

ANNESS I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Eklira Genuair 322 mikrogramma trab li jittieħed man-nifs

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull doža fornuta (id-doža li thalli l-biċċa tal-ħalq) fiha 375 µg ta' aclidinium bromide ekwivalenti għal 322 µg ta' aclidinium. Din tikkorrispondi għal doža mkejla ta' 400 µg ta' aclidinium bromide ekwivalenti għal 343 µg ta' aclidinium.

Eċċipjent(i) b'effett magħruf

Kull doža mogħtija fiha madwar 12 mg ta' lactose (bħala monohydrate).

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Trab li jittieħed man-nifs.

Trab abjad jew kważi abjad f'inalatur abjad b'indikatur tad-doža integrali u buttuna ġadra tad-doža.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Eklira Genuair huwa indikat bħala trattament ta' manutenzjoni bi bronkodilatatur sabiex itaffi s-sintomi fil-pazjenti aduli b'mard pulmonari ostruttiv kroniku (COPD) (ara sezzjoni 5.1).

4.2 Pożologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożologija

Id-doža rakkomandata hija teħid darba man-nifs ta' 322 mikrogramma ta' aclidinium darbtejn kuljum.

Jekk tinqabeż doža, id-doža li jkun imiss għandha tittieħed kemm jista' jkun malajr. Madankollu, jekk ikun kważi wasal il-hin għad-doža li jmiss, id-doža li tkun intesiet tittieħed għandha tinqabeż.

Anzjani

Ma huwa meħtieġ l-ebda aġġustament tad-doža għall-pazjenti anzjani (ara sezzjoni 5.2).

Indeboliment renali

Ma huwa meħtieġ l-ebda aġġustament tad-doža għall-pazjenti b'indeboliment renali (ara sezzjoni 5.2).

Indeboliment epatiku

Ma huwa meħtieġ l-ebda aġġustament tad-doža għall-pazjenti b'indeboliment epatiku (ara sezzjoni 5.2).

Popolazzjoni pedjatrika

Ma hemm l-ebda użu relevanti ta' Eklira Genuair fit-tfal u l-adoloxxenti (età taħbi it-18-il sena) għall-indikazzjoni tas-COPD.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Għal użu permezz ta' teħid man-nifs.

Il-pazjenti għandhom jintwerew kif għandhom jamministrax il-prodott b'mod korrett peress li l-inalatur ta' Genuair jista' jaħdem b'mod differenti minn inalaturi li l-pazjenti jaf użaw qabel. Huwa importanti li tordna lill-pazjenti biex jaqraw b'attenzjoni l-Istruzzjonijiet għall-Użu fil-Fuljett ta' Tagħrif, li jiġi ma' kull inalatur.

Għal Struzzjonijiet dwar l-Użu, ara sezzjoni 6.6.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Sensittività eċċessiva għal aclidinium bromide jew għal kwalunkwe sustanzi mhux attivi elenkti fis-sezzjoni 6.1.

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet ghall-użu

Bronkospažmi paradossiċi:

L-ghoti ta' Eklira Genuair jista' jikkawża bronkospažmi paradossiċi. Jekk dan isehħi, it-trattament b'Eklira Genuair għandu jitwaqqaf u għandhom jiġi kkunsidrati trattamenti oħrajn.

Jekk il-marda tmur għall-agħar:

Aclidinium bromide huwa bronkodilatatur ta' manutenzjoni u m'għandux jintuża sabiex itaffi episodji akuti ta' bronkospažmi, jiġifieri bħala terapija ta' salvataġġ. Fil-każ ta' bidla fl-intensità tas-COPD, filwaqt li l-pazjent ikun qed jiġi ttrattat b'aclidinium bromide tant li l-pazjent jikkunsidra li tkun meħtieġa mediciċina ta' salvantaġġ addizzjonali, għandha ssir evalwazzjoni mill-ġdid tal-pazjent u tal-iskeda tat-trattament tal-pazjent.

Effetti kardjavaskulari:

Arritmiji kardijaċi, inkluż fibrillazzjoni atrijali u attakk ta' takikardija deħru wara l-ghoti ta' Eklira Genuair (ara sezzjoni 4.8). Għalhekk, Eklira Genuair għandu jintuża b'kawtela f'pazjenti bi storja ta' arritmiji kardijaċi jew b'fatturi ta' riskju għal arritmiji kardijaċi.

L-esperjenza f'pazjenti b'komorbiditajiet kardjavaskulari fi provi kliniči hija limitata (ara sezzjoni 5.1). Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiġi affettwati mill-mekkaniżmu ta' azzjoni antikolinergiku.

Attività antikolinergica:

Fuq perjodu ta' żmien twil, ħalq xott, li ġie osservat fit-trattament antikolinergiku, jista' jkun assoċċiat ma' taħsir tas-snien.

B'mod konsistenti mal-attività antikolinergika tiegħi, aclidinium bromide għandu jintuża b'kawtela f'pazjenti b'iperplasija prostatika sintomatika jew b'ostruzzjoni tal-ġħonq tal-bużżeqqieqa tal-awrina jew bi glawkom ta' angolu dejjaq (anki jekk kuntatt dirett tal-prodott mal-ġħajnejn huwa ferm improbabbi).

Eċċipjenti:

Dan il-prodott medicinali fih lactose. Pazjenti li għandhom problemi ereditarji rari ta' intolleranza għall-galactose, nuqqas ta' lactase totali jew malassorbiment tal-glucose-galactose m'għandhomx jieħdu dan il-prodott medicinali.

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

Għot i-fdqqa ta' aclidinium bromide flimkien ma' prodotti medicinali li fihom l-antikolinergiku ma' giex studjat u muhiwiex rakkommandat.

Għad li ma sar l-ebda studju formali *in vivo* tal-interazzjoni tal-mediċina, aclidinium bromide meħud man-nifs intuża b'mod konkomitanti ma' prodotti medicinali tas-COPD oħrajn inklużi

broncodilataturi simpatomimetici, methylxanthines, u sterojdi orali u li jittieħdu man-nifs mingħajr prova klinika ta' interazzjonijiet tal-mediċina.

Studji *in vitro* wrew li aclidinium bromide jew il-metaboliti ta' aclidinium bromide fid-doża terapewtika mhumiex mistennija li jikkawżaw interazzjonijiet ma' sustanzi attivi li huma substrati ta' glikoproteina-P (P-gp), jew sustanzi attivi metabolizzati minn enzimi taċ-ċitokrom P450 (CYP450) u esterases (ara sezzjoni 5.2).

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Tqala

M'hemm l-ebda dejta disponibbli dwar l-użu ta' aclidinium bromide f'nisa tqal.

Studji f'animali urew tosċiċità tal-feti biss f'livelli ta' doża ferm ogħla mill-espożizzjoni massima tal-bniedem għal aclidinium bromide (ara sezzjoni 5.3). Acclidinium bromide għandu jintuża biss matul it-tqala jekk il-benefiċċċi mistennija jkunu akbar mir-riskji potenzjali.

Treddiġħ

Mhuwiex magħruf jekk aclidinium bromide/metaboliti tiegħu huma eliminati fil-ħalib tas-sider tal-bniedem. Studji f'animali wrew ħruġ ta' ammonti żgħar ta' aclidinium bromide/metaboliti fil-ħalib. Riskju għat-trabi tat-tweliż/trabi ma jistax jiġi eskuż. Għandha tittleħed deċiżjoni jekk il-mara twaqqafx it-treddiġħ jew twaqqafx/tastjeni minn trattament b'Eklira Genuair wara li jiġi kkunsidrat il-benefiċċju ta' treddiġħ għat-trabija u l-benefiċċju tat-trattament għall-mara.

Fertilità

Studji f'firien urew tnaqqis żgħir fil-fertilità biss f'livelli ta' doża ferm ogħla mill-espożizzjoni massima tal-bniedem għal aclidinium bromide (ara sezzjoni 5.3). Huwa kkunsidrat improbabbli li aclidinium bromide mogħti bid-doża rakkomandata jaffettwa l-fertilità fil-bnedmin.

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Aclidinium bromide fit li xejn għandu effett fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni. L-okkorrenza ta' wġiġħ ta' ras, sturdament jew vista mċajpra wara li jingħata aclidinium bromide (ara sezzjoni 4.8) tinfluwenza l-ħila li ssuq jew thaddem magni.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

L-aktar reazzjonijiet avversi rrappurtati b'mod komuni b'Eklira Genuair kienu l-uġiġħ ta' ras (6.6%) u nasofaringite (5.5%).

Sommarju f'tabella tar-reazzjonijiet avversi

Il-frekwenzi assenjati ghall-effetti mhux mixtieqa ta' hawn taħt huma bbażati fuq rati ta' incidenza mhux aġġustati ta' reazzjonijiet avversi (jiġifieri avvenimenti attribwiti lil Eklira Genuair) osservati b'Eklira Genuair 322 µg (636 pazjent) fl-analiżi miġbura ta' prova klinika waħda ta' 6 xhur u tnejn ta' 3 xhur fejn il-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali, ikkontrollata bil-plaċebo jew fuq ir-riżultati ta' studju ta' wara t-tqegħid fis-suq .

