkupru (ara sezzjoni 5.1.) Mal-irkupru u fl-assenza ta' għażiex alternativi ta' trattament, deciżjonijiet dwar jekk jergħax jibda dimethyl fumarate jew le wara li jkun twaqqa it-trattament, għandhom ikunu bbażati fuq ġudizzju kliniku.

Immaġni ta' riżonanza manjetika (MRI)

Qabel jinbeda t-trattament b'dimethyl fumarate, MRI fil-linja bażi għandha tkun disponibbli (normalment fi żmien 3 xhur) bhala referenza. Il-ħtieġa għal skannjar MRI addizzjonal għandha tīgħi kkunsidrata skont ir- rakkomandazzjonijiet nazzjonali u lokali. Immaġni MRI jistgħu jiġi kkunsidrati bhala parti minn vigilanza miżjud f'pazjenti kkunsidrati li huma f'riskju akbar ta' PML. F'każ ta' suspett kliniku ta' PML, l-MRI għandha titwettaq immedjatamente għal skopijiet dijanostici.

Lewkoenċefalopatija Multifokali Progressiva (PML)

PML għiex irappurtata f'pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate (ara sezzjoni 4.8). PML hi infejjzjoni opportunista kkawżata mill-John-Cunningham virus (JCV), li tista' tkun fatali jew tirriżulta f'diżabilità severa.

Seħħew każijiet ta' PML b'dimethyl fumarate u prodotti medicinali oħrajn li fihom fumarates fl-isfond ta' limfopenija (għadd ta' limfoċiti taħt LLN). Limfopenija moderata sa severa u fit-tul tidher li żżid ir-riskju ta' PML b'dimethyl fumarate, minkejja dan, ir-riskju ma jistax jiġi eskluż f'pazjenti b'limfopenija ħafifa.

Fatturi addizzjonal li jistgħu jikkontribwixxu għal riskju oħħla ta' PML fil-kuntest ta' limfopenja huma:

- it-tul ta' żmien tat-terapija b'dimethyl fumarate. Il-każijiet ta' PML seħħew bejn wieħed u ieħor wara sena sa 5 snin ta' trattament, għalkemm ir-relazzjoni eżatta mat-tul ta' żmien tat-trattament mhijiex magħrufa.
- tnaqqis kbir fl-ġħadd ta' ċelluli T CD4+ u speċjalment fl-ġħadd ta' ċelluli T CD8+, li huma importanti għad-difiża immunoloġika (ara sezzjoni 4.8), u
- trattament fil-passat b'terapija immunosoppressiva jew immunomodulatorja (ara hawn taħt).

It-tobba għandhom jevalwaw il-pazjenti tagħhom biex jiddeterminaw jekk is-sintomi humiex indikattivi ta' disfunzjoni newroloġika u, jekk ikun minnu, jaraw jekk dawn is-sintomi humiex tipiči ta' MS jew jekk possibbilment jindikaw PML.

Mal-ewwel sinjal jew sintomu li jissuġġerixxi PML, dimethyl fumarate għandu jitwaqqaf u għandhom jitwettqu evalwazzjonijiet dijanostici adattati, inkluż li jiġi ddeterminat JCV DNA fil-fluwidu cerebrospinali (*cerebrospinal fluid, CSF*) permezz ta' metodoloġija kwantitattiva ta' reazzjoni katina ta' polymerase (*polymerase chain reaction, PCR*). Is-sintomi ta' PML jistgħu jkunu simili għal rikaduta ta' MS. Sintomi tipiči assoċjati ma' PML huma ħafna, li jseħħu fuq perjodu ta' minn jiem sa ġimgħat, u jinkludu dghufija progressiva fuq naħha waħda tal-ġisem jew guffaġni tad-dirghajn/riglejn, disturbi fil-vista, u tibdil ta' kif wieħed jahseb, fil-memorja, u fl-orientazzjoni, li twassal għal konfużjoni u tibdil fil-personalitā. It-tobba għandhom b'mod partikolari joqogħdu attenti għal sintomi li jistgħu jissuġġerixxi PML u li l-pazjent jista' jkun ma jindunax bihom. Il-pazjenti għandhom ukoll jingħataw parir biex jgharrfu lis-sieħeb jew sieħba tagħhom jew lil min jieħu ħsiebhom dwar it-trattament li qed jieħdu, minħabba li huma jistgħu jidher minn jkunx konxju tagħhom.

PML tista' sseħħ biss fil-preżenza ta' infezzjoni b'JCV. Wieħed għandu jikkunsidra li l-influwenza tal-limfopenja fuq il-preċiżjoni tal-it-testjar għal antikorpi kontra JCV fis-serum ma għetx studjata f'pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate. Wieħed għandu jinnota wkoll li test tal-antikorpi kontra JCV b'riżultat negattiv (fil-preżenza ta' għadd normali ta' limfoċċi) ma jipprekludix il-possibbiltà ta' infezzjoni sussegwenti b'JCV.

Jekk pazjent jiżviluppa PML, dimethyl fumarate għandu jitwaqqaf b'mod permanenti.

Trattament fil-passat b'terapiji immunosoppressivi jew immunomodulanti

Ma twettqux studji biex jevalwaw l-effiċċa ja s-sigurtà ta' dimethyl fumarate meta l-pazjenti jaqilbu minn terapiji oħrajn li jimmodifikaw il-marda, għal dimethyl fumarate. Il-kontribuzzjoni ta' terapija immunosoppressiva fil-passat ghall-iż-żvilupp ta' PML f'pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate hi possibbli.

Seħħew każijiet ta' PML f'pazjenti li kienu gew ittrattati b'natalizumab preċedentement, li għalihi PML huwa riskju stabbilit. It-tobba għandhom ikunu konxji li każijiet ta' PML li jseħħu wara t-twaqqif ricent i-natalizumab jista' jkun li m'għandhomx limfopenja.

Barra minn dan, il-maġġoranza ta' każijiet ta' PML ikkonfermati b'dimethyl fumarate seħħew f'pazjenti li kienu hadu trattament immunomodulatorju preċedentement.

Meta l-pazjenti jaqilbu minn terapiji oħrajn li jimmodifikaw il-marda, għal dimethyl fumarate, il-*half-life* u l-mod ta' azzjoni tat-terapija l-oħra, għandhom jiġu kkunsidrat sabiex jiġi evitat effett immuni addittiv filwaqt li fl-istess hin jiġi jitnaqqas ir-riskju tal-attivazzjoni mill-ġdid tal-marda ta' MS. Għadd shiħ tad-demm hu rakkomandat qabel ma jinbeda dimethyl fumarate u b'mod regolari matul it-trattament (ara testijiet tad-Demm/laboratorju hawn fuq).

Indeboliment sever tal-kliewi u tal-fwied

Minħabba li Dimethyl fumarate ma ġiex studjat f'pazjenti b'indeboliment sever tal-kliewi jew indeboliment sever tal-fwied, għandha tintuża kawtela f'dawn il-pazjenti (ara sezzjoni 4.2).

Mard gastrointestinali sever attiv

Dimethyl fumarate ma ġiex studjat f'pazjenti b'mard gastrointestinali sever attiv u għalhekk għandha tintuża kawtela f'dawn il-pazjenti.

Fwawar

Fil-provi kliniči, 34% tal-pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate kellhom il-fwawar. Fil-maġgoranza tal-pazjenti li kellhom il-fwawar, dawn kienu ħief jew moderati fis-severità. *Data* minn studji fuq voluntiera b'saħħithom tissuġġerixxi li hu probabbli li l-fwawar assoċjati ma' dimethyl fumarate jkunu medjati minn prostaglandin. Kors qasir ta' trattament b'75 mg acetylsalicylic acid mhux b'kisja enterika jista' jkun ta' beneficiċju f'pazjenti affettwati minn fwawar intollerabbi (ara sezzjoni 4.5). F'żewġ studji fuq voluntiera b'saħħithom, l-okkorrenza u s-severità ta' fwawar matul il-perjodu tad-dožaġġ tnaqqset.

Fil-provi kliniči, 3 pazjenti minn total ta' 2,560 pazjent ittrattat b'dimethyl fumarate kellhom sintomi ta' fwawar serji li probabbli kienu sensittività eċċessiva jew reazzjonijiet ana fil-lattojdi. Dawn l-avvenimenti ma kinux ta' periklu għall-ħajja, iżda wasslu biex il-pazjenti ddaħħlu l-isptar. Dawk li jagħtu riċetta u l-pazjenti għandhom ikunu konxji minn din il-possibbiltà f'każ ta' reazzjonijiet severi ta' fwawar (ara sezzjoni 4.2, 4.5 u 4.8).

Reazzjonijiet anafilattiċi

Kažiġiet ta' anafilassi/reazzjoni anafilattojde ġew irrappurtati wara l-ghoti ta' dimethyl fumarate fl-ambitu ta' wara t-tqegħid fis-suq. Is-sintomi jistgħu jinkludu dispnea, ipossija (*hypoxia*), pressjoni għolja, angjoedema, raxx jew urtikarja. Il-mekkaniżmu ta' anafilassi kkawżata minn dimethyl fumarate muwiex magħruf. Dawn ir-reazzjonijiet generalment iseħħu wara l-ewwel doža, iżda jistgħu jseħħu wkoll fi kwalunkwe ħin matul it-trattament, u jistgħu jkunu serji u ta' theddida għall-ħajja. Il-pazjenti għandhom jingħataw parir biex ma jkomplux jieħdu dimethyl fumarate u jfittxu trattament mediku immedja jekk ikollhom sinjalji jew sintomi ta' anafilassi. It-trattament m'għandux jerġa' jinbeda (ara sezzjoni 4.8).

Infezzjonijiet

Fi studji ta' fażi III ikkontrollati bi plaċebo, l-inċidenza ta' infezzjonijiet (60% kontra 58%) u infezzjonijiet serji (2% kontra 2%) kienet simili f'pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate jew plaċebo, rispettivament. Madanakollu, minħabba l-propretajiet immunomodulatorji ta' dimethyl fumarate (ara sezzjoni 5.1), jekk pazjent jiżviluppa infezzjoni serja, is-sospensijsi tat-trattament b'dimethyl fumarate għandha tigħiġi kkunsidrata u l-benefiċċji u r-riskji għandhom jiġu evalwati mill-ġdid qabel il-bidu mill-ġdid tat-terapija. Pazjenti li jkunu qegħdin jirċievu dimethyl fumarate għandhom jingħataw istruzzjonijiet biex jirrappurtaw sintomi ta' infezzjonijiet lil tabib. Pazjenti b'infezzjonijiet serji m'għandhomx jibdew it-trattament b'dimethyl fumarate sakemm l-infezzjoni(jiet) ifiequ.

Ma kien hemm l-ebda żieda fl-inċidenza ta' infezzjonijiet serji osservata f'pazjenti b'għadd ta' limfociti ta' $< 0.8 \times 10^9/L$ jew $< 0.5 \times 10^9/L$ (ara sezzjoni 4.8). Jekk it-terapija titkompla fil-preżenza ta' limfopenija fit-tul moderata sa severa, ir-riskju ta' infezzjoni opportunistika, li tinkludi PML, ma jistax jiġi eskluż (ara sezzjoni 4.4 sottosezzjoni PML).

Infezzjonijiet ta' herpes zoster

Seħħew kažiġiet ta' herpes zoster b'dimethyl fumarate. Il-maġgoranza tal-kažiġiet ma kinux serji, iżda, ġew irrappurtati kažiġiet serji, li jinkludu herpes zoster mifruxa, herpes zoster oftalmika, herpes zoster

oticus, infezzjoni newrologika b'herpes zoster, herpes zoster meningoencefalite, u herpes zoster meningōmijelite. Dawn l-avvenimenti jistgħu jseħħu fi kwalunkwe hin matul it-trattament. Wieħed għandu jimmonitorja l-pazjenti li qed jieħdu dimethyl fumarate għal sinjali u sintomi ta' herpes zoster specjalment meta tiġi rrappurtata limfocitopenija fl-istess hin. Jekk isseħħ herpes zoster, għandu jingħata t-trattament xieraq għal herpes zoster. Ikkunsidra t-twaqqif tat-trattament b'dimethyl fumarate f'pazjenti b'infezzjonijiet serji sakemm l-infezzjoni tfieg (ara sezzjoni 4.8).

Bidu tat-trattament

It-trattament b'dimethyl fumarate għandu jinbeda b'mod gradwali biex inaqqa l-okkorrenza ta' fwawar u reazzjonijiet avversi gastrointestinali (ara sezzjoni 4.2).

Sindrome ta' Fanconi

Kažijiet tas-sindrome ta' Fanconi gew irrapportati għal prodott medicinali li fih dimethyl fumarate flimkien ma' fumaric acid esters oħra. Dijanjosi bikrija tas-sindrome ta' Fanconi u t-twaqqif tat-trattament b'dimethyl fumarate huma importanti sabiex jiġi evitat il-bidu ta' indeboliment tal-kliewi u l-osteomalacia, minħabba li s-sindrome normalment ikun riversibbli. L-iktar sinjali importanti huma proteinurija, glukosurja (b'livelli normali ta' zokkor fid-demm), iperaminoakidurja u fosfaturija (possibbilm fl-istess hin ma' ipofosfatemija). Il-progressjoni tista' tinvolvi sintomi bħal poliurijs, polidipsija u dghufija prossimali fil-muskoli. F'kažijiet rari jistgħu jseħħu osteomalacia ipofosfatemika b'uġi fl-ghadha mhux lokalizzat, livelli għolja ta' alkaline phosphatase fis-serum u ksur ta' stress. Fuq kolloks, is-sindrome ta' Fanconi jista' jseħħu mingħajr livelli għolja ta' krejatinina jew rata baxxa ta' filtrazzjoni glomerulari. Fil-każ ta' sintomi mhux ċari, is-sindrome ta' Fanconi għandu jiġi kkunsidrat u għandhom jitwettqu l-eżamijiet adattati.