Prova kkontrollata bil-plaċebo f'1791 pazjent b'COPD moderata għal severa ġafna ttrattati b'Eklira Genuair sa 36 xahar ma identifikatx reazzjonijiet avversi oħra.

Il-frekwenza tar-reazzjonijiet avversi hija definita billi tintuża l-konvenzjoni li ġejja: komuni ġafna ($\geq 1/10$); 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 ġafna ($< 1/10,000$) mhux magħruf (ma tistax tittleħed stima mid-data disponibbli).

Sistema tal-klassifika tal-organi	Terminu ppreferut	Frekwenza
Infezzjonijiet u infestazzjonijiet	Sinusite	Komuni
	Nażofaringite	Komuni

Disturbi fis-sistema immuni	Sensittività eċċessiva	Rari
	Anġjoedema	Mhux magħrufa
	Reazzjoni anafilattika	Mhux magħrufa
Disturbi fis-sistema nervuža	Uġiġ ta' ras	Komuni
	Sturdament	Mhux komuni
Disturbi fl-ghajnejn	Vista' mċajpr	Mhux komuni
Disturbi fil-qalb	Arritmiji tal-qalb, inkluži fibrillazzjoni atrijali u attakk ta' takikardija	Mhux komuni
	Takikardija	Mhux komuni
	Palpitazzjonijiet	Mhux komuni
Disturbi respiratorji, toraċċi u medjastinali	Sogħla	Komuni
	Disfonja	Mhux komuni
Disturbi gastro-intestinali	Dijarea	Komuni
	Nawsja	Komuni
	Halq niexef	Mhux komuni
	Stomatite	Mhux komuni
Disturbi fil-ǵilda u fit-tessuti ta' taħt il-ǵilda	Raxx	Mhux komuni
	Prurite	Mhux komuni
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja	Żamma tal-awrina	Mhux komuni

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

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

4.9 Doża eċċessiva

Dozi għoljin ta' aclidinium bromide jistgħu jwasslu ġħal sinjali u sintomi antikolinergiċi. Madankollu, doži waħedhom meħudin man-nifs sa 6,000 µg ta' aclidinium bromide nghataw lil individwi b'saħħithom mingħajr reazzjonijiet avversi antikolinergiċi sistemiċi. Barra minn hekk, ma ġiet osservata l-ebda reazzjoni klinikament avversa rilevanti wara dožaġġ ta' darbtejn kuljum ġħal sebat ijiem sa 800 µg ta' aclidinium bromide lil individwi b'saħħithom.

Intossikazzjoni akuta permezz ta' bligh involontarju tal-prodott mediciċinali ta' aclidinium bromide hija improbabbli minħabba l-bijodisponibbiltà orali baxxa tiegħu u l-mekkaniżmu ta' dožaġġ imħaddem man-nifs tal-inalatur Genuair.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Mediciċini għal mard ostruttiv tal-passaġġi tal-arja, antikolinergiċi; Kodiċi ATC: R03BB05.

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Aclidinium bromide huwa antagonista tar-riċettur muskariniku kompetitiv u selettiv (magħruf ukoll bħala antikolinergiku), bi żmien ta' residenza akbar fir-riċetturi M₃ mir-riċetturi M₂. Ir-riċetturi M₃ jimmiedjaw il-kontrazzjoni tal-muskolu lixx tal-passaġġ tal-arja. Aclidinium bromide li jittieħed man-nifs jaġixxi lokalment fil-pulmun sabiex jantagonizza r-riċetturi M₃ tal-muskolu lixx tal-passaġġ tal-arja u jinduċi l-bronkodilatazzjoni. Studji *in vitro* u *in vivo* mhux kliniči wrew inibizzjoni mgħaż-ġġa minn aclidinium, li tiddependi fuq id-doża u li ddum, ta' tidjiq tal-passaġġ tal-arja indott minn

acetylcholine. Aclidinium bromide malajr jinqasam fil-plažma, u għaldaqstant, il-livell ta' effetti sekondarji sistemiċi antikolinġiči huwa wieħed baxx.

Effetti farmakodinamici

L-istudji tal-effikaċja klinika wrew li Eklira Genuair ipprovda titjib klinikament sinifikanti fil-funzjoni tal-pulmun (kif imkejjel mill-volum espiratorju sfurzat f'sekonda waħda [FEV₁]) fuq 12-il siegha b'għoti filgħodu u filgħaxija, li kien evidenti fi żmien 30 minuta mill-ewwel doža (żidiet mil-linja baži ta' 124-133 mL). Bronkodilatazzjoni massima nkisbet fi żmien siegha-tliet sīgħat wara dožaġġ bl-ogħla titjib medju f'FEV₁ fir-rigward tal-linja baži ta' 227-268 mL fl-istat fiss.

Elettrofizjologija kardijaka

Ma ġie osservat l-ebda effett fuq l-intervall QT (ikkoreġut bl-użu jew tal-metodu Fridericia jew Bazett jew inkella kkoreġut b'mod individwali) meta aclidinium bromide (200 µg jew 800 µg) ingħata darba kuljum għal tliet ijiem lil individwi b'saħħithom fi studju dettaljat dwar il-QT.

Barra minn hekk, ma ġie osservat l-ebda effett klinikament sinifikanti ta' Eklira Genuair fuq ir-ritmu kardijaku matul monitoraġġ Holter ta' 24 siegha wara trattament ta' 3 xħur ta' 336 pazjent (li 164 minnhom ir-ċeċew Eklira Genuair 322 µg darbejn kuljum).

Effikaċja u sigurtà klinika

Il-programm ta' żvilupp kliniku ta' Fażi III ta' Eklira Genuair inkluda 269 pazjent ittrattat b'Eklira Genuair 322 µg darbejn kuljum fi studju wieħed ta' sitt xħur li fih il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali kkontrollat bi plaċebo u 190 pazjent ittrattat b'Eklira Genuair 322 µg darbejn kuljum fi studju wieħed li fih il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali, li dam tliet xħur, ikkontrollat bi plaċebo. L-effikaċja ġiet evalwata b'kejl tal-funzjoni tal-pulmun u bir-riżultati sintomatici bħal qtuġħ ta' nifs, stat tas-saħħha speċifiku ghall-marda, użu ta' medicina ta' salvataġġ u okkorrenza ta' taħrix tal-marda. Fl-istudji dwar sigurtà fit-tul, Eklira Genuair ġie assocjat mal-effikaċja bronkodilatatorja meta mogħti fuq perjodu ta' trattament ta' sena.

Bronkodilatazzjoni

Fl-istudju ta' 6 xħur, il-pazjenti li rċivew Eklira Genuair 322 µg darbejn kuljum kellhom titjib klinikament sinifikanti fil-funzjoni tal-pulmun tagħhom (kif imkejjel mill-FEV₁). L-effetti bronkodilatatorji massimi kienu evidenti mill-ewwel jum u nżammu matul il-perjodu ta' trattament ta' 6 xħur. Wara t-trattament ta' 6 xħur, it-titjib medju fl-FEV₁ qabel id-doža (livell minimu) ta' filgħodu meta mqabbel mal-plaċebo kien ta' 128 mL (95% CI=85-170; p<0.0001). Kien hemm osservazzjonijiet simili b'Eklira Genuair fl-istudju ta' 3 xħur.

Stat tas-Saħħha Specifiku ghall-Marda u l-Benefiċċċi Sintomatici

Eklira Genuair ipprovda titjib klinikament sinifikanti fin-nuqqas ta' nifs (evalwat billi ntuża l-Indiċi ta' Qtuġħ ta' nifs ta' Transizzjoni (Transition Dyspnoea Index) [TDI]) u fl-istat tas-saħħha speċifiku ghall-marda (evalwat billi ntuża l-Kwestjonarju Respiratorju ta' St. George (Respiratory Questionnaire-[SGRQ]). It-Tabella ta' hawn taħt turi kemm ittaffew is-sintomi wara t-trattament ta' 6 xħur b'Eklira Genuair.

Varjabblu	Trattament		Titjib fuq il-plaċebo	valur-p
	Eklira Genuair	Plaċebo		
TDI				
Percentwal ta' Pazjenti li laħqu MCID ^a	56.9	45.5	żieda ta' 1.68 drabi ^c fil-probabilità	0.004
Bidla Medja mil-linja baži	1.9	0.9	1.0 unità	<0.001
SGRQ				
Percentwal ta' Pazjenti li laħqu MCID ^b	57.3	41.0	żieda ta' 1.87 drabi ^c fil-probabilità	<0.001
Bidla Medja mil-linja baži	-7.4	-2.8	-4.6 unitajiet	<0.0001

a Differenza klinikament importanti minima (MCID) ta' mill-inqas bidla 1 fl-unità fit-TDI.

b MCID ta' mill-inqas bidla ta' - 4 unitajiet f'SGRQ.

ċ Proporzjon tal-probabilità, żieda fil-probabilità ta' lhuq tal-MCID bi tqabbil mal-plačebo.

Pazjenti trattati b'Eklira Genuair kienu jeħtieġu inqas medicina ta' salvataġġ mill-pazjenti trattati bi plačebo (tnaqqis ta' 0.95 għafsi kuljum f'6 xhur [p=0.005]). Eklira Genuair tejjeb ukoll is-sintomi ta' kuljum tas-COPD (produzzjoni ta' qtugħi ta' nifs, sogħla u bżieq) u s-sintomi ta' filghaxija u ta' kmieni filgħodu.

Analizi tal-effikaċja miġbura tal-istudji kkontrollati bi plačebo ta' 6 xhur u 3 xhur urew tnaqqis statistikament sinifikanti fir-rata ta' taħrif moderat għal sever tal-marda (li kien jeħtieġ kura b'antibijotici jew kortikosterojdi jew li rriżulta f'li l-pazjent kelli jiddaħħal l-isptar) b'aclidinium 322 µg darbejn kuljum meta mqabba ma' plačebo (rata kull pazjent kull sena: 0.31 vs 0.44 rispettivament; p=0.0149).

Prova ta' Sigurtà u Effikaċja Fit-Tul sa 3 snin

L-effett ta' aclidinium bromide fuq l-okkorrenza ta' avvenimenti kardiovaskulari avversi maġġuri (MACE, major adverse cardiovascular events) ġie vvalutat fi studju randomizzat, double-blind, ikkontrollat bil-plačebo u ta' grupp parallel fi 3630 pazjent adult bejn l-età ta' 40 sa 91 sena b'COPD moderata għal severa hafna, ittrattati sa 36 xahar. 58.7 % kienu rġiel u 90.7 % kienu Bojod, b'FEV1 ta' wara l-bronkodilatur medju ta' 47.9 % tal-valur previst u CAT (Test ta' Valutazzjoni tas-COPD) medju ta' 20.7. Il-pazjenti kollha kellhom storja ta' marda kardiovaskulari jew cerebrovaskulari u/jew fatturi ta' riskju kardiovaskulari sinifikanti. 59.8 % tal-pazjenti kellhom tal-inqas aggravar wieħed ta' COPD fit-12-il xahar ta' qabel mill-vista tal-iskrinjar. Madwar 48 % tal-pazjenti rreġistrati kellhom storja preċedenti ta' mill-inqas avvenimenti kardiovaskulari 1 preċedenti dokumentat; marda cerebrovaskulari (13.1%), marda tal-arterja koronarja (35.4%), marda vaskulari periferali jew storja ta' klawdikazzjoni (13.6%).

L-istudju kelli tfassil xprunat mill-avvenimenti u ntemm ladarba ġew osservati avvenimenti MACE suffiċjenti ghall-analizi tas-sigurtà primaria. Il-pazjenti waqqfu t-trattament jekk esperenzaw avvenimenti MACE u dahl fil-perjodu ta' segwit u wara t-trattament matul l-istudju. 70.7 % tal-pazjenti temmew l-istudju skont il-valutazzjoni tal-investigatur. Iż-żmien medjan fuq it-trattament fil-grupp ta' Eklira Genuair kif ukoll tal-plačebo kien 1.1 u sena, rispettivament. Iż-żmien medjan fuq l-istudju fil-gruppi ta' Eklira Genuair u tal-plačebo kien madwar 1.4 u 1.3 snin, rispettivament.

Il-punt tat-tmiem tas-sigurtà primaria kien iż-żmien għall-ewwel okkorrenza ta' MACE, definit bħala xi wieħed mill-avvenimenti aġġudikati li ġejjin: mewt kardiovaskulari, infart mijokardijaku (MI) mhux fatali, jew puplesja iskemika mhux fatali. Il-frekwenza tal-pazjenti b'tal-inqas MACE wieħed kienet 3.85% vs. 4.23% pazjenti fil-gruppi ta' aclidinium u plačebo, rispettivament. Eklira Genuair ma żiedx ir-riskju ta' MACE f'pazjenti b'COPD meta mqabbel ma' plačebo meta ġie miżjud ma' terapija ta' sfond attwali (proporzjon ta' riskju (HR) 0.89; 95% CI: 0.64, 1.23). Il-valur ta' fuq tal-intervall ta' kunfidenza eskluda marġini ta' riskju definīt minn qabel ta' 1.8.

Ir-rata ta' aggravar tas-COPD moderat jew sever għal kull pazjent għal kull sena matul l-ewwel sena tat-trattament ġiet evalwata bħala l-punt tat-tmiem tal-effikaċja primaria fl-istudju. Il-pazjenti trattati b'Eklira Genuair urew tnaqqis statistikament sinifikanti ta' 22 % meta mqabbel ma' plačebo (proporzjon tar-rata [RR] 0.78; 95% CI 0.68 sa 0.89; p<0.001). Barra minn hekk, Eklira Genuair wera tnaqqis statistikament sinifikanti ta' 35 % fir-rata ta' dħul fl-isptar minħabba aggravar ta' COPD waqt it-trattament matul l-ewwel sena meta mqabbel ma' plačebo (RR 0.65; 95% CI 0.48 sa 0.89; p=0.006).

Il-grupp ta' Eklira Genuair wera dewmien statistikament sinifikanti fiż-żmien għall-ewwel aggravar moderat jew sever waqt it-trattament meta mqabbel mal-grupp tal-plačebo. Il-pazjenti fil-gruppi ta' aclidinium bromide kellhom tnaqqis relativi ta' 18 % fir-riskju ta' aggravar (HR 0.82; 95% CI [0.73, 0.92], p<0.001).

Tolleranza għall-eżercizzju

Fi studju kliniku crossover ta' tliet ġimġħat, li fih il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali, ikkontrollat bi plačebo, Eklira Genuair ġie assoċjat ma' titnej statistikament sinifikanti li tejjeb b'mod sinifikanti l-hin ta' kapaċċità li wieħed jissaporti l-eżercizzju meta mqabbel ma' plačebo ta' 58 sekonda (95% CI=9-

108; $p=0.021$; valur ta' qabel il-kura: 486 sekonda). Eklira Genuair naqqas b'mod statistikament sinifikanti n-nefha eċċessiva tal-pulmun waqt is-serhan (kapaċità residwa funzjonali [FRC]=0.197 L [95% CI=0.321, 0.072; $p=0.002$]; volum residwu [RV]=0.238 L [95% CI=0.396, 0.079; $p=0.004$]) u tejjeb ukoll il- kapaċità minima ta' teħid 'il ġewwa tan-nifs (b'0.078 L; 95% CI=0.01, 0.145; $p=0.025$) u naqqas id-dispnea matul eżercizzju (skala ta' Borg) (b'0.63 unitajiet Borg; 95% CI=1.11, 0.14; $p=0.012$).

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenċija Ewropea ghall-Mediċini irrinunzzjat ghall-obbligu li jiġu ppreżentati r-riżultati tal-istudji b'Eklira Genuair f'kull sett tal-popolazzjoni pedjatrika fis-COPD (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Assorbiment

Aclidinium bromide jiġi assorbit malajr mill-pulmun, u jikseb konċentrazzjonijiet massimi ta' plažma fi żmien 5 minuti minn meta jittieħed man-nifs f'individwi b'saħħithom, u normalment fi żmien l-ewwel 15-il minuta fil-pazjenti bis-COPD. Il-porżjon tad-doża meħuda man-nifs li tilhaq iċ-ċirkolazzjoni sistemika bhala aclidinium mhux mibdul hija ferm baxxa f'ammont ta' inqas minn 5%.

Il-massimu tal-konċentrazzjonijiet tal-plažma miksub wara teħid man-nifs tat-trab xott minn pazjenti bis-COPD ta' doži waħedhom ta' 400 µg ta' aclidinium bromide kien bejn wieħed u ieħor ta' 80 pg/mL. Il-livelli ta' plažma fl-istat fiss nkisbu fi żmien sebat ijiem bid-dožaġġ ta' darbtejn kuljum u meta titqies il-half-life qasira, l-istat fiss jista' jinkiseb fi ftit żmien wara l-ewwel doža. Ma ġiet osservata l-ebda akkumulazzjoni wara dožaġġ ripetut fl-istat fiss.

Distribuzzjoni

Id-depożitu shiħ fil-pulmun ta' aclidinium bromide meħud man-nifs permezz ta' inalatur Genuair kellu medja ta' bejn wieħed u ieħor 30% tad-doża mkejla.

B'mod mill-aktar probabbli, it-twaħħil tal-proteina tal-plažma ta' aclidinium bromide determinat *in vitro* aktarx li kkorrisponda għat-twaħħil tal-proteina tal-metaboliti minħabba l-idrolizi mgħaġla ta' aclidinium bromide fil-plažma; it-twaħħil tal-proteina tal-plažma kien ta' 87% għall-metabolit tal-carboxylic acid u 15% għall-metabolit tal-alkoħol. Il-proteina tal-plažma ewlenija li twaħħal aclidinium bromide hija l-albumina.