Popolazzjoni pedjatrika

Il-profil tas-sigurtà f'pazjenti pedjatriċi huwa kwalitativament simili meta mqabbel mal-adulti u għalhekk it-twissijiet u l-prekawzjonijiet japplikaw ukoll għall-pazjenti pedjatriċi. Għal differenzi kwantitattivi fil-profil tas-sigurtà ara sezzjoni 4.8.

Is-sigurtà fit-tul ta' dimethyl fumarate fil-popolazzjoni pedjatrika għadha ma ġietx determinata s'issa.

Sodium

Dan il-prodott medicinali fih angas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull kapsula iebsa gastrorezistenti, jiġifieri essenzjalment “nieles mis-sodium”.

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

Dimethyl fumarate ma' ġiex studjat flimkien ma' terapiji antineoplastici jew immunosoppressivi u għalhekk għandha tintuża kawtela matul l-għoti fl-istess hin. Fi studji klinici dwar sklerozi multipla, it-trattament fl-istess hin ta' rikaduti b'kors qasir ta' kortikosterojdi ġol-vini ma' ġiex assoċjat ma' żieda klinikament rilevanti ta' infezzjoni.

L-ghoti fl-istess hin ta' tilqim mhux ħaj skont l-iskedi nazzjonali tat-tilqim, jista' jiġi kkunsidrat waqt it-terapija b'dimethyl fumarate. Fi studju kliniku li kien jinvolvi total ta' 71 pazjent bi sklerozi multipla li thatti u tirkadi, pazjenti fuq dimethyl fumarate 240 mg darbtejn kuljum għal mill-inqas 6 xhur (n=38) jew non-pegylated interferon għal mill-inqas 3 xhur (n=33), holqu respons immuni komparabbli (definit bhala żieda ta' ≥ 2 darbiet aktar mit-titru ta' qabel it-tilqima sat-titru wara t-tilqima) għat-toxoid tat-tetnu (recall antigen) u tilqima konjugata polysaccharide C meningokakkali (neoantigen), filwaqt li r-rispons immuni għal serotipi differenti ta' tilqima polysaccharide pnevmokakkali 23-valent mhux konjugata (antiġen indipendentni taċ-ċelluli T) varja fiż-żewġ gruppji ta' trattament. Rispons immuni pozittiv definit bhala żieda ta' ≥ 4 darbiet fit-titru tal-antikorpi għat-tliet tilqimiet, inkiseb minn inqas individwi fiż-żewġ gruppji ta' trattament. Differenzi numerici żgħar fir-rispons għat-toxoid tat-tetnu u polysaccharide ta' serotip 3 pnevmokakkali gew osservati favur non-

pegylated interferon.

M'hemmx *data* klinika dwar l-effikaċja u s-sigurtà ta' tilqim ħaj attenwat f'pazjenti li jkunu qed jieħdu dimethyl fumarate. Tilqim ħaj jista' jikkawża żieda fir-riskju ta' infezzjoni klinika u m'għandux jingħata lil pazjenti trattati b'dimethyl fumarate ħlief jekk, f'każijiet eċċeżzjonali, dan ir-riskju potenzjali jiġi kkunsidrat li jingħeleb mir-riskju għall-individwu li ma jingħatax it-tilqima.

Matul it-trattament b'dimethyl fumarate, l-użu fl-istess ħin ta' derivattivi oħrajn ta' fumaric acid (topiku jew sistemiku) għandu jiġi evitat.

Fil-bnedmin, dimethyl fumarate jiġi metabolizzat b'mod estensiv permezz ta' esterases qabel jilhaq iċ-ċirkolazzjoni sistemika u metabolizmu addizzjonali jseħħi permezz taċ-ċiklu ta' tricarboxylic acid, mingħajr ebda involviment tas-sistema ta' citoż krom P450 (CYP). Riskji potenzjali ta' interazzjonijiet tal-mediċina ma gewx identifikati minn studji *in vitro* dwar inibizzjoni ta' CYP u studji ta' induzzjoni, studju dwar p-glikoproteina, jew studji dwar it-twaħħil mal-proteini ta' dimethyl fumarate u monomethyl fumarate (metabolit primarju ta' dimethyl fumarate).

Prodotti mediċinali komunement użati f'pazjenti bi sklerozi multipla, interferon beta-1a u glatiramer acetate mogħtija għol-muskoli, kienu klinikament ittestjati għal interazzjonijiet potenzjali ma' dimethyl fumarate u ma bidlux il-profil farmakokinetiku ta' dimethyl fumarate.

Evidenza minn studji fuq volontiera b'saħħithom tissuġgerixxi li hu probabbli li fwawar assoċjati ma' dimethyl fumarate jkunu medjati minn prostaglandin. F'żewg studji fuq volontiera b'saħħithom, l-ghoti ta' 325 mg (jew ekwivalenti) ta' acetylsalicylic acid pilloli mhux b'kisja enterika, 30 minuta qabel dimethyl fumarate, dožaġġ fuq perjodu ta' 4 ijiem u fuq perjodu ta' 4 ġimħat, rispettivament, ma bidlx il-profil farmakokinetiku ta' dimethyl fumarate. Riskji potenzjali assoċjati mat-terapija b'acetylsalicylic acid għandhom jiġu kkunsidrat qabel l-ghoti flimkien ma' dimethyl fumarate f'pazjenti b'MS li tirkadi u tbatti. L-użu fit-tul (>4 ġimħat) kontinwu ta' acetylsalicylic acid ma ġiex studjat (ara sezzjonijiet 4.4 u 4.8).

Terapija fl-istess ħin bi prodotti mediċinali nefrotossici (bħal aminoglycosides, dijureticci, mediċini antinfammatorji nonsteroidali jew lithium) jista' jżid il-potenzjal ta' reazzjonijiet avversi tal-kliewi (eż. proteinurija ara sezzjoni 4.8) f'pazjenti li jkunu qed jieħdu dimethyl fumarate (ara sezzjoni 4.4 Testijiet tal-laboratorju/demm).

Il-konsum ta' ammonti moderati ta' alkohol ma bidlux l-esponenti għal dimethyl fumarate u ma kienx assoċjat ma' żieda fir-reazzjonijiet avversi. Il-konsum ta' kwantitajiet kbar ta' xorb alkoholiku qawwi (iktar minn 30% ta' alkohol skont il-volum) għandu jiġi evitat sa siegħa wara li jittieħed dimethyl fumarate, għax l-alkohol jista' jwassal għal żieda fil-frekwenza ta' reazzjonijiet avversi gastrointestinali.

Studji dwar induzzjoni ta' CYP *in vitro* ma wrewx interazzjoni bejn dimethyl fumarate u kontraċettivi orali. Fi studju *in vivo*, l-ghoti flimkien ta' dimethyl fumarate ma' kontraċettiv orali kombinat (norgestimat u ethinyl estradiol) ma kkawża l-ebda bidla rilevanti fl-esponenti tal-kontraċettiv orali.

Ma saru l-ebda studji dwar l-interazzjoni b'kontraċettivi orali li jkun fihom progestogens oħrajn, madankollu, effett ta' dimethyl fumarate fuq l-esponenti tagħhom mhuwiex mistenni.

Popolazzjoni pedjatrika

Studji ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Tqala

M'hemmx *data* jew hemm *data* limitata dwar l-użu ta' dimethyl fumarate f'nisa tqal. Studji f'annimali

wrew effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva (ara 5.3). Dimethyl fumarate mhux irrikkmandat waqt it-tqala u fin-nisa li jistgħu joħorgu tqal li mhumiex jużaw kontraċettivi adattati (ara sezzjoni 4.5). Dimethyl fumarate Teva għandu jintuża biss waqt it-tqala jekk ikun meħtieg b'mod ċar u jekk il-benefiċċju potenzjali jiġiustifika r-riskju potenzjali lill-fetu.

Treddiġ

Mhux magħruf jekk dimethyl fumarate jew il-metaboliti tiegħu jiġi eliminati mill-ħalib tas-sider tal-bniedem. Ir-riskju għat-trabi tat-tweliż mhux eskluż. Għandha tittieħed deċiżjoni jekk il-mara twaqqafx it-treddiġ jew twaqqafx it-trattament b'Dimethyl fumarate Teva. wara li jigi kkunsidrat il-benefiċċju ta' treddiġ għat-tarbija u l-benefiċċju tat-trattament għall-mara.

Fertility

M'hemm l-ebda *data* klinika dwar l-effetti ta' dimethyl fumarate fuq il-fertility tal-bniedem. *Data* minn studji ta' qabel l-użu kliniku ma tissuġġerixx li dimethyl fumarate sejkun assoċjat ma' żieda fir-riskju ta' fertility mnaqqsa (ara sezzjoni 5.3).

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Dimethyl fumarate Teva m'għandu l-ebda effett jew fit li xejn għandu effett fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni. Ma sarux studji fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni iżda l-ebda effetti li potenjalment jinfluwenzaw din il-ħila ma nstabu li huma märbuta ma' dimethyl fumarate fl-istudji kliniči.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

L-iktar reazzjonijiet avversi komuni (incidenza ta' $\geq 10\%$) għal pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate kien fuwar u avvenimenti gastrointestinali (i.e. dijarea, dardir, ugiġi addominali, ugiġi addominali fin-naha ta' fuq). Fwawar u avvenimenti gastrointestinali għandhom tendenza li jibdew kmieni fil-kors ta' trattament (primarjament matul l-ewwel xahar) u f'pazjenti li jkollhom avvenimenti ta' fwawar u gastrointestinali, dawn l-avvenimenti jistgħu jseħħu b'mod intermittenti matul it-trattament b'dimethyl fumarate. L-iktar reazzjonijiet avversi rrappurtati b'mod komuni li wasslu għat-twaqqif tat-trattament (incidenza ta' $> 1\%$) f'pazjenti trattati b'dimethyl fumarate kien fuwar (3%) u avvenimenti gastrointestinali (4%).

Fi studji kliniči kkontrollati bi plaċebo u mhux ikkontrollati, total ta' 2,513-il pazjent irċivew dimethyl fumarate għal perjodi sa 12-il sena b'espontenit totali ekwivalenti għal 11,318-il sena ta' persunai. Total ta' 1,169 pazjent irċivew mill-inqas 5 snin ta' trattament b'dimethyl fumarate, u 426 pazjent irċivew mill-inqas 10 snin ta' trattament b'dimethyl fumarate. L-esperjenza fi provi kliniči mhux ikkontrollati hi konsistenti mal-esperjenza fil-provi kliniči kkontrollati bi plaċebo.

Sommarju tabulat ta' reazzjonijiet avversi

Ir-reazzjonijiet avversi osservati fi studji kliniči, studji dwar is-sigurtà ta' wara l-awtorizzazzjoni u rapporti spontanji, qed jiġi pprezentati fit-tabella ta' hawn taħt.

Ir-reazzjonijiet avversi huma pprezentati bħala termini ppreferuti MedDRA taħt is-Sistema tal-Klassifika tal-Organī MedDRA. L-incidenza tar-reazzjonijiet avversi hawn taħt hija expressa skont il-kategoriji li ġejjin:

- 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 tal-frekwenza)

Sistema tal-Klassifika tal-Organji MedDRA	Reazzjoni avversa	Kategorija ta' frekwenza
Infezzjonijiet u infestazzjonijiet	Gastroenterite	Komuni
	Lewkoenċefalopatija multifokali progressiva (PML)	Mhux magħruf
	Herpes zoster	Mhux magħruf
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	Limfopenija	Komuni
	Lewkopenija	Komuni
	Tromboċitopenija	Mhux komuni
Disturbi fis-sistema immuni	Sensittività eċċessiva	Mhux komuni
	Anafilassi	Mhux magħruf
	Dispnea	Mhux magħruf
	Ipossija (<i>hypoxia</i>)	Mhux magħruf
	Pressjoni għolja	Mhux magħruf
	Angojoedema	Mhux magħruf
Disturbi fis-sistema nervuža	Sensazzjoni ta' ħruq	Komuni
Disturbi vaskulari	Fwawar	Komuni ħafna
	Fwawar jaħarqu	Komuni
Disturbi respiratorji, toraċiċi u medjastinali	Rinorrea	Mhux magħruf
Disturbi gastro-intestinali	Dijarea	Komuni ħafna
	Dardir	Komuni ħafna
	Ugħiġ addominali fin-naha ta' fuq	Komuni ħafna
	Ugħiġ addominali	Komuni ħafna
	Rimettar	Komuni
	Dispepsja	Komuni
	Gastrite	Komuni
	Disturbi gastro-intestinali	Komuni
Disturbi fil-fwied u fil-marrara	Żieda f'aspartate aminotransferase	Komuni
	Żieda f'alanine aminotransferase	Komuni
	Hsara fil-fwied ikkawżata mill-medċicina	Mhux magħruf
Disturbi fil-ġilda u fit-tessut ta' taħt il-ġilda	Hakk tal-ġilda	Komuni
	Raxx	Komuni
	Eritema	Komuni
	Alopecja	Komuni
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja	Proteinurija	Komuni
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	Thoss is-shana	Komuni
Investigazzjonijiet	Ketoni mkejla fl-awrina	Komuni ħafna
	Tinstab l-albumina fl-awrina	Komuni
	Tnaqqis fl-ghadd ta' ċelluli tad-demm bojod	Komuni

Deskrizzjoni ta' reazzjoni avversi magħżula

Fwawar

Fi studji kkontrollati bi plaċebo, l-inċidenza ta' fwawar (34% kontra 4%) u fwawar jaħarqu (7% kontra

2%) ždiedet f'pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate meta mqabbla ma' plačebo, rispettivament. Il-fwawar normalment huma deskritti bħala fwawar jew fwawar jaħarqu, iżda jistgħu jinkludu avvenimenti oħrajn (eż. shana, ħmura, hakk, u sensazzjoni ta' hrūq). Avvenimenti ta' fwawar għandhom tendenza li jibdew kmieni fil-kors ta' trattament (primarjament matul l-ewwel xahar) u f'pazjenti li jkollhom il-fwawar, dawn l-avvenimenti jistgħu jkomplu jseħħu b'mod intermittenti matul it-trattament b'dimethyl fumarate. F'pazjenti bi fwawar, il-maġgoranza kellhom avvenimenti ta' fwawar li kienu ħief jew moderati fis-severità. B'kollo, 3% tal-pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate waqqfu t-trattament minħabba l-fwawar. L-inċidenza ta' fwawar serji li jistgħu jkunu kkaratterizzati minn eritema ġeneralizzata, raxx u/jew hakk tal-ġilda ġiet osservata f'inqas minn 1% tal-pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate (ara sezzjonijiet 4.2, 4.4 u 4.5).

Gastrointestinali

L-inċidenza ta' avvenimenti gastrointestinali (eż. dijarea [14% kontra 10%], dardir [12% kontra 9%], ugiġi addominali fin-naħha ta' fuq [10% kontra 6%], ugiġi addominali [9% kontra 4%], rimettar [8% kontra 5%] u dispepsja [5% kontra 3%]) ždiedet f'pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate meta mqabbla mal-plačebo, rispettivament. Avvenimenti gastrointestinali għandhom tendenza li jibdew kmieni fil-kors ta' trattament (primarjament matul l-ewwel xahar) u f'pazjenti li jkollhom avvenimenti gastrointestinali, dawn l-avvenimenti jistgħu jkomplu jseħħu b'mod intermittenti matul it-trattament b'dimethyl fumarate. Fil-maġgoranza tal-pazjenti li kellhom avvenimenti gastrointestinali, dawn kienu ħief jew moderati fis-severità. Erba' fil-mija (4%) tal-pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate waqqfu t-trattament minħabba avvenimenti gastrointestinali. L-inċidenza ta' avvenimenti gastrointestinali serji, li jinkludu gastroenterite u gastrite, ġiet osservata f'1% tal-pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate (ara sezzjoni 4.2).

Funzjoni tal-fwied

Fuq il-baži ta' studji kkontrollati bi plačebo, il-maġgoranza ta' pazjenti biż-żidiet kellhom transaminases tal-fwied li kienu <3 darbiet il-limitu ta' fuq tan-normal (ULN). Iż-żieda fl-inċidenza ta' żidiet fit-transaminases tal-fwied f'pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate meta mqabbla mal-plačebo ġiet osservata primarjament matul l-ewwel 6 xhur ta' trattament. Żidiet ta' alanine aminotransferase u aspartate aminotransferase li kienu ≥3 darbiet il-ULN, rispettivament, ġew osservati f'5% u 2% tal-pazjenti ttrattati bi plačebo u f'6% u 2% tal-pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate. It-twaqqif tat-trattament minħabba transaminases tal-fwied għolja kien ta' < 1% u kien simili f'pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate jew plačebo. Żidiet fit-transaminases ta' ≥ 3 darbiet tal-ULN b'żidiet fl-istess hin fil-bilirubina totali ta' > 2 darbtejn tal-ULN, ma kinux osservati fl-istudji kkontrollati bi plačebo.

Iż-żieda tal-enzimi tal-fwied u każijiet ta' hsara fil-fwied ikkawżata mill-mediċina (żidiet fit-transaminases ta' ≥ 3 darbiet tal-ULN b'żidiet fl-istess hin fil-bilirubina totali ta' >2 darbtejn tal-ULN), ġew irappurtati fl-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq wara l-ghoti ta' dimethyl fumarate, li fiequ meta twaqqaf it-trattament.

Limfopenija

Fl-istudji kkontrollati bi plačebo, il-biċċa l-kbira tal-pazjenti (> 98%) kellhom valuri normali ta' limfociti qabel ma bdew it-trattament. Meta ġew ittrattati b'dimethyl fumarate, il-medja tal-ġhadd ta' limfociti naqset matul l-ewwel sena b'perjodu relativament stabbli sussegwenti. Bħala medja, l-ġhadd ta' limfociti naqas b'madwar 30% tal-valur fil-linja baži. Il-medja u l-medjan tal-ġhadd ta' limfociti baqghu fil-limiti normali. Għadd ta' limfociti ta' < 0.5 x 10⁹/L ġie osservat f'< 1% tal-pazjenti ttrattati bi plačebo u f'6% tal-pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate. Għadd ta' limfociti ta' < 0.2 x 10⁹/L ġie osservat f'1 pazjent ittrattat b'dimethyl fumarate u fl-ebda pazjent ittrattat bi plačebo.

Fi studji klinici (kemm kontrollati u mhux kontrollati), 41% tal-pazjenti li ngħataw trattament b'dimethyl fumarate kellhom limfopenija (definita f'dawn l-istudji bħala < 0.91 x 10⁹/L). Ġiet osservata limfopenija ħafifa (ġhadd ≥ 0.8 x 10⁹/L sa < 0.91 x 10⁹/L) f'28% tal-pazjenti; ġiet osservata limfopenija moderata (ġhadd ≥ 0.5 x 10⁹/L sa < 0.8 x 10⁹/L) li damet tipperisti għal mill-inqas sitt xhur f'11% tal-pazjenti; u ġiet osservata limfopenija severa (ġhadd < 0.5 x 10⁹/L) li damet

tippersisti għal mill-inqas sitt xħur fi 2% tal-pazjenti. Fil-grupp b'limfopenja severa, il-maġgoranza tal-ġħadd ta' limfociti baqa' $< 0.5 \times 10^9/L$ b'terapija kontinwa.

Barra minn hekk, fi studju prospettiv u mhux ikkontrollat ta' wara t-tqegħid fis-suq, f'għimgħa 48 tat-trattament b'dimethyl fumarate (n=185) iċ-ċelluli T CD4+ naqsu b'mod moderat (ġħadd $\geq 0.2 \times 10^9/L$ sa $< 0.4 \times 10^9/L$) jew sever ($< 0.2 \times 10^9/L$) f'sa 37% jew 6% tal-pazjenti, rispettivament, filwaqt li ċ-ċelluli T CD8+ naqsu b'mod aktar frekwenti b'sa 59% tal-pazjenti b'għadd ta' $< 0.2 \times 10^9/L$ u 25% tal-pazjenti b'għadd ta' $< 0.1 \times 10^9/L$. Fi studji kliniči kkontrollati u mhux ikkontrollati, pazjenti li waqqfu t-terapija b'dimethyl fumarate bl-ġħadd ta' limfociti taht il-limitu tan-naħha t'isfel tan-normal (*lower limit of normal*, LLN) kien mmonitorjati għall-irkupru fl-ġħadd ta' limfociti għal-LLN (ara sezzjoni 5.1).

Infezzjonijiet, inkluži PML u infezzjonijiet opportunistici

Ġew irappurtati każijiet ta' infezzjonijiet bil-virus John Cunningham (John Cunningham virus, JCV) li jikkawża Lewkoenċefalopatija Multifokali Progressiva (*Progressive Multifocal Leukoencephalopathy*, PML) b'dimethyl fumarate (ara sezzjoni 4.4). PML tista' tkun fatali jew tirriżulta f'dizabbiltà severa. F'wahda mill-provi kliniči, pazjent wieħed li kien qed jieħu dimethyl fumarate żviluppa PML fi sfond ta' limfopenja severa fit-tul (ġħadd ta' limfociti l-aktar $< 0.5 \times 10^9/L$ għal 3.5 snin), b'rizzultat fatali. Fl-ambitu ta' wara t-tqegħid fis-suq, il-PML seħhet ukoll fil-preżenza ta' limfopenja moderata u hafifa ($> 0.5 \times 10^9/L$ sa $< LLN$, kif definit mill-medda ta' referenza tal-laboratorju lokali).

F'diversi każijiet ta' PML fejn gew determinati l-kategoriji taċ-ċelluli T meta saret id-dijanjosi tal-PML, l-ġħadd taċ-ċelluli T CD8+ instab li kien naqas għal $< 0.1 \times 10^9/L$, filwaqt li t-tnaqqis fl-ġħadd taċ-ċelluli T CD4+ kien ivarja (minn < 0.05 sa $0.5 \times 10^9/L$) u kien jikkorrelata aktar mas-severità globali tal-limfopenja ($< 0.5 \times 10^9/L$ sa $< LLN$). B'konsegwenza ta' dan, il-proporzjon ta' CD4+/CD8+ żdied f'dawn il-pazjenti.

Limfopenja moderata sa severa u fit-tul tidher li żżid ir-riskju ta' PML b'dimethyl fumarate, minkejja dan, PML seħhet ukoll f'pazjenti b'limfopenja hafifa. Barra minn hekk, il-maġgoranza tal-każijiet tal-PML fl-ambitu ta' wara t-tqegħid fis-suq sehhew f'pazjenti li kellhom > 50 sena.

Ġew irappurtati infezzjonijiet ta' herpes zoster bl-użu ta' dimethyl fumarate. Fi studju ta' estensjoni fit-tul li għadu għaddej, li fih 1736 individwu b'MS qed jiġu ttrattati b'dimethyl fumarate, madwar 5% tal-individwi esperjenzaw awwement wieħed jew aktar ta' herpes zoster, li l-maġgoranza tagħhom kienu ħtief sa moderati fis-severità. Hafna individwi, inkluži dawk li esperjenzaw infezzjoni serja ta' herpes zoster, kellhom għadd ta' limfociti ogħla mil-limitu t'isfel tan-normal. Fil-maġgoranza tal-individwi li kellhom għadd ta' limfociti taħt l-LLN fl-istess hin, il-limfopenja kienet iklasifikata bhala moderata jew severa. Fl-ambitu ta' wara t-tqegħid fis-suq, il-maġgoranza tal-każijiet tal-infezzjoni ta' herpes zoster ma kinu serji u fiequ bit-trattament. Hemm data limitata disponibbli dwar l-ġħadd ta' limfociti assolut (*absolute lymphocyte count*, ALC) f'pazjenti b'infezzjoni ta' herpes zoster fl-ambitu ta' wara t-tqegħid fis-suq. Iżda, meta ġew irappurtati, hafna mill-pazjenti esperjenzaw limfopenja moderata ($\geq 0.5 \times 10^9/L$ sa $< 0.8 \times 10^9/L$) jew severa ($< 0.5 \times 10^9/L$ sa $0.2 \times 10^9/L$) (ara sezzjoni 4.4).

Anormalitajet fir-riżultati tat-testijiet tal-laboratorju

Fl-istudji kkontrollati bi plaċebo, il-kejl ta' ketoni fl-awrina (1+ jew iktar) kien ogħla f'pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate (45%) meta mqabbel mal-plaċebo (10%). L-ebda konsegwenzi kliniči negattivi ma ġew osservati fil-provi kliniči.

Il-livelli ta' 1,25-dihydroxyvitamin D naqsu fil-pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate meta mqabbla mal-plaċebo (medjan ta' tnaqqis perċentwali mil-linja bażi wara sentejn ta' 25% kontra 15%, rispettivament) u l-livelli tal-ormon tal-paratirojde (PTH) żdiedu fil-pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate meta mqabbla mal-plaċebo (medjan taż-żieda perċentwali mil-linja bażi wara sentejn ta' 29% kontra 15%, rispettivament). Il-medja tal-valuri għaż-żewġ parametri baqgħet fil-medda normali.

Żieda temporanja fil-medja tal-ġħadd ta' eosinofili ġiet osservata matul l-ewwel xahrejn tat-terapija.

Popolazzjoni pedjatrika

Fi prova ta' 96 ġimġha, *open label, randomised* u kkontrollata b'mod attiv f' pazjenti pedjatriċi b'RRMS b'età minn 10 snin sa anqas minn 18-il sena (120 mg darbejn kuljum għal 7 ijiem segwiti b'240 mg darbejn kuljum għall-bqija tat-trattament; popolazzjoni tal-istudju, n=78), il-profil tas-sigurtà f'pazjenti pedjatriċi deher simili għal dak osservat qabel f'pazjenti adulti.

Id-disinn tal-prova klinika pedjatrika kien differenti mill-provi klinici kkontrollati bi placebo fl-adulti. Għalhekk, kontribuzzjoni tad-disinn tal-prova klinika għal differenzi numerici fir-reazzjonijiet avversi bejn il-popolazzjoni jiet pedjatriċi u adulti, ma tistax tiġi eskuża.

L-avvenimenti avversi li ġejjin kienu rrappurtati b'mod aktar frekwenti ($\geq 10\%$) fil-popolazzjoni pedjatrika milli fil-popolazzjoni adulta:

- Ġiet irrapportata wġiġi ta' ras fi 28% tal-pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate kontra 36% f'pazjenti ttrattati b'interferon beta-1a.
- Ĝew irrapportati disturbi gastrointestinali f'74% tal-pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate kontra 31% f'pazjenti ttrattati b'interferon beta-1a. Fosthom, dawk li gew irrapportati l-aktar b'dimethyl fumarate kienu wġiġi addominali u rimettar.
- Ĝew irrapportati disturbi respiratorji, toraċċi u medjastinali fi 32% tal-pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate kontra 11% f'pazjenti ttrattati b'interferon beta-1a. Fosthom, dawk li ġew irrapportati l-aktar b'dimethyl fumarate kienu wġiġi orofaringeali u sogħla.
- Ġiet irrapportata dismenorrea fi 17% tal-pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate kontra 7% tal-pazjenti ttrattati b'interferon beta-1a.

Fi studju żgħir mhux ikkontrollat li dam 24 ġimġha, *open-label*, f'pazjenti pedjatriċi b'RRMS li kellhom minn 13 sa 17-il sena (120 mg darbejn kuljum għal 7 ijiem, segwiti minn 240 mg darbejn kuljum għall-bqija tat-trattament; popolazzjoni tas-sigurtà, n=22), segwit minn studju ta' estensjoni ta' 96 ġimġha (240 mg darbejn kuljum; popolazzjoni tas-sigurtà n=20) il-profil tas-sigurtà deher simili għal dak osservat f'pazjenti adulti.