Bijotrasformazzjoni

Aclidinium bromide huwa idrolizzat malajr u b'mod estensiv għad-derivati farmakoloġikament inattivi tiegħu tal-alkoħol u tal-carboxylic acid. L-idroloži sseħħ kemm b'mod kimiku (mhux b'mod enzimatiku) kif ukoll b'mod enzimatiku b'esterażi, b'butyrylcholinesterase jkun l-esterase ewljeni tal-bniedem involut fl-idrolizi. Il-livelli fil-plažma tal-metabolit tal-aċċidu huma bejn wieħed u ieħor 100 darba akbar minn dawk tal-metaboli tal-alkoħol u s-sustanza attiva mhux mibdula ta' wara t-teħid man-nifs.

Il-bijodisponibilità assoluta baxxa tal-aclidinium bromide meħud man-nifs (<5%) hija għaliex aclidinium bromide tgħaddi minn idrolizi sistemika u pre-sistemika estensiva sew jekk depożitata fil-pulmun sew jekk miblughha.

Il-bijotrasformazzjoni permezz ta' enzimi CYP450 għandha rwol żgħir fit-tnejħiha metabolika totali ta' aclidinium bromide.

L-istudji *in vitro* wrew li aclidinium bromide fid-doża terapewtika tiegħu jew il-metaboliti tiegħu ma jinibixx u lanqas ma jindu xi wieħed mill-enzimi taċ-ċitokromu P450 (CYP450) u ma jinibixx esterases (carboxylesterase, acetylcholinesterase u butyrylcholinesterase). L-istudji *in vitro* wrew li aclidinium bromide jew il-metaboliti ta' aclidinium bromide mhumiex substrati jew inibituri ta' P-glikoproteina.

Eliminazzjoni

Il-half-life tal-eliminazzjoni totali ta' aclidinium bromide hija ta' bejn wieħed u ieħor sagħtejn sa tliet sigħat.

Wara għoti ġol-vini ta' 400 µg ta' aclidinium bromide radjutikkettat lil individwi b'saħħithom, bejn wieħed u ieħor 1% tad-doża tneħħiet bħala aclidinium bromide mhux mibdul fl-awrina. Sa 65% tad-doża għiet eliminata bħala metaboliti fl-awrina u sa 33% bħala metaboliti fl-ippurgar.

Wara teħid man-nifs ta' 200 µg u 400 µg ta' aclidinium bromide minn individwi b'saħħithom jew pazjenti bis-COPD, l-eleminazzjoni permezz tal-awrina ta' aclidinium mhux mibdul kienet ferm baxxa f'ammont ta' madwar 0.1% tad-doża mogħtija, u dan jindika li t-tnejħiha renali għandha rwol żgħir fit-tnejħiha totali ta' aclidinium mill-plażma.

Linearità/nuqqas ta' linearità

Aclidinium bromide wera linearità kinetika u mgħiba farmakokinetika indipendenti mill-ħin fil-medda terapewtika.

Popolazzjonijiet speċjali

Pazjenti anżjani

Il-proprietajiet farmakokinetici ta' aclidinium bromide f'pazjenti b'COPD moderata sa severa jidhru simili f'pazjenti ta' 40-59 sena u f'pazjenti ta' ≥ 70 sena. Għaldaqstant, ma huwa meħtieġ l-ebda aġġustament tad-doża għall-pazjenti anżjani b'COPD.

Pazjenti b'indeboliment epatiku

Ma saru l-ebda studji fuq pazjenti b'indeboliment epatiku. Minħabba li aclidinium bromide huwa metabolizzat l-aktar minn qasma kimika u enzematika fil-plażma, disfunkzioni epatika hija ferm improbabbli li tibdel l-espożizzjoni sistemika tiegħu. Ma huwa meħtieġ l-ebda aġġustament għall-pazjenti b'COPD b'indeboliment epatiku.

Pazjenti b'indeboliment renali

Ma ġew osservati l-ebda differenzi farmakokinetici sinifikanti bejn l-individwi b'funzjoni renali normali u individwi b'indeboliment renali. Għaldaqstant, ma huwa meħtieġ l-ebda aġġustament tad-doża u l-ebda monitoraġġ addizzjonali għall-pazjenti b'COPD b'indeboliment renali.

Relazzjoni(jiet) farmakokinetika(ċi)/farmakodinamika(ċi)

Minħabba li aclidinium bromide jaġixxi lokalment fil-pulmun u malajr jinqasam fil-plażma, m'hemm l-ebda relazzjoni diretta bejn il-farmakokinetika u l-farmakodinamika.

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

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

Fi studji li mhumiex kliniči fir-rigward tal-parametri kardjavaskulari (żieda fir-rata ta' taħbi tal-qalb fil-klieb), it-tossicitéti riproduttiva (effetti fetotossici), u l-fertilità (tnaqqis żgħir fir-rata ta' konċepimento, numru ta' corpora lutea, u telf ta' qabel u wara l-impjant) l-effetti deħru biss wara esperimenti meqjusa ferm aktar għoljin mill-massimu ta' esperimenti fil-bniedem, u dan jindika fit-it rilevanza għall-użu kliniku.

It-tossicitéti baxxa osservata fl-istudji mhux kliniči tat-tossicitéti kienet parżjalment dovuta għall-metabolizmu mgħaġġel ta' aclidinium bromide fil-plażma u n-nuqqas ta' attivită farmakologika importanti tal-metaboliti ewlenin. Il-margini ta' sigurtà għal espożizzjoni sistemika tal-bniedem b'400 µg darbejn kuljum fuq il-livelli ta' effetti avversi sinifikanti mhux osservati f'dawn l-istudji varjaw minn 17- il darba għal 187 darba.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Lactose monohydrate.

6.2 Inkompatibbiltajiet

Mhux applikabbi.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediciinali

3 snin

Għandu jintuża fi żmien 90 jum minn meta jinfetaħ il-pawċ.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Żomm l-inalatur ġol-pawċ sakemm jibda l-perjodu tal-ġħoti.

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

L-strument inalatur huwa strument b'diversi komponenti magħmul minn polycarbonate, acrylonitrile-butadiene-styrene, polyoxymethylene, polyester-butylene-terephthalate, polypropylene, polystyrene u stainless steel. Huwa ta' kurur abjad b'indikatur tad-doži integrali u buttuna hadra tad-doža. Il-biċċa tal-ħalq hija miksija b'tapp protettiv aħdar li jinqala'. L-inalatur huwa fornut f'pawċ tal-plastik laminat, imqiegħda f'kartuna tal-kartonċin.

Kartuna li fiha inalatur 1 bi 30 doža.

Kartuna li fiha inalatur 1 b'60 doža.

Kartuna li fiha 3 inalaturi, kull wieħed b'60 doža.

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu meta jintrema u għal immaniġġar ieħor

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

Struzzjonijiet għall-Użu

Bieq Tibda

Aqra dawn l-Istruzzjonijiet għall-Użu qabel tibda tuża l-mediċina.

Sir af aktar dwar il-parts tal-inalatur Genuair tiegħek.

Tieqa ta' kontroll	Indikatur tad-doža	Buttuna hadra
Hadra = l-inalatur lest biex jintuża		



Figura A

Qabel l-użu:

- Qabel l-ewwel użu, iftaħ il-borża ssiġillata u nehhi l-inalatur. Armi l-borża.
- Tagħfasx il-buttna l-ħadra sakemm tkun lest biex tieħu doža.
- Aqla' l-ġħatu billi tagħfas bil-mod il-vleġġeg immarkati fuq kull naħa (Figura B).

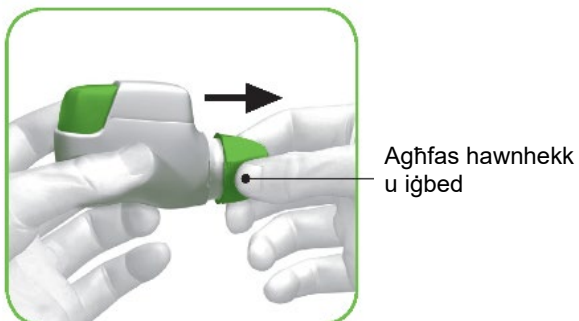


Figura B

PASS 1: Ipprepara d-doža tiegħek

- Hares ġewwa l-ftuħ tal-biċċa tal-ħalq u kun żgur li m'hemm xejn jimblukkaha (Figura C).
- Hares lejn it-tieqa ta' kontroll (għandha tkun ħamra, Figura C).



Figura C

- Żomm l-inalatur orizzontalment bil-biċċa tal-ħalq thares lejk u l-buttna l-ħadra thares 'il fuq (Figura D).



Figura D

1.4 Aghfas il-buttna l-hadra kollha 'l isfel biex thejji d-doża tiegħek (Figura E).

Meta tagħfas 'il buttuna kollha 'l isfel, it-tieqa ta' kontroll tinbidel minn hamra għal hadra.

Kun żgur li l-buttna l-hadra tħares 'il fuq. **Iddawrux.**

1.5 Itlaq il-buttna l-hadra (Figura F).

Kun żgur li titlaq l-buttna biex b'hekk l-inalatur ikun jista' jaħdem b'mod tajjeb.



Figura E



Figura F

Ieqaf u Ċċekkja:

1.6 Kun żgur li t-tieqa ta' kontroll issa hija hadra (Figura G).

Il-mediċina tiegħek hija lesta biex tingħibed man-nifs.

Imxi għal “PASS 2: Igbed man-nifs il-mediċina tiegħek”.



Figura G

X'għandek tagħmel jekk it-tieqa ta' kontroll tibqa' ħamra wara li tagħfas il-buttna (Figura H).



Figura H

Id-doża mhijiex ippreparata. Mur lura għal “PASS 1 Ipprepara d-doża tiegħek” u rrepeti l-passi 1.1 sa 1.6.

PASS 2: Iġbed man-nifs il-mediċina tiegħek

Aqra l-passi 2.1 sa 2.7 kompletament qabel l-użu. Iddawrux.

2.1 Żomm l-inalatur 'il bogħod minn ġalqek, u **itfa' n-nifs 'il barra kompletament**. Qatt titfa' n-nifs 'il barra ġewwa l-inalatur (Figura I).

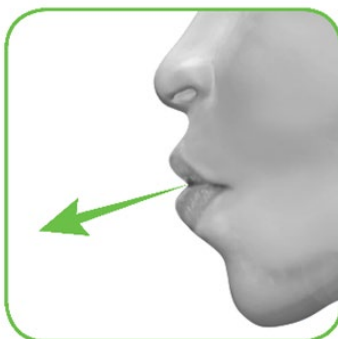


Figura I

2.2 Żomma rasek wieqfa, poggi l-biċċa tal-ħalq bejn xufftejk, u aghlaqhom sew madwarha (Figura J).

Iżżommx il-buttna l-ħadra 'l-isfel waqt li tieħu n-nifs.



Figura J

2.3 **Hu nifs qawwi u fil-fond** minn halqek. Ibqa' hu nifs 'il ġewwa kemm tista'.

Se tisma' 'klikk' li se tavżak li qed tieħu n-nifs b'mod tajjeb. Ibqa' hu nifs 'il ġewwa kemm tista' wara li tisma' l-'klikk'. Xi pazjenti jaf ma jisimghux il-'klikk' Uža t-tieqa ta' kontroll biex tiżgura li hadt in-nifs b'mod tajjeb.

2.4 Nehħi l-inalatur minn halqek.

2.5 Żomm in-nifs kemm tista'.

2.6 Itfa' n-nifs 'il barra mill-inalatur bil-mod.

Xi pajjenti jistgħu jħossu li qisu għandhom ir-ramel f'halqhom, jew toġħma kemxejn ħelwa jew qarsa. Tihux doża żejda anke jekk ma ttiegħem jew ma thoss xejn wara li tieħu n-nifs.

Ieqaf u Ċċekkja:

2.7 Kun żgur li t-tieqa ta' kontroll issa hija ħamra (Figura K). Dan ifisser li tkun ġbidt man-nifs il-mediċina tiegħek b'mod tajjeb.



Figura K

X'ghandek tagħmel jekk it-tieqa ta' kontroll tibqa' hadra wara t-tehid man-nifs (Figura L).



Figura L

Dan ifisser li ma tkunx ġbidt man-nifs il-mediċina tiegħek b'mod tajjeb. **Mur lura għal "PASS 2 Iġbed man-nifs il-mediċina tiegħek" u rrepeti l-passi 2.1 sa 2.7.**

Jekk it-tieqa ta' kontroll xorta waħda tibqa' ma tinbidilx għal ħamra, jista' jkun li tkun insejt titlaq il-buttna l-hadra qabel ma hadt in-nifs jew inkella jista' jkun li ma hadtx in-nifs b'mod qawwi bizzżejjed.

Jekk jiġri dan, erga' pprova. Kun żgur li tlaqt il-buttna l-hadra, u li tfajt in-nifs 'il barra kompletament. Imbagħad hu nifs qawwi u fil-fond permezz tal-biċċa tal-ħalq. **Jekk jogħġbok ikkuntattja lit-tabib tiegħek jekk it-tieqa l-hadra tkun għadha hadra wara diversi tentattivi.**

Dahħal l-ghatu protettiv lura ġewwa l-biċċa tal-ħalq wara kull użu (Figura M), biex tevita li l-inalatur jiġi kontaminat bi trab jew materjali oħra. Għandek tarmi l-inalatur tiegħek jekk titlef l-ghatu.

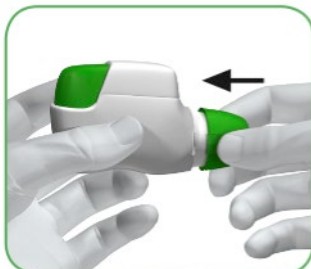


Figura M

Informazzjoni addizzjonali

X'għandek tagħmel jekk bi żball tipprepara doża?

Aħżeen l-inalatur tiegħek bl-ghatu protettiv f'postu sakemm jasal iż-żmien li tieħu man-nifs il-mediċina tiegħek, imbagħad neħħi l-ghatu u ibda mill-Pass 1.6.

Kif jaħdem l-indikatur tad-doża?

- L-indikatur tad-doża juri n-numru totali ta' doži li għad fadal fl-inalatur (Figura N).
- Mal-ewwel użu, kull inalatur fih tal-anqas 60 doża, jew tal-anqas 30 doża, skont id-daqs tal-pakkett.
- Kull darba li thejji doża billi tagħfas il-buttna l-hadra, l-indikatur tad-doża jiċċaqlaq b'ammont żgħir lejn in-numru li jmiss (50, 40, 30, 20, 10, jew 0).

Meta għandi ngħib inalatur ġdid?

Għandek iġġib inalatur ġdid:

- Jekk l-inalatur jidher li jkun bil-ħsara jew jekk titlef l-ghatu, jew
- Meta fl-indikatur tad-doża tidher **faxxa hamra**, dan ifisser li qed tqarreb l-aħħar doża tiegħek (Figura N), jew
- Jekk i-inalatur tiegħek ikun vojt (Figura O).

L-indikatur tad-doża jiċċaqlaq bil-mod minn 60 għal 0: 60, 50, 40, 30, 20, 10, 0.



Figura N

Kif tkun taf li l-inalatur tiegħek huwa vojt?

Meta l-buttuna l-ħadra ma terġax tmur lura għall-pożizzjoni ta' fuq kollha tagħha u tkun imsakkra f'pożizzjoni fin-nofs, tkun wasalt għall-ahħar doža (Figura O). Anki jekk il-buttuna l-ħadra tkun imsakkra, xorta waħda tista' tiġibed man-nifs l-ahħar doža tiegħek. Wara din, l-inalatur ma jistax jerġa' jintuża u għandek tibda tuža īnalatur ġdid.



Figura O

Kif għandek tnaddaf l-inalatur?

QATT tuža ilma sabiex tnaddaf l-inalatur, minħabba li dan jista' jkun ta' hsara għall-mediċina tiegħek.

Jekk tkun tixtieq tnaddaf l-inalatur tiegħek, semplicelement imsaħ il-parti ta' barra tal-biċċa tal-ħalq b'tissue jew b'karta niexfa.

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

Covis Pharma Europe B.V.
Gustav Mahlerplein 2
1082MA Amsterdam
L-Olanda

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

EU/1/12/778/001
EU/1/12/778/002
EU/1/12/778/003

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 20 ta' Lulju 2012
Data tal-ewwel tiġid: 20 ta' April 2017

10. DATA TA' REVIŽJONI TAT-TEST

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

ANNESS II

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

A. MANIFATTUR(I) RESPONSABBLI GHALL-HRUġ TAL-LOTT

Isem u indirizz tal-manifattur(i) responsabbi għall-hruġ tal-lott

Industrias Farmacéuticas Almirall, S.A.
Ctra. de Martorell 41-61
08740 Sant Andreu de la Barca
Barcelona
Spanja

B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U LUŽU

Prodott mediciċinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

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

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

Ir-rekwiżiti biex jiġu pprezentati PSURs għal dan il-prodott mediciċinali 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-mediciċini.

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

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

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

RMP aġġornat għandu jiġi ppreżentat:

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

ANNESS III
TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTAR

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

Kartuna ta' barra

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

Eklira Genuair 322 mikrogramma trab li jittieħed man-nifs
aclidinium (aclidinium bromide)

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

Kull doža fornuta fiha 375 mikrogramma ta' aclidinium bromide ekwivalenti għal 322 mikrogramma ta' aclidinium.

3. LISTA TA' EĆĊIPJENTI

Fih ukoll: Lactose

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

1 inalatur li fih 30 doža
1 inalatur wieħed li fih 60 doža
3 inalaturi li kull wieħed fih 60 doža

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu
Użu b'teħid man-nifs

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
Li għandu jintuża fi żmien 90 jum minn meta jinfetaħ il-pawċ

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Żomm l-inalatur Genuair göl-pawc sakemm jibda l-perjodu tal-għotxi.