Id-data disponibbli fi tfal ta' bejn 10 u 12-il sena hija limitata. Is-sigurtà u l-effikaċja ta' dimethyl fumarate fit-tfal ta' inqas minn 10 snin għadhom ma ġewx determinati s'issa.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

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

4.9 Doža eċċessiva

Każijiet ta' doža eċċessiva ġew irrapportati b'dimethyl fumarate. Is-sintomi deskritti f'dawn il-każijiet kienu konsistenti mal-profil ta' reazzjonijiet avversi magħrufa ta' dimethyl fumarate. M'hemm l-ebda interventi terapeutici magħrufa biex itejbu l-eliminazzjoni ta' dimethyl fumarate, u lanqas m'hemm antidot magħruf. Fil-każ ta' doža eċċessiva, hu rakkomandat li jinbeda trattament ta' appoġġ sintomatiku, kif indikat klinikament.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapeutika: Immunosoppressanti, immunosoppressanti oħra, Kodiċi ATC: L04AX07

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Il-mekkaniżmu li permezz tiegħu dimethyl fumarate jeżercita l-effetti terapewtiċi fi sklerozi multipla mhuwiex mifhum b'mod shiħ. Studji ta' qabel l-użu kliniku jindikaw li r-risponsi farmakodinamici ta' dimethyl fumarate jidhru li jiġu medjati primarjament permezz tal-attivazzjoni tal-passaġġ traskrizzjonal tal-fattur Nukleari (erythroid-derived 2)-like 2 (Nrf2). Intwera li dimethyl fumarate jirregola 'l fuq ġeni antiossidanti dipendenti fuq Nrf2 fil-pazjenti (eż. NAD(P)H dehydrogenase, quinone 1; [NQO1]).

Effetti farmakodinamici

Effetti fuq is-sistema immuni

Fi studji kliniči ta' qabel l-użu kliniku u fi studji kliniči, dimethyl fumarate wera propjetajiet kontra l-infjammazzjoni u immunomodulatorji. Dimethyl fumarate u monomethyl fumarate, il-metabolit primarju ta' dimethyl fumarate, naqqas b'mod sinifikanti l-attivazzjoni taċ-ċelluli immuni u l-ħruġ sussegwenti ta' cytokines proinfjammatorji b'risposta għal stimuli infjammatorji f'mudelli ta' qabel l-użu kliniku. Fi studji kliniči f'pazjenti bi psorjas, dimethyl fumarate affettwata l-fenotipi tal-limfoċi permezz ta' regolazzjoni 'l ifsel ta' profili ta' cytokine proinfjammatorji (T_{H1} , T_{H17}), u għandu tendenza lejn il-produzzjoni kontra l-infjammazzjoni (T_{H2}). Dimethyl fumarate wera attività terapewtika f'mudelli multipli ta' hsara infjammatorja u newroinfjammatorja. Fi studji ta' Faži 3 f'pazjenti b'MS (DEFINE, CONFIRM u ENDORSE), meta kien hemm trattament b'dimethyl fumarate, il-medja tal-ghadd ta' limfoċi naqas bħala medja b'madwar 30% mill-valur fil-linjal baži tagħhom matul l-ewwel sena b'perjodu relattivament stabbli sussegwenti. F'dawn l-istudji, pazjenti li waqqfu t-terapija b'dimethyl fumarate bl-ghadd ta' limfociti taħt il-limitu tan-naħha t'isfel tan-normal (LLN, 910 ċellula/mm³) kienu mmonitorjati għall-irkupru fl-ghadd ta' limfociti għal-LLN.

Figura 1 turi l-proporzjon ta' pazjenti stmati li laħqu l-LLN abbażi tal-metodu Kaplan-Meier mingħajr limfopenija severa fit-tul. Il-linjal baži tal-irkupru (RBL, *recovery baseline*) kienet definita bħala l-ahħar ALC waqt it-trattament qabel it-twaqqif ta' dimethyl fumarate. Il-proporzjon stmat ta' pazjenti li rkupraw għal LLN ($ALC \geq 0.9 \times 10^9/L$) f'Gimħa 12 u Ĝimħa 24 li kellhom limfopenija ħafifa, moderata, jew severa fir-RBL huma pprezentati f'Tabella 1, Tabella 2, u Tabella 3 b'intervalli tal-kunfidenza ta' 95% li jseħħu f'kull punt ta' sett partikolari. L-iżball standard tal-istimatur tal-funzjoni tas-sopravivenza ta' Kaplan-Meier huwa kkomputat bl-użu tal-formola ta' Greenwood.

Figura 1: Metodu Kaplan-Meier; Proporzjon ta' Pazjenti bi Rkupru għal LLN ta' ≥ 910 ċellula/mm³ mil-Linjal Baži tal-Irkupru (RBL)

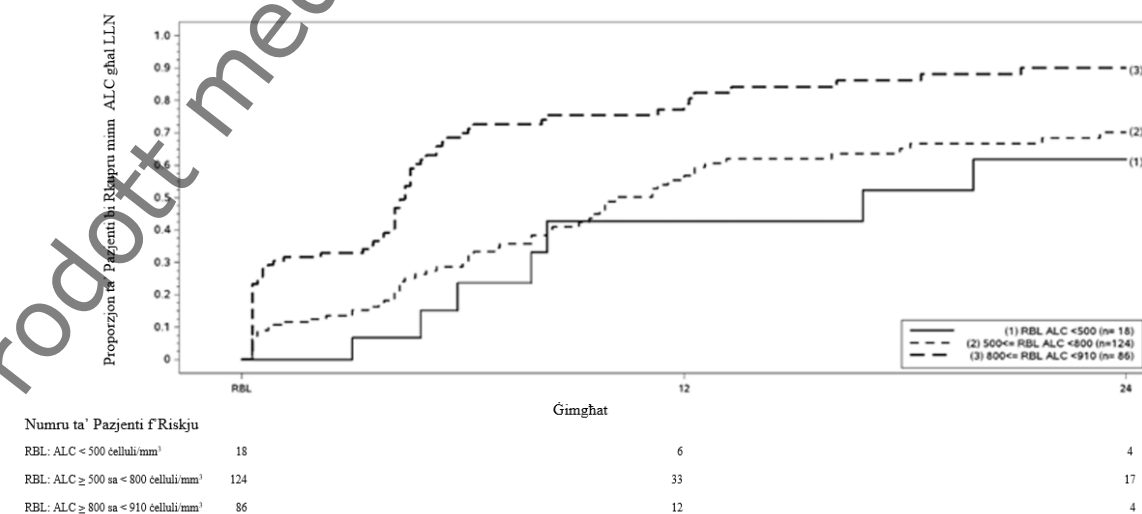


Tabella 1: Metodu Kaplan-Meier; Proporzjon ta' pazjenti stmati li laħqu LLN, limfopenija hafifa fil-linja baži tal-irkupru (RBL), minbarra pazjenti b'limfopenija severa fit-tul

Numru ta' pazjenti b'limfopenija hafifa ^a li huma f'riskju	Linja baži N=86	Ġimġha 12 N=12	Ġimġha 24 N=4
Proporzjon li laħqu LLN (95% CI)		0.81 (0.71, 0.89)	0.90 (0.81, 0.96)

^a Pazjenti b'ALC < 910 u \geq 800 ċelluli/mm³ fir-RBL, minbarra pazjenti b'limfopenija severa fit-tul.

Tabella 2: Metodu Kaplan-Meier; Proporzjon ta' pazjenti stmati li laħqu LLN, limfopenija moderata fil-linja baži tal-irkupru (RBL), minbarra pazjenti b'limfopenija severa fit-tul

Numru ta' pazjenti b'limfopenija moderata ^a li huma f'riskju	Linja baži N=124	Ġimġha 12 N=33	Ġimġha 24 N=17
Proporzjon li laħqu LLN (95% CI)		0.57 (0.46, 0.67)	0.70 (0.60, 0.80)

^a Pazjenti b'ALC < 800 u \geq 500 ċelluli/mm³ fir-RBL, minbarra pazjenti b'limfopenija severa fit-tul.

Tabella 3: Metodu Kaplan-Meier; Proporzjon ta' pazjenti stmati li laħqu LLN, limfopenija severa fil-linja baži tal-irkupru (RBL), minbarra pazjenti b'limfopenija severa fit-tul

Numru ta' pazjenti b'limfopenija severa ^a li huma f'riskju	Linja baži N=18	Ġimġha 12 N=6	Ġimġha 24 N=4
Proporzjon li laħqu LLN (95% CI)		0.43 (0.20, 0.75)	0.62 (0.35, 0.88)

^a Pazjenti b'ALC < 500 ċelluli/mm³ fir-RBL, minbarra pazjenti b'limfopenija severa fit-tul.

Effikaċċja klinika u sigurtà

Saru żewġ studji kkontrollati bi plaċebo li damu sentejn, li fihom il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali, double-blind, (DEFINE b'1,234 pazjent u CONFIRM b'1,417-il pazjent) fuq pazjenti bi sklerozi multipla li tirkadi u tbatti (RRMS). Pazjenti b'forom progressivi ta' MS ma kinux inkluži f'dawn l-istudji.

L-effikaċċja (ara t-tabella hawn taħbi) u s-sigurtà ntwerew f'pazjenti b'punteġġi tal-Expanded Disability Status Scale (EDSS) li jvarjaw minn 0 sa 5 inkluživi, li kellhom mill-inqas 1 rikaduta matul is-sena qabel ma ntgħażlu b'mod każwali, jew fis-6 ġimħat qabel ma ntgħażlu b'mod każwali kellhom Immagiġi bir-Riżonanza Marjetika (MRI) li turi mill-inqas leżjoni waħda li ttejjeb gadolinium (Gd+). Studju CONFIRM kien jinkludi komparatur ta' referenza rater-blinded (i.e. it-tabib tal-istudju/investigatur li evalwaw ir-rispons għat-trattament tal-istudju kien blinded) ta' glatiramer acetate.

F'DEFINE, il-pazjenti kellhom il-medjan li ġej tal-karatteristiċi fil-linja baži: età ta' 39 sena, tul ta' žmien tal-marda ta' 7 snin, punteġġ EDSS ta' 2.0. Flimkien ma' dan, 16% tal-pazjenti kellhom punteġġ EDSS ta' > 3.5, 28% kellhom \geq 2 rikaduti fis-sena ta' qabel u 42% fil-passat kienu rċivew kuri approvati oħrajn kontra MS. Fil-koorti tal-MRI, 36% tal-pazjenti li dahlu fl-istudju kellhom leżjonijiet Gd+ fil-linja baži (medja tan-numru ta' leżjonijiet Gd+ 1.4).

CONFIRM, il-pazjenti kellhom il-medjan li ġej tal-karatteristiċi fil-linja baži: età ta' 37 sena, tul ta' žmien tal-marda ta' 6.0 snin, punteġġ EDSS ta' 2.5. Flimkien ma' dan, 17% tal-pazjenti kellhom punteġġ EDSS ta' > 3.5, 32% kellhom \geq 2 rikaduti fis-sena ta' qabel u 30% fil-passat kienu rċivew kuri approvati oħrajn kontra MS. Fil-koorti tal-MRI, 45% tal-pazjenti li dahlu fl-istudju kellhom leżjonijiet Gd+ fil-linja baži (medja tan-numru ta' leżjonijiet Gd+ ta' 2.4).

Meta mqabbla mal-plaċebo, pazjenti ttrattati b'Tecfidera kellhom tnaqqis klinikament sinifikanti u statistikament sinifikanti fuq il-punt aħħari primarju fl-istudju DEFINE, il-proporzjon ta' pazjenti li

rkadew wara sentejn; u l-punt aħħari primarju fl-istudju CONFIRM, ir-rata ta' rikaduta annwalizzata (*annualised relapse rate*, ARR) wara sentejn.

L-ARR għal glatiramer acetate u placebo kienet ta' 0.286 u 0.401 rispettivament fl-istudju CONFIRM, li tikkorrispondi għal tnaqqis ta' 29% ($p=0.013$), li hu konsistenti mal-informazzjoni approvata ta' kif jiġi preskritt.