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

Covis Pharma Europe B.V.
Gustav Mahlerplein 2
1082MA Amsterdam
L-Olanda

Covis (Covis logo)

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

EU/1/12/778/001 30 doża
EU/1/12/778/002 60 doża
EU/1/12/778/003 3 inalaturi b'kull wieħed fi 60 doża

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

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

eklira genuair

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

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

Tikketta tal-inalatur

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Eklira Genuair 322 mcg trab li jittieħed man-nifs
aclidinium (aclidinium bromide)
Użu b'teħid man-nifs

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA**3. DATA TA' SKADENZA**

EXP
Għandu jintuża fi żmien 90 jum mill-ftuħ tal-pawċ.

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

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

30 doža
60 doža

6. OHRAJN

Covis (Covis logo)

B. FULJETT TA' TAGHRIF

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-pazjent

Eklira Genuair 322 mikrogramma trab li jittieħed man-nifs Aclidinium (aclidinium bromide)

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

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

F'dan il-fuljett:

1. X'inhu Eklira Genuair u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tuża Eklira Genuair
3. Kif għandek tuża Eklira Genuair
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Eklira Genuair
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra
Struzzjonijiet ghall-Użu

1. X'inhu Eklira Genuair u għalxiex jintuża

X'inhu Eklira Genuair

Is-sustanza attiva ta' Eklira Genuair hija aclidinium bromide, li tappartjeni għal grupp ta' medicini msejha bronkodilataturi. Il-bronkodilataturi jserrhu l-passaġġi tal-arja u jgħinu sabiex iżommu l-bronkjoli miftuhin. Eklira Genuair huwa inalatur ta' trab xott li juža n-nifs tiegħek sabiex iwassal il-mediċina direttament fil-pulmun tiegħek. Dan jagħmilha faċċi għal pazjenti b'mard pulmonari ostruttiv kroniku (COPD) sabiex jieħdu n-nifs.

Għalxiex jintuża Eklira Genuair

Eklira Genuair huwa indikat biex jgħin fil-ftuħ tal-passaġġi tal-arja u jtaffu sintomi ta' COPD, marda serja fit-tul fil-pulmun ikkaratterizzata minn diffikultajiet fit-teħid tan-nifs. Użu regolari ta' Eklira Genuair jista' jgħinek meta jkollok nuqqas ta' nifs kontinwu relatati mal-marda tiegħek biex jgħinek tnaqqas kemm jista' jkun l-effetti tal-marda fil-ħajja ta' kuljum tiegħek u tnaqqas in-numru ta' feġġ f'daqqa (l-aggravar tas-sintomi tiegħek tas-COPD għal diversi jiem).

2. X'għandek tkun taf qabel ma tuża Eklira Genuair

Tużax Eklira Genuair

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

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib jew l-ispiżjar jew l-infermier tiegħek qabel tieħu tuża Eklira Genuair:

- jekk għandek xi problemi bil-qalb.
- jekk tara ċrieki madwar id-dwal jew madwar stampi kkuluriti (glawkoma).

- jekk għandek prostata minfuha, problemi biex tagħmel l-awrina, jew jekk għandek saddr fil-bużżeeqa tal-awrina.

Eklira Genuair huwa indikat għal trattament ta' manutenzjoni u m'għandux jintuża sabiex jikkura attakk f'daqqa ta' qtugħ ta' nifs jew tharhir. Jekk is-sintomi tiegħek ta' COPD (qtugħ ta' nifs, tharhir, sogħla) ma jmorrx għall-aħjar jew imoru għall-agħar, għandek tikkuntattja lit-tabib tiegħek għal parir kemm jista' jkun malajr.

Halq xott, li ġie osservat b'mediċini bħal Eklira Genuair, wara li tuża l-mediċina tiegħek għal żmien twil, jista' jiġi assocjat ma' taħsir tas-snien. Għaldaqstant, jekk jogħġibok ftakar biex tieħu ħsieb l-iġjene orali.

Tihux aktar Eklira Genuair u fitteżx għajnejna medika minnufih:

- jekk thoss tagħrif fis-sider, sogħla, tharhir jew qtugħ ta' nifs dritt wara li tuża l-mediċina. Dawn jistgħu jkunu sinjali ta' kundizzjoni msejħha bronkospažmu.

Tfal u adolexxenti

Eklira Genuair m'għandux jintuża fi tfal jew adoloxxenti taħbi it-18-il sena.

Mediċini oħra u Eklira Genuair

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

Għarraf lit-tabib tiegħek jekk kont qiegħed tuża jew qed tuża mediċini simili għal problemi fit-teħid tan-nifs, bħal mediċini li fihom tiotropium, ipratropium. Staqqi lit-tabib jew lill-ispiżjar jekk mintix ċert/a. L-użu ta' Eklira Genuair ma' dawn il-mediċini mħuiwex rakkomandat.

Tqala u treddiġ

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. M'għandekx tuża Eklira Genuair jekk inti tqila jew jekk qed tredda' sakemm it-tabib tiegħek ma jgħidlekx tagħmel dan.

Sewqan u thaddim ta' magni

Eklira Genuair ftit li xejn għandu effett fuq il-ħila li ssuq jew thaddem magni. Din il-mediċina tista' tikkawża uġiġi ta' ras, sturdament jew vista mċajpra. Jekk tkun affettaw minn xi wieħed minn dawn l-effetti sekondarji, issuqx u tużax makkinarju sakemm l-uġiġi ta' ras ikun għadda, ma tibqax thoss sturdament u l-vista tiegħek tkun għiet lura għan-normal.

Eklira Genuair fih lactose

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

3. Kif għandek tuża Eklira Genuair

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

Id-doża rakkodata hija inalazzjoni waħda darbejn kuljum filgħodu u filgħaxija. L-effetti ta' Eklira Genuair jdumu għal 12-il siegħa; għaldaqstant, għandek tipprova tuża l-innalatur Eklira Genuair tiegħek fl-istess hin kull filgħodu u filgħaxija. Dan jiżgura li dejjem ikun hemm

bizżejjed medicina f'gismek sabiex tgħinek tieħu n-nifs b'mod aktar faċli matul il-jum u l-lejl. Dan jgħinek ukoll sabiex tiftakar tużah.

Id-doża rakkodata tista' tintuża għal pazjenti anzjani u għal pazjenti bi problemi fil-kliewi u fil-fwied. Ma hemm bżonn ta' ebda aġġustament tad-doża.

COPD hija marda fit-tul; għaldaqstant, huwa rrakkod dat li Eklira Genuair jintuża kuljum, darbejn kuljum u mhux biss meta jinhassu s-sintomi ta' problemi fit-teħid ta' nifs jew sintomi oħrajn ta' COPD.

Mnejn tingħata

Il-mediċina qiegħda sabiex tittieħed man-nifs.

Irreferi għall-Istruzzjonijiet għall-Użu għal istruzzjonijiet dwar kif tuża l-innalatur Genuair. Jekk m'intix żgur/a dwar kif tuża Eklira Genuair, ikkuntattja lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.

Tista' tuża Eklira Genuair meta trid qabel jew wara l-ikel u x-xorb.

Jekk tuża Eklira Genuair aktar milli suppost

Jekk taħseb li stajt użajt Eklira Genuair aktar milli suppost, ikkuntattja lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.

Jekk tinsa tuża Eklira Genuair

Jekk tinsa doža ta' Eklira Genuair, hu d-doża man-nifs malli tiftakar. Madankollu, jekk ikun kważi wasal il-ħin għad-doża li jmiss, aqbeż id-doża li tkun insejt tieħu.

M'għandekx tieħu doża doppja biex tpatti għal kull doža li tkun insejt tieħu.

Jekk tieqaf tuża Eklira Genuair

Din il-mediċina hija għal użu fit-tul. Jekk tixtieq twaqqaq it-trattament, l-ewwel kellem lit-tabib tiegħek, minħabba li s-sintomi tiegħek jistgħu jmorru għall-agħar.

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

4. Effetti sekondarji possibbi

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

Reazzjonijiet allergiċi jistgħu jseħħu b'mod rari (jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 minn kull 1,000). Ieqaf uža din il-mediċina u kkuntattja lit-tabib tiegħek immedjatamente jekk tiżviluppa nefha fil-wiċċ, fil-gerżuma, fix-xofftejn jew f'il-sienek (bi jew mingħajr diffikultà fit-teħid tan-nifs jew biex tibla'), sturdament jew hażin, jekk qalbek tibda thabbat b'rata aktar mghaż-ġġla jew jekk jitilgħulek ponot imqabbżin u b-ħakk sever fuq il-ġilda tiegħek (horriqija) għax dawn jistgħu jkunu sintomi ta' reazzjoni allerġika.