	DEFINE		CONFIRM		
	Placebo	Dimethyl fumarate 240 mg darbtejn kuljum	Placebo	Dimethyl fumarate 240 mg darbtejn kuljum	Glatiramer acetate
Punti Aħħarin Kliniči^a					
Nru. ta' pazjenti	408	410	363	359	350
Rata annwalizzata ta' rikaduti	0.364	0.172***	0.401	0.224***	0.286*
Proporzjon ta' rata (95% CI)		0.47 (0.37, 0.61)		0.56 (0.42, 0.74)	0.71 (0.55, 0.93)
Proporzjon li rkadew	0.461	0.270***	0.410	0.291**	0.321**
Proporzjon ta' periklu (<i>hazard ratio</i>) (95% CI)		0.51 (0.40, 0.66)		0.66 (0.51, 0.86)	0.71 (0.55, 0.92)
Proporzjon bi progressjoni ta' diżabilità kkonfermata ta' 12-il ġimgħa	0.271	0.164**	0.169	0.128#	0.156#
Proporzjon ta' periklu (95% CI)		0.62 (0.44, 0.87)		0.79 (0.52, 1.19)	0.93 (0.63, 1.37)
Proporzjon bi progressjoni ta' diżabilità kkonfermata ta' 24 ġimgħa	0.169	0.128#	0.125	0.078#	0.108#
Proporzjon ta' periklu (<i>hazard ratio</i>) (95% CI)		0.77 (0.52, 1.14)		0.62 (0.37, 1.03)	0.87 (0.55, 1.38)
Punti Aħħarin ta' MRI^b					
Nru. ta' pazjenti	165	152	144	147	161
Medja (medjan) tan-numru ta' leżjonijiet godda jew leżjonijiet T2 li qed jikbru fuq sentejn	16.5 (7.0)	3.2 (1.0)***	19.9 (11.0)	5.7 (2.0)***	9.6 (3.0)***
Proporzjon tal-medja ta' leżjonijiet (95% CI)		0.15 (0.10, 0.23)		0.29 (0.21, 0.41)	0.46 (0.33, 0.63)
Medja (medjan) numru ta' leżjonijiet Gd wara sentejn	1.8 (0)	0.1 (0)***	2.0 (0.0)	0.5 (0.0)***	0.7 (0.0)**
Proporzjon tal-Odds (95% CI)		0.10 (0.05, 0.22)		0.26 (0.15, 0.46)	0.39 (0.24, 0.65)
Medja (medjan) numru ta' leżjonijiet ipointensi T1 godda fuq perjodu ta' sentejn	5.7 (2.0)	2.0 (1.0)***	8.1 (4.0)	3.8 (1.0)***	4.5 (2.0)**
Proporzjon tal-medja ta' leżjonijiet (95% CI)		0.28 (0.20, 0.39)		0.43 (0.30, 0.61)	0.59 (0.42, 0.82)

^aL-analiż kollha tal-punti kliniči aħħarin kienet tat-tip intenzjoni-biex-tittratta; ^bL-analiżi bl-MRI użat koorti MRI

*valur $P < 0.05$; **valur $P < 0.01$; ***valur $P < 0.0001$; #mhux statistikament sinifikanti

Studju ta' estensjoni mhux ikkontrollat u miftuħ li dam 8 snin (ENDORSE) irregistra 1,736 pazjent b'RRMS eligibbli mill-istudji kruċjali (DEFINE u CONFIRM). L-objettiv primarju tal-istudju kien biex tiġi evalwata s-sigurtà fit-tul ta' dimethyl fumarate f'pazjenti b'RRMS. Mill-1,736 pazjent, madwar nofshom (909, 52%) kienu ttrattati għal 6 snin jew aktar. 501 pazjent kienu ttrattati kontinwament b'dimethyl fumarate 240 mg darbtejn kuljum fit-3 studji kollha u 249 pazjent li fil-passat kienu ttrattati bil-plaċebo fl-istudji DEFINE u CONFIRM irċevew trattament b'240 mg darbtejn fl-istudju ENDORSE. Pazjenti li rċevew trattament darbtejn kuljum b'mod kontinwu kienu ttrattati għal sa 12-il sena.

Matul l-istudju ENDORSE, aktar min-nofs il-pazjenti kollha ttrattati b'dimethyl fumarate 240 mg darbtejn kuljum ma kellhomx rikaduta. Għal pazjenti li kienu ttrattati darbtejn kuljum b'mod kontinwu fit-3 studji kollha, l-ARR aġġustat kien 0.187 (95% CI: 0.156, 0.224) fl-istudji DEFINE u CONFIRM u 0.141 (95% CI: 0.119, 0.167) fl-istudju ENDORSE. Għal pazjenti li fil-passat kienu ttrattati bil-plaċebo, l-ARR aġġustat naqas minn 0.330 (95% CI: 0.266, 0.408) fl-istudji DEFINE u CONFIRM għal 0.149 (95% CI: 0.116, 0.190) fl-istudju ENDORSE.

Fl-istudju ENDORSE, il-maġġoranza tal-pazjenti (> 75%) ma kellhomx progressjoni tad-diżabbiltà kkonfermata (imkejla bhala progressjoni tad-diżabbiltà sostnuta fuq 6 xhur). Riżultati miġbura mit-tliet studji wrew li pazjenti ttrattati b'dimethyl fumarate kellhom rati konsistenti u baxxi ta' progressjoni tad-diżabbiltà kkonfermata b'żieda żgħira fil-punteġġi tal-EDSS medji f'ENDORSE. L-evalwazzjonijiet tal-MRI (sa sena 6, li kienu jinkludu 752 pazjent li qabel kienu inklużi fil-koorti tal-MRI tal-istudji DEFINE u CONFIRM urew li l-maġġoranza tal-pazjenti (madwar 90%) ma kellhom l-ebda leżjoni li jżidu l-ammont ta' gadolinju. Fuq perjodu ta' 6 sni, in-numru medju aġġustat annwali ta' leżjonijiet T2 ġoddha jew jkunu qed jikbru għall-ewwel darba u leżjonijiet T1 ġoddha baqa' baxx.

Effikacija f'pazjenti b'attività qawwija tal-marda:

Fl-istudji DEFINE u CONFIRM, gie osservat effett ta' trattament konsistenti fuq ir-rikaduti f'sottogrupp ta' pazjenti b'attività qawwija tal-marda, filwaqt li l-effett fuq iż-żmien għal progressjoni ta' diżabilità sostnuta ta' 3 xhur ma ġiex stabbilit b'mod ċar. Minħabba d-disinn tal-istudji, attività qawwija tal-marda kienet definita kif gej:

- Pazjenti b'2 rikaduti jew iktar f'sena, u b'leżjoni waħda li ttejjeb Gd jew iżjed fuq MRI tal-mohħ (n=42 f'DEFINE; n=51 f'CONFIRM jew,
- Pazjenti li ma jkunux irrispondew għal kors shiħ u adegwat (mill-inqas sena ta' trattament) ta' beta-interferon, u li kellhom mill-inqas 1 rikaduta fis-sena ta' qabel waqt li kienu qiegħdin fuq it-terapija, u mill-inqas 9 leżjonijiet T2-hyperintense f'MRI kranjali jew mill-inqas 1 leżjoni li ttejjeb Gd, jew pazjenti li jkollhom rata mhux mibdula jew miżjudha ta' rikaduti fis-sena ta' qabel meta mqabbla mas-sentejn ta' qabel (n=177 f'DEFINE; n=141 f'CONFIRM).

Popolazzjoni pedjatrika

Is-sigurtà u l-effikċċa ta' dimethyl fumarate f'pazjenti pedjatriċi b'RRMS gew evalwati fi studju bi gruppi paralleli, ikkontrollat b'sustanza attiva (interferon beta-1a), *open-label* fejn l-individwi ntgħażlu b'mod każwali, li sar f'pazjenti b'RRMS fl-età ta' 10 snin sa anqas minn 18-il sena. Mija u hamsin pazjent intgħażlu b'mod każwali biex jieħdu dimethyl fumarate (240 mg BID orali) jew interferon beta-1a (30 µg IM darba fil-ġimġha) għal 96 ġimġha. Il-punt aħħari primarju kien il-proporzjon ta' pazjenti hielsa minn leżjonijiet T2-hyperintense ġoddha jew li qed jikbru kif deher fi scans tal-moħħ bl-MRI f'ġimġha 96. Il-punt aħħari sekondarju ewljeni kien in-numru ta' leżjonijiet T2-hyperintense ġoddha jew li qed jikbru kif deher fi scans tal-moħħ bl-MRI f'ġimġha 96. Qed tiġi ppreżentata l-istatistika deskrittiva peress li l-ebda ipoteżi konfermatorja ma kienet ippjanata minn qabel għall-punt aħħari primarju.

Il-proporzjon ta' pazjenti fil-popolazzjoni ITT bl-ebda leżjonijiet T2 ġoddha jew li qed jikbru kif deher fl-MRI f'ġimġha 96 relativ għal-linja bażi kien 12.8% għal dimethyl fumarate kontra 2.8% fil-grupp interferon beta-1a. Il-medja tan-numru ta' leżjonijiet T2 ġoddha jew li qed jikbru f'ġimġha 96 meta mqabbla mal-linja bażi, aġġustata għan-numru ta' leżjonijiet T2 u ghall-età (popolazzjoni ITT

minbarra pazjenti mingħajr kejl bl-MRI) kienet 12.4 għal dimethyl fumarate u 32.6 għal interferon beta-1a.

Il-probabbiltà ta' rikaduta klinika kienet ta' 34% fil-grupp ta' dimethyl fumarate u 48% fil-grupp ta' interferon beta-1a sat-tmiem tal-perjodu ta' studju *open-label* ta' 96 ġimġha.

Il-profil tas-sigurtà f'pazjenti pedjatriċi (b'età minn 13-il sena sa anqas minn 18-il sena) li kien qed jircieu dimethyl fumarate kien kwalitattivament konsistenti ma' dak osservat preċedentement f'pazjenti adulti (ara sezzjoni 4.8).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Dimethyl fumarate mogħti mill-ħalq jgħaddi minn idrolisi presistemika mgħaqgħla minn esterases u jinbidel ghall-ġħalli-metabolit primarju tiegħu monomethyl fumarate, li hu attiv ukoll. Dimethyl fumarate muwiex kwantifikabbli fil-plażma wara l-ghoti orali ta' dimethyl fumarate. Għalhekk, l-analiżi jiet farmakokinetici kollha relatati ma' dimethyl fumarate twettqu b'konċentrazzjonijiet ta' monomethyl fumarate fil-plażma. Datafarmakokinetika nkisbet f'individwi bi sklerozi multipla u f'voluntiera b'saħħieth.

Assorbiment

It-T_{max} ta' monomethyl fumarate hu minn sagħtejn sa 2.5 sīgħat. Billi dimethyl fumarate kapsuli ibsin gastroreżistenti fihom mikropilloli, li huma protetti minn kisja enterika, l-assorbiment ma jibdiex qabel iħallu l-istonku (ġeneralment wara inqas minn siegha). Wara l-ghoti ta' 240 mg darbtejn kuljum mal-ikel, il-medjan massimu (C_{max}) kien ta' 1.72 mg/l u l-esponiment totali taż-żona ta' taħt il-kurva ("area under the curve", AUC) kien ta' 8.02 h·mg/l f'individwi bi sklerozi multipla. B'kolloks, is-C_{max} u l-AUC żiddu bejn wieħed u iehor b'mod proporzjonal mad-doża fil-medda tad-doża studjata (120 mg sa 360 mg). F'individwi bi sklerozi multipla, żewġ doži ta' 240 mg ingħataw f'intervall ta' 4 sīgħat bħala parti minn kors ta' dožaġġ ta' tliet darbiet kuljum. Dan irriżulta f'akkumulazzjoni minima ta' esponiment li tirriżulta f'żieda fil-medjan tas-C_{max} ta' 12% meta mqabbla mad-dožaġġ ta' darbtejn kuljum (1.72 mg/l għal darbtejn kuljum, meta mqabbel ma' 1.93 mg/l għal tliet darbiet kuljum) mingħajr ebda implikazzjonijiet tas-sigurta.

L-ikel ma kellux effett klinikament sinifkanti fuq l-esponiment ta' dimethyl fumarate. Madankollu, dimethyl fumarate għandu jittieħed mal-ikel minhabba tollerabilità mtejba fir-rigward ta' fwawar jew avvenimenti gastrointestinali avversi (ara sezzjoni 4.2).

Distribuzzjoni

Il-volum apparenti tad-distribuzzjoni wara l-ghoti orali ta' 240 mg ta' dimethyl fumarate jvarja bejn 60 L u 90 L. It-twaħħil mal-proteini fil-plażma tal-bniedem ta' monomethyl fumarate ġeneralment ivarja bejn 27% u 40%.

Bijotrasformazzjoni

Fil-bniedmin, dimethyl fumarate jiġi metabolizzat b'mod estensiv b'inqas minn 0.1% tad-doża li titneħha bħala dimethyl fumarate mhux mibdul fl-awrina. Jiġi metabolizzat inizjalment minn esterases, li huma prezenti kullimkien fl-apparat gastrointestinali, fid-demm u fit-tessut, qabel ma jilhaq iċ-ċirkolazzjoni sistemika. Metabolizmu addizzjonal jseħħ permezz taċ-ċiklu ta' tricarboxylic acid. mingħajr l-ebda involviment tas-sistema ta' citokrom P450 (CYP). Studju dwar doża waħda ta' 240 mg ta' ¹⁴C-dimethyl fumarate identifika lil glucose bħala l-metabolit predominant fil-plażma tal-bniedem. Metaboliti oħrajn li jkunu jiċċirkolaw kienu jinkludu fumaric acid, citric acid u monomethyl fumarate. Il-metabolizmu downstream ta' fumaric acid iseħħ permezz taċ-ċiklu ta' tricarboxylic acid, bit-tnejħija mill-imnifsejn ta' CO₂ li sservi bħala r-rotta primarja tal-eliminazzjoni.

Eliminazzjoni

It-tneħħija mill-imnifsejn ta' CO₂ hi r-rotta primarja tal-eliminazzjoni ta' dimethyl fumarate li tammonta għal 60% tad-doża. L-eliminazzjoni mill-kliewi u mal-ippurgar huma rotot sekondarji tal-eliminazzjoni, li jammontaw għal 15.5% u 0.9% tad-doża rispettivament.

Il-half-life terminali ta' monomethyl fumarate hi qasira (madwar siegħa) u l-ebda monomethyl fumarate li jkun jiċċirkola ma nstab wara 24 siegħa fil-maġgoranza tal-individwi. L-akkumulazzjoni tal-mediċina prinċipali jew ta' monomethyl fumarate ma sseħħx b'doži multipli ta' dimethyl fumarate fil-kors terapewtiku.

Linearità

L-esponiment għal dimethyl fumarate jiżdied b'mod bejn wieħed u iehor proporzjonali mad-doża b'doži waħidhom u doži multipli fil-medda ta' doża ta' 120 mg sa 360 mg li ġiet studjata.

Il-farmakokinetika fi grupp ta' pazjenti speċjali

Ibbażat fuq ir-riżultati ta' Analizi ta' Varjanza (ANOVA), il-piż tal-ġisem hu l-kovaljant ewljeni tal-esponiment (skont is-C_{max} u l-AUC) f'individwi b'RRMS, iżda ma affettwax il-miżuri tas-sigurtà u l-effikċja evalwati fl-istudji kliniči.

Is-sess u l-età ma kellhomx impatt klinikament sinifikanti fuq il-farmakokinetika ta' dimethyl fumarate. Il-farmakokinetika f'pazjenti li kellhom 65 sena u iktar ma ġietx studjata.