L-effetti sekondarji li ġejjin jistgħu jseħħu filwaqt li tuża Eklira Genuair:

Komuni: jistgħu jaffettwaw sa 1 minn 10 persuni

- Uggħiġi ta' ras
- Infjammazzjoni tas-sinuszijiet (sinusite)
- Riħ (nażofaringite)
- Sogħla
- Dijarea

- Nawsja

Mhux komuni: jistgħu jaffettwaw sa 1 f'100 persuna

- Sturdament
- Halq niexef
- Infjammazzjoni tal-ħalq (stomatite)
- Hanqa (disfonja)
- Rata ta' taħbit tal-qalb mgħaġġla (takikardija)
- Sensazzjoni tal-qalb thabba (palpitazzjonijiet)
- Taħbit tal-qalb anormali jew irregolari (arritmiji kardijaċi)
- Diffikultà biex tagħmel l-awrina (żamma tal-awrina)
- Vista mċajpra
- Raxx
- Ħakk tal-ġilda

Rappurtar tal-effetti sekondarji

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

5. Kif taħżeen Eklira Genuair

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

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq it-tikketta tal-inalatur u l-kartuna wara "EXP". Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Żomm l-inalatur ġol-pawċ sakemm jibda l-perjodu tal-ġhoti.

Għandha tintuża fi żmien 90 jum mill-ftuħ tal-pawċ.

Tużax Eklira Genuair jekk tinnota li l-pakkett għandu xi daqqiet jew juri sinjal ta' tbagħbis.

Wara li tieħu l-aħħar doža, l-inalatur irid jintrema. Tarmix medicini mal-ilma tad-dranaġġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispiżjar tiegħek dwar kif għandek tarmi medicini li m'għadekx tuża. Dawn il-miżuri jgħiñu għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fihi Eklira Genuair

- Is-sustanza attiva hi aclidinium bromide. Kull doža fornuta fiha 375 mikrogramma ta' aclidinium bromide ekwivalenti għal 322 mikrogramma ta' aclidinium.
- Is-sustanza l-oħra hija lactose monohydrate (irreferi għal Sezzjoni 2 "Eklira Genuair fih lactose").

Kif jidher Eklira Genuair u l-kontenut tal-pakkett

Eklira Genuair huwa trab abjad jew kważi abjad.

L-strument inalatur Genuair huwa ta' kulur abjad b'indikatur tad-dozi integrali u buttuna ġadra tad-doza. Il-biċċa tal-ħalq hija mikṣija b'tapp protettiv aħdar li jinqala'. Huwa pprodvut f'pawċ tal-plastik.

Daqsijiet tal-pakketti pprovduti:
Kartuna li fiha inalatur 1 bi 30 doža.
Kartuna li fiha inalatur 1 b'60 doža.
Kartuna li fiha 3 inalaturi kull wieħed b'60 doža.

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

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

Covis Pharma Europe B.V.
Gustav Mahlerplein 2
1082MA Amsterdam
L-Olanda

Manifattur

Industrias Farmacéuticas Almirall, S.A.
Ctra. de Martorell 41-61
08740 Sant Andreu de la Barca, Barcelona
Spanja

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

België/Belgique/Belgien

Covis Pharma Europe B.V.
Tel: 80013067

България

Covis Pharma Europe B.V.
Tel: 008002100654

Česká republika

Covis Pharma Europe B.V.
Tel: 800144474

Danmark

Zentiva Denmark ApS
Tlf: +45 787 68 400

Deutschland

Zentiva Pharma GmbH
Tel: +49 (0) 800 53 53 010

Eesti

Covis Pharma Europe B.V
Tel: 8000100776

Ελλάδα

Specialty Therapeutics IKE
Τηλ: +30 213 02 33 913

España

Zentiva Spain S.L.U.
Tel: +34 931 815 250

Lietuva

Covis Pharma Europe B.V.
Tel: 880000890

Luxembourg/Luxemburg

Covis Pharma Europe B.V.
Tel: 80024119

Magyarország

Covis Pharma Europe B.V.
Tel.: 0680021540

Malta

Covis Pharma Europe B.V.
Tel: 80065149

Nederland

Covis Pharma Europe B.V.
Tel: 08000270008

Norge

Zentiva Denmark ApS
Tlf: +47 219 66 203

Österreich

Covis Pharma Europe B.V.
Tel: 0800006573

Polska

Covis Pharma Europe B.V.
Tel.: 0800919353

France

Zentiva France

Tél: +33 (0) 800 089 219

Hrvatska

Covis Pharma Europe B.V.

Tel: 08004300

Ireland

A. Menarini Pharmaceuticals Ireland Ltd

Tel: +353 1 284 6744

Ísland

Zentiva Denmark ApS

Sími: +354 539 0650

Italia

Covis Pharma Europe B.V.

Tel: 800168094

Κύπρος

Specialty Therapeutics IKE

Tηλ: +30 213 02 33 913

Latvija

Covis Pharma Europe B.V.

Tel: 80005962

Portugal

Zentiva Portugal, Lda

Tel: +351210601360

România

Covis Pharma Europe B.V.

Tel: 0800410175

Slovenija

Covis Pharma Europe B.V.

Tel: 080083003

Slovenská republika

Covis Pharma Europe B.V.

Tel: 0800008203

Suomi/Finland

Zentiva Denmark ApS

Puh/Tel: +358 942 598 648

Sverige

Zentiva Denmark ApS

Tel: +46 840 838 822

United Kingdom (Northern Ireland)

Zentiva, k.s.

Tel: +44 (0) 800 090 2408

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahhar f'

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

Struzzjonijiet ghall-Użu

Din is-sezzjoni fiha tagħrif dwar kif tuża l-inalatur Genuair tiegħek. Huwa importanti li taqra din l-informazzjoni peress li l-Genuair jista' jaħdem b'mod differenti mill-inalaturi li użajt qabel. Jekk għandek xi mistoqsijiet dwar kif tuża l-inalatur tiegħek, jekk jogħġibok staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek għal assistenza.

L-Istruzzjonijiet ghall-Użu huwa maqsuma fis-sezzjoniż li ġejjin:

- Biex tibda
- Pass 1: Ipprepara d-doża tiegħek
- Pass 2: Igħbed man-nifs il-mediċina tiegħek
- Informazzjoni addizzjonal

Biex Tibda

Aqra dawn l-Istruzzjonijiet ghall-Użu qabel tibda tuża l-mediċina.

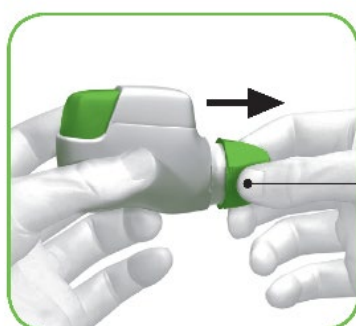
Sir af aktar dwar il-parts tal-inalatur Genuair tiegħek.



Figura A

Qabel l-użu:

- a) Qabel l-ewwel użu, iftaħ il-borża ssiġillata u neħħi l-inalatur. Armi l-borża.
- b) Tagħfasx il-buttna l-hadra sakemm tkun lest biex tiehu doża.
- c) Aqla' l-ġħatu billi tagħfas bil-mod il-vleġġeg immarkati fuq kull naħha (Figura B).



Aghħafas hawnhekk u iġbed

Figura B

PASS 1: Ipprepara d-doža tiegħek

1.1 Hares ġewwa l-ftuħ tal-biċċa tal-ħalq u kun żgur li m'hemm xejn jimblukkaha (Figura C).

1.2 Hares lejn it-tieqa ta' kontroll (għandha tkun ħamra, Figura C).



Figura C

1.3 Żomm l-inalatur orizzontalment bil-biċċa tal-ħalq thares lejk u l-buttna l-ħadra thares 'il fuq (Figura D).

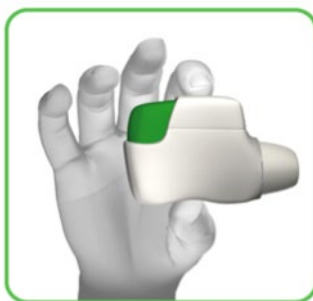


Figura D

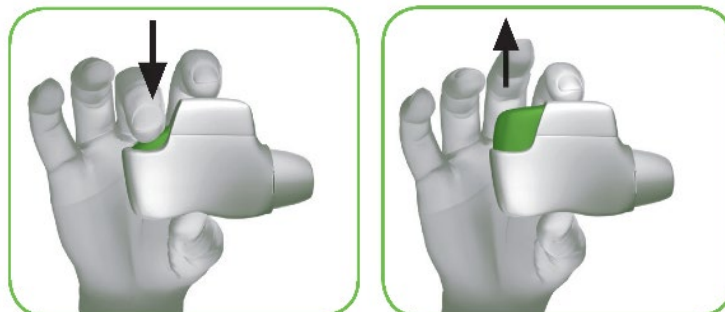
1.4 Agħfas il-buttna l-ħadra kollha 'l iffel biex thejji d-doža tiegħek (Figura E).

Meta tagħfas 'il buttuna kollha 'l iffel, it-tieqa ta' kontroll tinbidel minn ħamra għal ħadra.