Popolazzjoni pedjatrika

Il-profil farmakokinetiku ta' 240 mg ta' dimethyl fumarate darbtejn kuljum ġie evalwat fi studju żgħir mhux ikkontrollat, *open-label*, f'pazjenti b'RRMS li kellhom minn 13 sa 17-il sena (n=21). Il-farmakokinetika ta' dimethyl fumarate f'dawn il-pazjenti adolexxenti kienu konsistenti ma' dak li ġie osservat fil-passat f'pazjenti adulti (C_{max}: 2.00±1.29 mg/L; AUC_{0-12hr}: 3.62±1.16 h·mg/L, li jikkorrispondi għal AUC globali ta' kuljum ta' 7.24 h·mg/L).

Indeboliment tal-kliewi

Billi l-passaġġ mill-kliewi hi rottu sekondarja ta' eliminazzjoni għal dimethyl fumarate li tammonta għal inqas minn 16% tad-doża mogħtija, ma saritx evalwazzjoni tal-farmakokinetika f'individwi b'indeboliment tal-kliewi.

Indeboliment tal-fwied

Billi dimethyl fumarate u monomethyl fumarate huma metabolizzati minn esterases, mingħajr l-involviment tas-sistema CYP450, ma saritx evalwazzjoni tal-farmakokinetika f'individwi b'indeboliment tal-fwied.

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

Ir-reazzjonijiet avversi deskritti fis-sezzjonijiet Tossikoloġija u Riproduzzjoni hawn taħt ma ġewx osservati fl-istudji kliniči, iżda ġew osservati fl-annimali f'livelli ta' esponiment li kienu simili għall-livelli ta' esponiment kliniku.

Mutagenesi

Dimethyl fumarate u mono-methylfumarate kienu negattivi f'sensiela ta' assaġġi *in vitro* assaġġi (Ames, aberrazzjoni kromosomali f'ċelluli mammiferi). Dimethyl fumarate kien negattiv *in vivo* fl-assaġġ tal-mikronukleu fil-firien.

Karcinoġenesi

Studji dwar il-karċinoġeneċità ta' dimethyl fumarate saru għal perjodu ta' sa sentejn fil-ġrieden u l-firien. Dimethyl fumarate ingħata mill-ħalq f'doži ta' 25, 75, 200 u 400 mg/kg/jum fil-ġrieden, u f'doži ta' 25, 50, 100, u 150 mg/kg/jum fil-firien. Fil-ġrieden, l-inċidenza ta' karċinoma tubulari tal-

kliewi ždiedet f' doža ta' 75 mg/kg/jum, f' esponiment ekwivalenti (AUC) għad-doža rakkodata fil-bniedem. Fil-firien, l-inċidenza ta' karċinoma tubulari tal-kliewi u adenoma taċ-ċelluli Leydig testikolari ždiedet f' doža ta' 100 mg/kg/jum, esponiment ta' madwar darbtejn oħla mid-doža rakkodata fil-bniedem. Ir-rilevanza ta' dawn is-sejbiet għar-riskju fil-bnedmin mhijiex magħrufa.

L-inċidenza ta' papilloma taċ-ċelluli skwamuži u karċinoma fl-istonku mhux glandulari (il-parti ta' quddiem tal-istonku) ždiedet f' esponiment ekwivalenti għad-doža rakkodata fil-bniedem fil-grieden, u taht l-esponiment għad-doža rakkodata fil-bniedem fil-firien (ibbażat fuq l-AUC). M'hemmx parti ekwivalenti korrispondenti fil-bniedem għall-parti ta' quddiem tal-istonku f'annimali gerriema.

Tossikologija

Saru studji mhux kliniči f'annimali gerriema, fil-fniek, u fix-xadini b'suspensijsi ta' dimethyl fumarate (dimethyl fumarate f'0.8% ta' hydroxypropyl methylcellulose) mogħi permezz ta' gavage orali. L-istudu kroniku fil-klieb sar bl-ghoti orali tal-kapsula ta' dimethyl fumarate.

Tibdil fil-kliewi ġie osservat wara għoti orali ripetut ta' dimethyl fumarate fil-grieden, fil-firien, fil-krieb, u fix-xadini. Ir-rigenerazzjoni epiteljali tat-tubuli tal-kliewi, li tissuġġerixxi li kien hemm ħsara, giet osservata fl-ispeċi kollha. Iperplasija tubulari tal-kliewi giet osservata fil-firien b'doža għal hajjithom (studju li dam sentejn). Fil-krieb li rċivew doži orali kuljum ta' dimethyl fumarate għal 11-il xahar, il-marġni kkalkulata għal atrofija kortikali għet-ġġidha. Fix-xadini li rċivew doži orali kuljum ta' dimethyl fumarate għal 12-il xahar, giet osservata nekroži ta' ċellula waħda f'livell ta' darbtejn tad-doža rakkodata, ibbażat fuq l-AUC. Fibroži interstizjali u atrofija kortikali gew osservati f'livell li kien 6 darbiet tad-doža rakkodata bbażat fuq l-AUC. Ir-rilevanza ta' dawn is-sejbiet għall-bnedmin mhijiex magħrufa.

Fit-testikoli, giet osservata degenerazzjoni tal-epitelju seminiferuż fil-firien u fil-krieb. Is-sejbiet gew osservati f'bejn wieħed u ieħor il-livell tad-doža rakkodata fil-firien u 3 darbiet tad-doža rakkodata fil-krieb (ibbażat fuq l-AUC). Ir-rilevanza ta' dawn is-sejbiet għall-bnedmin mhijiex magħrufa.

Sejbiet fil-parti ta' quddiem tal-istonku tal-ġrieden u tal-firien kienu jikkonsistu minn iperplasija skwamuža epiteljali u iperkeratozi; infjammazzjoni; u papilloma taċ-ċelluli skwamuži u karċinoma fi studji li damu 3 xhur jew iktar. M'hemmx parti ekwivalenti korrispondenti fil-bniedem għall-parti ta' quddiem tal-istonku tal-ġrieden u tal-firien.

Tossicità riproduttiva

L-ghoti orali ta' dimethyl fumarate lil firien irġiel f' doža ta' 75, 250, u 375 mg/kg/jum qabel u waqt it-tħammir ma kellu l-ebda effetti fuq il-fertilità tal-irġiel sal-ogħla doža t-testjata (mill-inqas darbtejn tad-doža rakkodata bbażata fuq l-AUC). L-ghoti orali ta' dimethyl fumarate lil firien nisa f' doža ta' 25, 100, u 250 mg/kg/jum qabel u waqt it-tħammir, li kompla sa Jum 7 tat-tqala, ikkaġuna tnaqqis fin-numru ta' stadjji estrous kull 14-il jum u żied in-numru ta' annimali b'diestrus imtawwal fl-ogħla doža t-testjata (11-il darba tad-doža rakkodata bbażata fuq l-AUC). Madankollu, dan it-tibdil ma affettwax il-fertilità jew in-numru ta' feti vijabbli li ġew prodotti.

Intwera li dimethyl fumarate jaqsam l-ostakolu tal-plaċenta għal ġod-demm tal-fetu fil-firien u fil-fniek, bi proporzjonijiet ta' konċentrazzjoni fil-plažma tal-fetu mqabbla ma' dawk tal-omm ta' 0.48 sa 0.64 u 0.1 rispettivament. Ma ġew osservati l-ebda malformazzjoni fil-kwalunkwe doža ta' dimethyl fumarate fil-firien jew fil-fniek. L-ghoti ta' dimethyl fumarate f' doži orali ta' 25, 100, u 250 mg/kg/jum lil firien tqal matul il-perjodu ta' organogenesi rriżulta f'effetti avversi materni f' doža li kienet 4 darbiet tad-doža rakkodata bbażata fuq l-AUC, u piż baxx fetal u ossifikazzjoni li ttardjat (metatarsali u falangi tar-riglejn ta' wara) f' doža li kienet 11-il darba tad-doža rakkodata bbażata fuq l-AUC. Il-piż iktar baxx tal-ġisem fetal u d-dewmien fl-ossifikazzjoni kienu kkunsidrati li huma sekondarji għat-tossicità materna (tnaqqis fil-piż tal-ġisem u konsum tal-ikel).

L-ghoti orali ta' dimethyl fumarate f'doži ta' 25, 75, u 150 mg/kg/jum lil fniek tqal matul l-organogenesi ma kellu l-ebda effett fuq l-iżvilupp embrijufetali u rriżulta fi tnaqqis fil-piż tal-ġisem tal-omm f'doža li kienet 7 darbiet tad-doža rakkomandata u żied l-abort f'doža li kienet 16-il darba tad-doža rakkomandata bbażat fuq l-AUC.

L-ghoti orali ta' dimethyl fumarate f'doži ta' 25, 100, u 250 mg/kg/jum lil firien matul it-tqala u t-treddiġħ irriżulta f'piż tal-ġisem iktar baxx fil-frieh F1, u dewmien fil-maturazzjoni sesswali f'irġiel F1 f'doža li kienet 11-il darba tad-doža rakkomandata bbażata fuq l-AUC. Ma kien hemm l-ebda effetti fuq il-fertilità fil-frieh F1. Il-piż tal-ġisem iktar baxx fil-frieh kien ikkunsidrat li hu sekondarju għat-tossicità materna.

Żewġ studji dwar it-tossicità f'firien żgħar fl-età b'għoti orali ta' dimethyl fumarate kuljum mill-jum ta' wara t-twelid (PND, *post-natal day*) 28 sa PND 90 - 93 (ekwivalenti għal madwar 3 snin u aktar fil-bnedmin) urew tossicitajiet tal-organi fil-mira fil-kliewi u fil-parti ta' quddiem tal-istonku simili għal dawk li ġew osservati f'animali adulti. Fl-ewwel studju, dimethyl fumarate ma affettwax l-iżvilupp, l-imġiba newroloġika jew il-fertilità tal-irġiel u tan-nisa sal-ogħla doža ta' 140 mg/kg/jum (madwar 4.6 darbiet id-doža rakkomandata fil-bniedem abbaži ta' *data* limitata tal-AUC f'pazjenti pedjatriċi). Bl-istess mod, ma ġew osservati l-ebda effetti fuq l-organi riproduttivi u l-organi aċċessorji tal-irġiel sal-ogħla doža ta' dimethyl fumarate ta' 375 mg/kg/jum fit-tieni studju li sar f'firien irġiel żgħar fl-età (madwar 15-il darba l-AUC putattiv tad-doža pedjatrika rakkomandata). Madankollu, it-naqqis fil-kontenut minerali tal-ghadam u fid-densità tal-wirk u l-vertebri tal-ġenbejn kienu evidenti fil-firien irġiel żgħar fl-età. Bidliet fid-densitometrija tal-ghadam kienu osservati wkoll fil-firien żgħar fl-età wara l-ghoti orali ta' diroximel fumarate, ester fumariku ieħor li jiġi metabolizzat għall-istess metabolit attiv monomethyl fumarate *in vivo*. In-NOAEL għall-bidliet fid-densitometrija fil-firien żgħar fl-età huwa madwar 1.5 darbiet l-AUC preżonta fid-doža pedjatrika rakkomandata. Hi possibbli relazzjoni bejn l-effetti fuq l-ghadam u piż tal-ġisem aktar baxx, iżda l-involviment ta' effett dirett ma jistax jiġi eskluż. Is-sejbiet tal-ghadam huma ta' rilevanza limitata għal pazjenti adulti. Ir-rilevanza għall-pazjenti pedjatriċi mhix magħrufa.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Kontenut tal-kapsula

Cellulose, microcrystalline
Croscarmellose sodium
Silica, colloidal anhydrous
Magnesium stearate
Methacrylic acid and methyl methacrylate copolymer
Triethyl citrate
Methacrylic acid and ethyl acrylate copolymer dispersion
Talc

Qoxra tal-kapsula

Gelatin
Titanium dioxide (E171)
Brilliant Blue FCF (E133)

Linka għall-istampar tal-kapsula

Shellac
Iron oxide iswed (E172)

Propylene glycol
Potassium hydroxide

6.2 Inkompatibiltajiet

Mhux applikabli.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

2 snin

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Dan il-prodott mediċinali m'għandux bżonn l-ebda kundizzjoni speċjali għall-ħażna.

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

Dimethyl fumarate Teva 120 mg kapsuli ibsin gastrorežistenti

14 u 14x1 kapsula f'pakketi tal-folja tal-PVC/PE/PVdC/-aluminium u 100 kapsula fi flixkun abjad tal-HDPE, b'għatu tal-polypropylene issigillat permezz ta' induzzjoni bis-ħana.

Dimethyl fumarate Teva 240 mg kapsuli ibsin gastrorežistenti

56, 56x1, u 196 kapsula f'pakketi tal-folja tal-PVC/PE/PVdC/-aluminium u 100 u 168 kapsula fi flixkun abjad tal-HDPE, b'għatu tal-polypropylene issigillat permezz ta' induzzjoni bis-ħana.

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

L-ebda ġtiġijiet speċjali.

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

TEVA GmbH
Graf-Arco-Str. 3
89079 Ulm
Il-Ġermanja

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

EU/1/22/1702/001
EU/1/22/1702/002
EU/1/22/1702/003
EU/1/22/1702/004
EU/1/22/1702/005
EU/1/22/1702/006
EU/1/22/1702/007
EU/1/22/1702/008

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĞ DID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni:

10. DATA TA' REVIZJONI TAT-TEST

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

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

ANNESS II

- A. MANIFATTUR RESPONSABBLI GHALL-HRUG TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŽU**
- C. KONDIZZJONIJIET U REKWIZITLOHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**
- D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŽU SIGUR U EFFETTIV TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

A. MANIFATTURI RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT

Isem u indirizz tal-manifatturi responsabili ghall-hruġ tal-lott

Balkanpharma - Dupnitsa AD
3 Samokovsko Shose Str.
2600 Dupnitsa
Il-Bulgarija

Merckle GmbH
Ludwig-Merckle-Straße 3
89143 Blaubeuren
Il-Germanja

Teva Operations Poland Sp. z o.o.
ul. Mogilska 80
31-546 Krakow
Il-Polonja

PLIVA Hrvatska d.o.o. (PLIVA Croatia Ltd.)
Prilaz baruna Filipovića 25
10000 Zagreb
Il-Kroazja

Fuq il-fuljett ta' tagħrif tal-prodott medicinali għandu jkun hemm l-isem u l-indirizz tal-manifattur responsabili ghall-hruġ tal-lott ikkonċermat.

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

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

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

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

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

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

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

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq (MAH) għandu jwettaq l-aktivitajiet u l-interventi meħtieġa ta' farmakovigilanza dettaljati fl-RMP maqbul ippreżentat fil-Modulu 1.8.2 tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid 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 tiġi modifikata speċjalment minħabba li tasal informazzjoni ġidha li tista' twassal għal bidla sinifikanti fil-profil bejn il-benefiċċju u r-riskju jew minħabba li jintlaħaq għan importanti (farmakovigilanza jew minimizzazzjoni tar-riskji).

Prodott mediciñali li m'għadux awtorizzat

ANNESS III

TIKKETTAR U FULJETTA' TAGHRIF

Prodott mediciнал li m'гнадux awtorizzat

A. TIKKETTAR

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KARTUNA TA' BARRA****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Dimethyl fumarate Teva 120 mg kapsuli ibsin gastrorežistenti
dimethyl fumarate

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

Kull kapsula iebsa gastrorežistenti fiha 120 mg ta' dimethyl fumarate.

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

Kapsula iebsa gastrorežistenti

Folji

14-il kapsula iebsa gastrorežistenti

14x1 kapsula iebsa gastrorežistenti

Fliexken

100 kapsula iebsa gastrorežistenti

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu orali.

Ibla' l-kapsula šiħa. Aqra l-filjett ta' tagħrif qabel l-użu.

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

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN**10. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX**

**UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK HEMM
BŻONN**

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

TEVA GmbH
Graf-Arco-Str. 3
89079 Ulm
Il-Germanja

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

EU/1/22/1702/001 14-il kapsula
EU/1/22/1702/002 14x1 kapsula
EU/1/22/1702/003 100 kapsula

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Dimethyl fumarate Teva 120 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluž.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU – DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI

FOLJA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Dimethyl fumarate Teva 120 mg kapsuli ibsin gastrorežistenti
dimethyl fumarate

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

TEVA GmbH

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

14-il kapsula iebsa gastrorežistenti (biss pakett b'kalendarju)

Filgħodu

Filghaxija

T

TL

E

H

G

S

H

Ix-xemx bħala simbolu

Il-qamar bħala simbolu

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT
TIKKETTA TAL-FLIXKUN**

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

Dimethyl fumarate Teva 120 mg kapsuli ibsin gastrorežistenti dimethyl fumarate

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

Kull kapsula iebsa gastrorežistenti fiha 120 mg ta' dimethyl fumarate.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

4. GHAMLA FARMAĆEWTIKA U KONTENUT

Kapsula iebsa gastrorežistenti

100 kapsula iebsa gastrorežistenti

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu orali.

Ibla' l-kapsula shiha. Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IEI) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

10. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI 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

TEVA GmbH

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

EU/1/22/1702/003 100 kapsula

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 TA' BARRA****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Dimethyl fumarate Teva 240 mg kapsuli ibsin gastrorežistenti dimethyl fumarate

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

Kull kapsula iebsa gastrorežistenti fiha 240 mg ta' dimethyl fumarate.

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

Kapsula iebsa gastrorežistenti

Folji

56 kapsula iebsa gastrorežistenti
56x1 kapsula iebsa gastrorežistenti
196 kapsula iebsa gastrorežistenti

Fliexken

100 kapsula iebsa gastrorežistenti
168 kapsula iebsa gastrorežistenti

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu orali.

Ibla' l-kapsula šiħa. Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

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

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

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

TEVA GmbH
Graf-Arco-Str. 3
89079 Ulm
Il-Ġermanja

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

EU/1/22/1702/004 56 kapsula
EU/1/22/1702/005 56 x 1 kapsula
EU/1/22/1702/006 168 kapsula
EU/1/22/1702/007 196 kapsula
EU/1/22/1702/008 100 kapsula

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONIBIL-BRAILLE

Dimethyl fumarate Teva 240 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluž.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU – DATA LI TINQARA MILL-BNIEDDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI

FOLJA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Dimethyl fumarate Teva 240 mg kapsuli ibsin gastrorežistenti
dimethyl fumarate

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

TEVA GmbH

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

56 kapsula iebsa gastrorežistenti (biss pakkett b'kalendarju)

Filgħodu

Filgħaxija

T

TL

E

H

G

S

H

Ix-xemx bħala simbolu

Il-qamar bħala simbolu

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT**TIKKETTA TAL-FLIXKUN****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Dimethyl fumarate Teva 240 mg kapsuli ibsin gastrorežistenti
dimethyl fumarate

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

Kull kapsula iebsa gastrorežistenti fiha 240 mg ta' dimethyl fumarate.

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

Kapsula iebsa gastrorežistenti

100 kapsula iebsa gastrorežistenti
168 kapsula iebsa gastrorežistenti

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu orali.
Ibla' l-kapsula shiħa. Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

6. TWISSIJA SPEĆJALI 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(IE) SPEĆJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

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

TEVA GmbH

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

EU/1/22/1702/006 168 kapsula
EU/1/22/1702/008 100 kapsula

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

Prodott medicijnali li m'għadux awtorizzat

B. FULJETT TA' TAGHRIF

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-pazjent

Dimethyl fumarate Teva 120 mg kapsuli ibsin gastrorezistenti
Dimethyl fumarate Teva 240 mg kapsuli ibsin gastrorezistenti
dimethyl fumarate

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

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.
- Din il-mediċina 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 jew lill-ispiżjar tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li muwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

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

1. X'inhu Dimethyl fumarate Teva u għalxiex jintuża

X'inhu Dimethyl fumarate Teva

Dimethyl fumarate Teva huwa mediċina li fiha s-sustanza attiva **dimethyl fumarate**.

Għalxiex jintuża Dimethyl fumarate Teva

Dimethyl fumarate Teva jintuża għat-trattament ta' skleroz multipli (MS) li tirkadi u tbatti f'pazjenti b'età minn 13-il sena l fuq.

MS hi kundizzjoni fit-tul li taffettwa lis-sistema nervuża centrali (CNS), li tinkludi l-mohħ u s-sinsla. MS li tirkadi u tbatti hi kkaratterizzata minn attakki ripetuti (rikadut) tas-sintomi tas-sistema nervuża. Is-sintomi jvarja minn pazjent għal pazjent iż-żda tipikament jinkludu diffikultajiet biex timxi, thossox żbilanċjat u diffikultajiet fil-vista (eż. vista mċajpra jew dopja). Dawn is-sintomi jista' jgħibu kompletament meta r-rikkaduta tgħaddi, iż-żda xi problemi jistgħu jippersistu.

Kif jaħdem Dimethyl fumarate Teva

Dimethyl fumarate Teva jidher li jaħdem billi jwaqqaf is-sistema tad-difiża tal-ġisem mill tagħmel ħsara lill-mohħok u lis-sinsla. Dan jista' wkoll jgħin biex jittardja l-aggravament futur tal-MS tiegħek.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Dimethyl fumarate Teva

Tihux Dimethyl fumarate Teva

- jekk inti allergiku għal dimethyl fumarate jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imniżżla fis-sezzjoni 6).
- **Jekk ikun hemm suspect li inti tbati minn xi infel-żejja rari fil-mohħ imsejha lewkoenċefalopatija multifokali progressiva (*progressive multifocal leukoencephalopathy, PML*) jew jekk ġiet ikkonfermata l-PML.**

Twissijiet u prekawzjonijiet

Dimethyl fumarate Teva jista' jaffettwa **l-ghadd taċ-ċelluli tad-demm bojod, il-kliewi u l-fwied tiegħek**. Qabel tibda Dimethyl fumarate Teva, it-tabib tiegħek se jagħmel test tad-demm biex jgħodd in-numru ta' ċelluli bojod tad-demm tiegħek u se jiċċekkja li l-kliewi u fwied jkunu qed jaħdmu kif-suppost. It-tabib tiegħek se jitteżżejk għal dawn l-affarrijiet perjodikament matul it-trattament. Jekk in-numru tiegħek ta' ċelluli tad-demm bojod jonqos matul it-trattament, it-tabib tiegħek jista' jikkunsidra mizuri analitici addizzjonal jew iwaqqaf it-trattament.

Kellem lit-tabib tiegħek qabel ma tieħu Dimethyl fumarate Teva jekk għandek:

- mard sever tal-**kliewi**
- mard sever tal-**fwied**
- marda tal-**istonku** jew **l-imsaren**
- **infezzjoni** serja (bhal pnewmonja)

Herpes zoster (ħruq ta' Sant'Antnin) tista' sseħħi bit-trattament ta' Dimethyl fumarate Teva. F'xi kažijiet, seħħew komplikazzjonijiet serji. **Għandek tinforma lit-tabib tiegħek immedjatament jekk tissuspetta li għandek kwalunkwe sintomu tal-ħruq ta' Sant' Antin.**

Jekk temmen li l-MS tiegħek sejra għall-agħar (eż. dghufija jew bidliet fil-vista) jew jekk tinnota xi sintomi ġodda, kellem lit-tabib tiegħek minnufih għax dawn jistgħu jkunu s-sintomi ta' infezzjoni rari tal-moħħġ imsejha lewkoen ċefalopatija multifokali progressiva (PML). II-PML hi kundizzjoni serja li tista' twassal f'diżabbiltà severa jew mewt.

Disturb tal-kliewi rari iż-żda serju (Sindrome ta' Fanconi) ġie rrappurtat għal medicina li fiha dimethyl fumarate, flimkien ma' fumaric acid esters oħra, li tintuża biex tittratta l-psorjas (marda tal-ġilda). Jekk qed tinnota li qed tagħmel iktar awrina, thossox aktar bil-ghaxx u tixrob aktar min-normal, il-muskoli tiegħek jidhru aktar dghajfa, tikser għadma, jew sempliċiment għandek l-uġiġħ, kellem lit-tabib tiegħek kemm jista' jkun malajr biex dan jiġi investigat b'mod ulterjuri.

Tfal u adolexxenti

It-twissijiet u l-prekawzjonijiet elenkati hawn fuq japplikaw ukoll għat-tfal. Dimethyl fumarate Teva jista' jintuża fit-tfal u fl-adolexxenti li għandhom 13-il sena u aktar. M'hemm l-ebda *data disponibbli* dwar tfal ta' inqas minn 10 snin.

Mediċini oħra u Dimethyl fumarate Teva

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qiegħed tieħu, ġadt dan l-aħħar jew tista' tieħu xi mediċini oħra, b'mod partikulari:

- mediċini li fihom **fumaric acid esters** (fumarates) użati għat-trattament ta' psorjas
- mediċini li jaffettwaw is-sistema immuni tal-ġisem li jinkludu **mediċini oħrajn li jintużaw għat-trattament ta' MS**, bhal fingolimod, natalizumab, teriflunomide, alemtuzumab, ocrelizumab jew cladribine jew mitoxantrone jew xi kuri kontra l-kanċer li jintużaw b'mod komun (rituximab jew mitoxantrone).
- mediċini li jaffettwaw il-kliewi li jinkludu xi **antibijotici** (jintużaw għat-trattament ta' infezzjoni), "**pilloli tal-pipi**" (dijuretic), **ċerti tipi ta' pilloli kontra l-uġiġħ** (bhal ibuprofen u mediċini simili oħrajn kontra l-infjammazzjonijiet u mediċini li jinxraw mingħajr riċetta tat-tabib) u mediċini li fihom **il-lithium**
- Li tieħu Dimethyl fumarate Teva ma' **ċerti tipi ta' tilqim** (tilqim ħaj) jista' jikkawża li tiżviluppalek infezzjoni u, għalhekk, għandu jiġi evitat. It-tabib tiegħek se jagħtik parir dwar jekk għandhomx jingħataw tipi oħra ta' tilqim (tilqim mhux ħaj).

Dimethyl fumarate Teva ma' alkoħol

Il-konsum ta' iktar minn kwantità żgħira (iktar minn 50 ml) ta' xorb alkoħoliku qawwi (iktar minn 30% alkoħol skont il-volum, eż. spirti) għandu jiġi evitat fi żmien siegħa minn meta jittieħed Dimethyl fumarate Teva, għax l-alkoħol jista' jinterażixxi ma' din il-mediċina. Dan jista' jikkawża infjammazzjoni tal-istonku (*gastrite*), speċjalment f'nes li digħà huma suxxettibbli għal gastrite.

Tqala u treddiġħ

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

Tqala

M'għandekx tuża Dimethyl fumarate Teva jekk inti tqila ħlief jekk tkun iddiżkutejt dan mat-tabib tiegħek.

Treddiġħ

Mħux magħruf jekk is-sustanza attiva ta' Dimethyl fumarate Teva tgħaddix fil-ħalib tas-sider. Dimethyl fumarate Teva m'għandux jintuża waqt it-treddiġħ. It-tabib tiegħek se jgħinek tiddeċċiedi jekk għandekx twaqqaqaf it-treddiġħ, jew tieqaf tuża Dimethyl fumarate Teva. Dan jinvolvi li tibbilanċja l-benefiċċju tat-treddiġħ lit-tarbija tiegħek, u l-benefiċċju tat-terapija għalik.

Sewqan u thaddim ta' magni

L-effett ta' Dimethyl fumarate Teva fuq il-ħila biex issuq jew tuża l-magni mħuwiex magħruf. Dimethyl fumarate Teva mħuwiex mistenni jaffettwa l-kapaċċità tiegħek li ssuq u tuża magni.