Kun żgur li l-buttna l-ħadra thares 'il fuq. **Iddawrux.**

1.5 Itlaq il-buttna l-ħadra (Figura F).

Kun żgur li titlaq l-buttna biex b'hekk l-inalatur ikun jista' jaħdem b'mod tajjeb.



Ieqaf u Ċċekkja:

1.6 Kun żgur li t-tieqa ta' kontroll issa hija hadra (Figura G).

Il-mediċina tiegħek hija lesta biex tingħibed man-nifs.

Imxi għal "PASS 2: Iġbed man-nifs il-mediċina tiegħek".



Figura G

X'għandek tagħmel jekk it-tieqa ta' kontroll tibqa' hamra wara li tagħfas il-buttna (Figura H).



Figura H

Id-doża mhijiex ippreparata. **Mur lura għal "PASS 1 Ipprepara d-doża tiegħek" u rrepeti l-passi 1.1 sa 1.6.**

PASS 2: Iġbed man-nifs il-mediċina tiegħek

Aqra l-passi 2.1 sa 2.7 kompletament qabel l-użu. Iddawrux.

2.1 Żomm l-inalatur 'il bogħod minn ħalqek, u **itfa' n-nifs 'il barra kompletament**. Qatt titfa' n-nifs 'il barra ġewwa l-inalatur (Figura I).



Figura I

2.2 Żomma rasek wieqfa, poġġi l-biċċa tal-ħalq bejn xufftejk, u agħlaqhom sew madwarha (Figura J).

Iżżommx il-buttna l-ħadra 'l-isfel waqt li tieħu n-nifs.



Figura J

2.3 Hu nifs qawwi u fil-fond minn ħalqek. Ibqa' hu nifs 'il-ġewwa kemm tista'.

Se tisma' 'klikk' li se tavżak li qed tieħu n-nifs b'mod tajjeb. Ibqa' hu nifs 'il-ġewwa kemm tista' wara li tisma' l-'klikk'. Xi pazjenti jaf ma jisimħux il-'klikk'. Uža t-tieqa ta' kontroll biex tiżgura li ġadha in-nifs b'mod tajjeb.

2.4 Neħħi l-inalatur minn ħalqek.

2.5 Żomm in-nifs kemm tista'.

2.6 Itfa' n-nifs 'il-barra mill-inalatur bil-mod.

Xi pazjenti jistgħu jħossu li qisu għandhom ir-ramel f'halqhom, jew toghħma kemxejn ġelwa jew qarsa. Tiħux doża żejda anke jekk ma ttieghem jew ma thoss xejn wara li tieħu n-nifs.

Ieqaf u Ċeċċkja:

2.7 Kun żgur li t-tieqa ta' kontroll issa hija ġamra (Figura K). Dan ifisser li tkun ġbidt man-nifs il-mediċina tiegħek b'mod tajjeb.



Figura K

X'ghandek tagħmel jekk it-tieqa ta' kontroll tibqa' ħadra wara t-teħid man-nifs (Figura L).



Figura L

Dan ifisser li ma tkunx ġbidt man-nifs il-mediċina tiegħek b'mod tajjeb. **Mur lura għal “PASS 2 Igbed man-nifs il-mediċina tiegħek” u rrepeti l-passi 2.1 sa 2.7.**

Jekk it-tieqa ta' kontroll xorta waħda tibqa' ma tinbidilx għal ħamra, jista' jkun li tkun insejt titlaq il-buttna l-ħadra qabel ma hadt in-nifs jew inkella jista' jkun li ma hadtx in-nifs b'mod qawwi biżżejjed. Jekk jiġri dan, erga' pprova. Kun żgur li tlaqt il-buttna l-ħadra, u li tfajt in-nifs 'il barra kompletament. Imbagħad hu nifs qawwi u fil-fond permezz tal-biċċa tal-ħalq.

Jekk jogħġibok ikkuntattja lit-tabib tiegħek jekk it-tieqa l-ħadra tkun għadha ħadra wara diversi tentattivi.

Daħħal l-għatru protettiv lura ġewwa l-biċċa tal-ħalq wara kull użu (Figura M), biex tevita li l-innalatur jiġi kontaminat bi trab jew materjali oħra. Għandek tarmi l-innalatur tiegħek jekk titlef l-għatru.

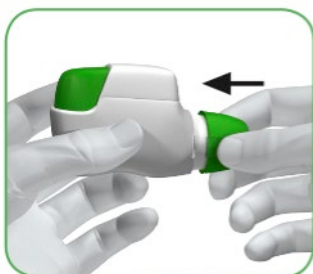


Figura M

Informazzjoni addizzjonali

X'ghandek tagħmel jekk bi żball tipprepara doża?

Aħżeen l-inalatur tiegħek bl-għatu protettiv f'postu sakemm jasal iż-żmien li tieħu man-nifs il-mediċina tiegħek, imbagħad neħhi l-għatu u ibda mill-Pass 1.6.

Kif jaħdem l-indikatur tad-doża?

- L-indikatur tad-doża juri n-numru totali ta' doži li għad fadal fl-inalatur (Figura N).
- Mal-ewwel użu, kull inalatur fih tal-anqas 60 doża, jew tal-anqas 30 doża, skont id-daqs tal-paknett.
- Kull darba li thejjji doża billi tagħfas il-buttna l-hadra, l-indikatur tad-doża jiċċaqlaq b'ammont żgħir lejn in-numru li jmiss (50, 40, 30, 20, 10, jew 0).

Meta għandi ngib inalatur ġdid?

Għandek iġġib inalatur ġdid:

- Jekk l-inalatur jidher li jkun bil-ħsara jew jekk titlef l-għatu, jew
- Meta fl-indikatur tad-doża tidher **faxxa hamra**, dan ifisser li qed tقارreb l-aħħar doża tiegħek (Figura N), jew
- Jekk i-inalatur tiegħek ikun vojt (Figura O).

L-indikatur tad-doża jiċċaqlaq bil-mod minn 60 għal 0: 60, 50, 40, 30, 20, 10, 0.



Figura N

Kif tkun taf li l-inalatur tiegħek huwa vojt?

Meta l-buttna l-hadra ma tergħax tmur lura għall-pożizzjoni ta' fuq kollha tagħha u tkun imsakkra f'pożizzjoni fin-nofs, tkun wasalt għall-aħħar doża (Figura O). Anki jekk il-buttna l-hadra tkun imsakkra, xorta waħda tista' tiġġeb man-nifs l-aħħar doża tiegħek. Wara din, l-inalatur ma jistax jerġa' jintuża u għandek tibda tuża inalatur ġdid.



Figura O

Kif għandek tnaddaf l-inalatur?

QATT tuża ilma sabiex tnaddaf l-inalatur, minħabba li dan jiista' jkun ta' hsara għall-mediciċina tiegħek.

Jekk tkun tixtieq tnaddaf l-inalatur tiegħek, sempliċement imsaħ il-parti ta' barra tal-biċċa tal-ħalq b'tissue jew b'karta niexfa.

ANNESS IV

**KONKLUŽJONIJIET XJENTIFIČI U RAĞUNIJIET GHALL-VARJAZZJONI GHAT-
TERMINI
TAL-AWTORIZZAZZJONI(JIET) GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Konklużjonijiet xjentifiċi

Meta jiġi kkunsidrat ir-Rapport ta' Valutazzjoni tal-PRAC għar-rapport ta' studju finali mingħajr intervent PASS impost għall-prodott(i) mediċinali msemmija hawn fuq, il-konklużjonijiet xjentifiċi tal-PRAC huma kif ġej:

Ir-riżultati tal-istudju juru li aclidinium iżid ir-riskju ta' kwalunkwe arritmija kardijaka u fibrillazzjoni atrijali meta mqabbla ma' LABAs u LAMAs oħra. Barra minn hekk, ir-riżultati juru wkoll li aclidinium/formoterol FDC iżid ir-riskju ta' kwalunkwe arritmija kardijaka u fibrillazzjoni atrijali meta mqabbla ma' LABAs u kombinazzjonijiet oħra LAMA/LABA. Għalhekk, fid-dawl tad-data disponibbli dwar ir-rapport finali tal-istudju PASS, il-PRAC ikkunsidra li bidliet fl-informazzjoni tal-prodott huma ġġustifikati.

Is-CHMP jaqbel mal-konklużjonijiet xjentifiċi magħmula mill-PRAC.

Raġunijiet ghall-varjazzjoni għat-termini tal-Awtorizzazzjoni(jiet) għat-Tqegħid fis-Suq

Abbaži tal-konklużjonijiet xjentifiċi għar-riżultati tal-istudju għall-prodott(i) mediċinali msemmija hawn fuq, is-CHMP huwa tal-fehma li m'hemmx bidla fil-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju ta' dawn il-prodott(i) mediċinali, sugġett għall-bidliet proposti għall-informazzjoni tal-prodott.

Is-CHMP jirrakkomanda li t-termini għall-Awtorizzazzjoni(jiet) għat-Tqegħid fis-Suq għall-prodott(i) mediċinali msemmija hawn fuq għandhom ikunu varjati.