Dimethyl fumarate Teva fih sodium

Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull kapsula iebsa gastrorezistenti, jigifieri essenzjalment “ħieles mis-sodium”.

3. Kif għandek tieħu Dimethyl fumarate Teva

Dejjem għandek tieħu din il-mediċina skont il-parir eż-żarru tat-tabib tiegħek. Iċċekkja mat-tabib tiegħek jekk ikollok xi dubju.

Doża tal-bidu

120 mg darbtejn kuljum.

Hu din id-doża tal-bidu għall-ewwel 7 ijiem, imbagħad luu d-doża regolari.

Doża regolari

240 mg darbtejn kuljum.

Dimethyl fumarate Teva huwa għal użu orali

Ibla' kull kapsula shiħa, ma' ftit ilma. Taqsamx, tfarrakx, thollx, issofx u tomgħodx il-kapsula għax dan jista' jżid xi effetti sekondarji.

Hu Dimethyl fumarate Teva mal-ikel – dan jista' jgħin biex inaqqas xi wħud mill-effetti sekondarji komuni ħafna (elenkati f'sezzjoni 4)

Jekk tieħu Dimethyl fumarate Teva aktar milli suppost

Jekk tkun ġadt iżżejjed kapsuli, **kellem lit-tabib tiegħek immedjatament**. Jista' jkollok effetti sekondarji bħal dawk deskritti hawn taħt f'sezzjoni 4.

Jekk tinsa tieħu Dimethyl fumarate Teva

Jekk tinsa tieħu jew taqbeż doża, **m'għandekx tieħu doża doppja**.

Tista' tieħu d-doża li tkun insejt tieħu jekk thalli mill-inqas 4 sigħat bejn id-dozi. Inkella stenna sad-doża ppjanata li jkun imiss.

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

4. Effetti sekondarji possibbi

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

Effetti sekondarji serji

Dimethyl fumarate Teva jista' jbaxxi l-ġħadd ta' limfoċċi (tip ta' ċelluli tad-demm bojod). Li jkollok ghadd baxx ta' ċelluli tad-demm bojod għal perjodu twil ta' żmien jista' jżid ir-riskju ta' infel-żon tiegħek, li jinkludi r-riskju ta' infel-żon rari fil-mohi li tissejjah lewkoenċefalopatija multifokali progressiva (PML). PML tista' twassal f'diżabbiltà severa jew mewt. PML seħhet wara sena sa 5 snin ta' trattament u għalhekk it-tabib tiegħek għandu jkompli jimmonitorja ċ-ċelluli bojod fid-demm tiegħek matul it-trattament tiegħek, u inti għandek tqoqqhod attent għal kwalunkwe sintomi potenzjali ta' PML kif deskrirt hawn taħt. Ir-riskju ta' PML jista' jkun ogħla jekk fil-passat ġadt mediċina li tikkawża l-indeboliment tal-funzjonalità tas-sistema immuni ta' għismek.

Is-sintomi ta' PML jistgħu jkunu simili għal rikaduta ta' MS. Is-sintomi jistgħu jinkludu dgħufija ġdidha jew aggravament tad-dgħufija fuq naha waħda tal-ġisem; guffaġni; tibdil fil-vista, fil-ħsieb, jew memorja; jew konfużjoni jew tibdil fil-personalită, jew problemi biex titkellem jew tikkomunika li jdumu għal aktar minn fit jiem. Għalhekk, jekk temmen li l-MS tiegħek tkun sejra għall-agħar jew jekk tinnota kwalunkwe sintomu ġdid waqt li tkun qed tieħu t-trattament b'Dimethyl fumarate Teva, hu importanti hafna li tkellem lit-tabib tiegħek malajr kemm jista' jkun. Barra minn hekk, kellem lis-sieħeb/sieħba tiegħek jew lil min jieħu ħsiebek biex tgħarrafhom dwar it-trattament tiegħek. Jista' jkun li tiżviluppa sintomi li ma tindunax bihom inti stess.

→ Ċempel lit-tabib tiegħek immedjatament jekk ikkollok xi wieħed minn dawn is-sintomi

Reazzjonijiet allergiċi severi

Il-frekwenza ta' reazzjonijiet allergiċi severi ma tistax tigi stiġi informazzjoni disponibbi (mhux magħrufa).

Li wiċċek jew ġismek isiru ħomor (*fwawar*) hu effett sekondarju komuni ħafna. Madankollu, jekk ikoll il-fwawar akkumpanjati minn raxx aħmar jew urtikarja u jkoll kwalunkwe wieħed minn dawn is-sintomi:

- nefha fil-wiċċe, fix-xufftejn, fil-ħalq jew fl-ilsien (*anġjoediema*)
- tħarħir, diffikultà biex tieħu n-nifs jew qtugħi ta' nifs (*dispnea, ipossija*)
- sturdament u li tintilef minn sensik (*pressjoni baxxa*)

allura dan jista' jirrappreżenta reazzjoni allergika severa (*anafilassi*)

→ **Għandek tieqaf tieħu Dimethyl fumarate Teva u ċċempel lil tabib immedjatament**

Effetti sekondarji oħra

Effetti sekondarji komuni ħafna

Dawn jistgħu jaffettwaw iktar minn 1 persuna minn kull 10:

- wiċċek isir aħmar jew ġismek thossu sħun, jaħraq, jaħraq ħafna jew bil-ħakk (fwawar)
- ippurgar artab (dijarea)
- thossok imdardar (nawseja)
- uġiġi fl-istonku jew bugħawwieg jew fl-istonku

→ **Li tieħu l-mediċina tiegħek mal-ikel jista' biex inaqqa l-effetti sekondarji msemija hawn fuq**

Sustanzi msejħa ketoni, li huma magħmula b'mod naturali fil-ġisem, jidhru b'mod komuni ħafna fit-testijiet tal-awrina meta tkun tieħu Dimethyl fumarate Teva.

Kellem lit-tabib tiegħek dwar kif timmaniġġa dawn effetti sekondarji. It-tabib tiegħek jista' jaġġusta d-doża. Tnaqqax id-doża ħlief jekk it-tabib tiegħek jgħidlek biex tagħmel hekk.

Effetti sekondarji komuni

Dawn jistgħu jaffettwaw sa 1 persuna minn kull 10:

- infjammazzjoni tal-kisja tal-imsaren (gastroenterite)
- tirremetti (taqla')
- indigestjoni (dispepsja)
- infjammazzjoni tal-kisja tal-istonku (gastrite)
- disturbi gastrointestinali
- sensazzjoni ta' ħruq
- fwawar jaħarqu, thoss is-shana
- ġilda bil-ħakk (pruritus)
- raxx
- tbajja' roža jew ħomor fuq il-ġilda (eritema)
- telf ta' xagħar (alopecia)

Effetti sekondarji li jistgħu jidhru fit-testijiet tiegħek tad-demm jew tal-awrina

- livelli baxxi ta' ċelluli bojod tad-demm (limfopenija, lewkopenija) fid-demm. Tnaqqis fin-numru ċelluli tad-demm bojod jista' jfisser li ġismek ikun inqas kapaċi biex jiġgieled kontra xi infezzjoni. Jekk ikkollok infezzjoni serja (bħal pnewmonja), kellem lit-tabib tiegħek immedjatament
- proteini (albumina) fl-awrina
- žieda fl-livelli ta' enzimi tal-fwied (ALT, AST) fid-demm

Effetti sekondarji mhux komuni

Dawn jistgħu jaffettwaw sa 1 persuna minn kull 100:

- Reazzjonijiet allergiċi (sensittività eċċessiva)
- tnaqqis fil-pjastrini tad-demm

Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima tal-frekwenza mid-data disponibbli)

- infjammazzjoni tal-fwied u ż-żieda fil-livelli tal-enzimi tal-fwied (ALT jew AST flimkien mal-bilirubina)
- herpes zoster (ħruq ta' Sant'Antnin) b'sintomi bħal infafet, ħruq, ħakk jew ugħiġ fil-ġilda, tipikament fuq naħha waħda tan-naħha ta' fuq tal-ġisem jew tal-wiċċ, u sintomi oħrajn, bħal deni u dghufija fl-istadji bikrin tal-infezzjoni, segwiti minn tmewwit, ħakk jew iraqaja' ħomor b'uġiġ sever
- flissjoni (rinorrea)

Tfal (minn 13-il sena 'l fuq) uadoloxxenti

L-effetti sekondarji elenkti hawn fuq japplikaw ukoll għat-tfal u l-adolexxenti.

Xi effetti sekondarji kienu rrappurtati b'mod aktar frekwenti fit-tfal u fl-adolexxenti milli fl-adulti, eż-ugħiġ ta' ras, ugħiġ fl-istonku jew bugħawwieg fl-istonku, thossok imdardar (*rimettar*), ugħiġ fil-griżmejn, soħħla, u cikli mestruwali bl-uġiġ.

Rappurtar tal-effetti sekondarji

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

5. Kif taħżeen Dimethyl fumarate Teva

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

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-folja, l-flixkun u l-kartuna wara "EXP".

Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Dan il-prodott mediċinali m'għandux bżonn l-ebda kundizzjoni speċjali għall-ħażna.

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

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fiċi Dimethyl fumarate Teva

Is-sustanza attiva bi dimethyl fumarate.

Dimethyl fumarate Teva 120 mg: Kull kapsula fiha 120 mg ta' dimethyl fumarate.

Dimethyl fumarate Teva 240 mg: Kull kapsula fiha 240 mg ta' dimethyl fumarate.

Is-sustanzi mhux attivi l-ohra huma cellulose, microcrystalline; croscarmellose sodium, talc, silica colloidal anhydrous, magnesium stearate, triethyl citrate, methacrylic acid – methyl methacrylate copolymer, methacrylic acid – ethyl acrylate copolymer dispersion, propylene glycol, gelatin, titanium dioxide (E171), brilliant blue FCF (E133), shellac, potassium hydroxide u iron oxide iswed (E172).

Kif jidher Dimethyl fumarate Teva u l-kontenut tal-pakkett

Dimethyl fumarate Teva 120 mg kapsuli ibsin gastrorezistenti għandhom il-parti principali tal-kapsula ta' lewn abjad opak u għatu blu opak, bil-marki 'D120' stampati b'linka sewda fuq l-ġħatu u l-parti principali tal-kapsula u huma disponibbli f'pakketti tal-folja li fihom 14 u 14x1 kapsula u fi fliexken li fihom 100 kapsula.

Dimethyl fumarate Teva 240 mg kapsuli ibsin gastrorezistenti għandhom il-parti principali tal-kapsula ta' lewnej blu opak u għatu blu opak, bil-marki 'D240' stampati b'linka sewda fuq l-għat u l-parti principali tal-kapsula u huma disponibbi f'pakketti tal-folja li fihom 56, 56x1 u 196 kapsula u fi fliexken li fihom 100 u 168 kapsula.

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

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

TEVA GmbH
Graf-Arco-Str. 3
89079 Ulm
Il-Ġermanja

Manifattur

Balkanpharma - Dupnitsa AD
3 Samokovsko Shose Str.
2600 Dupnitsa
Il-Bulgarija

Merckle GmbH
Ludwig-Merckle-Straße 3
89143 Blaubeuren
Il-Ġermanja

Teva Operations Poland Sp. z o.o.
ul. Mogilska 80
31-546 Krakow
Il-Polonja

PLIVA Hrvatska d.o.o. (PLIVA Croatia Ltd.)
Prilaz baruna Filipovića 25
10000 Zagreb
Il-Kroazja

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

België/Belgique/Belgien
Teva Pharma Belgium N.V./S.A./AG
Tél/Tel: +32 38207373

България
Тева Фарма ЕАД
Тел: +359 24899585

Ceská republika
Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o.
Tel: +420 251007111

Danmark
Teva Denmark A/S
Tlf: +45 44985511

Lietuva
UAB Teva Baltics
Tel: +370 52660203

Luxembourg/Luxemburg
ratiopharm GmbH
Allemagne/Deutschland
Tél/Tel: +49 73140202

Magyarország
Teva Gyógyszergyár Zrt.
Tel: +36 12886400

Malta
Teva Pharmaceuticals Ireland
L-Irlanda
Tel: +44 2075407117

Deutschland ratiopharm GmbH Tel: +49 73140202	Nederland Teva Nederland B.V. Tel: +31 8000228400
Eesti UAB Teva Baltics Eesti filiaal Tel: +372 6610801	Norge Teva Norway AS Tlf: +47 66775590
Ελλάδα Specifar A.B.E.E. Τηλ: +30 2118805000	Österreich ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH Tel: +43 1970070
España Teva Pharma, S.L.U. Tel: +34 913873280	Polska Teva Pharmaceuticals Polska Sp. z o.o. Tel: +48 223459300
France Teva Santé Tél: +33 155917800	Portugal Teva Pharma - Produtos Farmacêuticos, Lda. Tel: +351 214767550
Hrvatska Pliva Hrvatska d.o.o Tel: + 385 13720000	România Teva Pharmaceuticals S.R.L Tel: +40 212306524
Ireland Teva Pharmaceuticals Ireland Tel: +44 2075407117	Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o. Tel: +386 15890390
Ísland Teva Pharma Iceland ehf. Sími: +354 5503300	Slovenská republika TEVA Pharmaceuticals Slovakia s.r.o. Tel: +421 257267911
Italia Teva Italia S.r.l. Tel: +39 028917981	Suomi/Finland Teva Finland Oy Puh/Tel: +358 201805900
Κύπρος Specifar A.B.E.E. Ελλάδα Τηλ: +30 2118805000	Sverige Teva Sweden AB Tel: +46 42121100
Latvija UAB Teva Baltics filiāle Latvijā Tel: +371 67323666	United Kingdom (Northern Ireland) Teva Pharmaceuticals Ireland Ireland Tel: +44 2075407117

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f' {XX/SSSS}

Sorsi oħra ta' informazzjoni

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