

**ANNESS I**

**SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT**

## **1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Febuxostat Viatris 80 mg pilloli miksijsa b'rita

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

Kull pillola fiha 80 mg ta' febuxostat.

### Eċċipjent b'effett magħruf

Eċċipjenti: Kull pillola fiha 236.0 mg ta' lactose.

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

## **3. GHAMLA FARMAČEWTIKA**

Pillola miksijsa b'rita. (pillola)

Pillola safra, b'forma ta' kapsula, bikonvessa, b'daqs ta' madwar  $16 \times 7$  mm, imnaqqxa b'M fuq naħa waħda tal-pillola, u FX3 fuq in-naħa l-oħra.

## **4. TAGHRIF KLINIKU**

### **4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi**

Kura ta' iperuričimja kronika f'kundizzjonijiet fejn digħà seħħet depożizzjoni ta' urate (inkluż passat, jew preżenza ta' artrite tofus u/jew tal-gotta). Febuxostat Viatris huwa indikat fl-adulti.

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

#### Pożologija

Id-doża orali rrakkomandata ta' Febuxostat Viatris hija 80 mg darba kuljum mingħajr każ tal-ikel. Jekk wara 2-4 ġimħat il-uric acid fis-serum ikun  $> 6$  mg/dL ( $357 \mu\text{mol/L}$ ), jiġi kkunsidrat Febuxostat Viatris 120 mg darba kuljum.

Febuxostat Viatris jaħdem malajr biżżejjed biex jippermetti li jerġa jsir test tal-uric acid fis-serum wara ġimħatejn. Il-mira terapewtika hija li l-uric acid fis-serum jitnaqqas u jinżamm taħt 6 mg/dL ( $357 \mu\text{mol/L}$ ).

Profilassi għall-irkadar tal-gotta hija rrakkomandata għal tal-inqas 6 xhur (ara sezzjoni 4.4).

#### *Anzjani*

M'hemmx bżonn ta' tibdil tad-doża fl-anzjani (ara sezzjoni 5.2).

#### *Indeboliment renali*

L-effikaċja u s-sigurtà ma ġewx stmati għal kollox f'pazjenti b'indeboliment renali sever (tnejħiha ta' krejatinina  $< 30$  mL/min, ara sezzjoni 5.2).

L-ebda aġġustament fid-doża ma huwa meħtieġ f'pazjenti b'insuffiċjenza renali ħafifa jew moderata.

#### *Indeboliment epatiku*

L-effikaċja u s-sigurtà ta' febuxostat ma ġewx studjati f'pazjenti b'indeboliment epatiku sever (Child Pugh Klassi C).

Id-dožaġġ irrakkomandat f'pazjenti b'indeboliment epatiku ħafif huwa 80 mg. Huwa disponibbli tagħrif limitat f'pazjenti b'indeboliment epatiku moderat.

#### *Popolazzjoni pedjatrika*

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' febuxostat fit-tfal taħt it-18-il sena għadhom ma ġewx determinati s'issa. M'hemm l-ebda *data* disponibbli.

#### Metodu ta' kif għandu jingħata

Użu orali.

Febuxostat Viatris għandu jittieħed mill-ħalq u jista' jittieħed mal-ikel jew mingħajr ikel.

### **4.3 Kontra-indikazzjonijiet**

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1 (ara wkoll sezzjoni 4.8).

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

#### Disturbi kardjovaskulari

F'pazjenti b'mard kardjovaskulari serju li jkun digħi hemm qabel (eż. infart mijokardijaku, puplesja jew angina li mhux stabbli), waqt l-iżvilupp tal-prodott u fi studju wieħed wara r-registrattori (CARES), kienu osservati numru ikbar ta' avvenimenti kardjovaskulari fatali b'febuxostat meta mqabbla ma' allopurinol.

Madankollu, fi studju sussegwenti wara r-registrattori (FAST), febuxostat ma kienx inferjuri għal allopurinol fl-inċidenza ta' avvenimenti kardjovaskulari kemm fatali u dawk li mhux fatali.

It-trattament f'dan il-grupp ta' pazjenti għandu jsir b'kawtela u għandhom ikunu mmonitorjati regolarmen. Għal iktar dettalji dwar sigurtà kardjovaskulari ta' febuxostat irreferi għal sezzjoni 4.8 u sezzjoni 5.1.

#### Allergija/sensittività eċċessiva għall-prodott mediciinali

Rapporti rari ħafna ta' reazzjonijiet serji ta' allergija/sensittività eċċessiva, inkluża s-Sindrom Stevens-Johnson, nekrolisi epidermali tossika, li kienu ta' theddida għall-ħajja u reazzjoni anafilattika akuta/xokk, kienu miġbura waqt l-esperjenza ta' wara t-tqeġħid fis-suq. Fil-parti l-kbira tal-każijiet, dawn ir-reazzjonijiet seħħew waqt l-ewwel xahar ta' terapija b'febuxostat. Xi wħud minn dawn, iżda mhux il-pazjenti kollha irrappurtaw indeboliment renali u/jew sensitività eċċessiva għal allopurinol fil-passat. Reazzjonijiet ta' sensitività eċċessiva, li jinkludu Reazzjoni għall-Mediċina b'Eosinofilja u Sintomi Sistemiċi (DRESS) kienu assoċjati ma' deni, involviment ematologiku, renali jew epatiku f'xi każijiet.

Il-pazjenti għandhom jiġu avżati dwar is-sinjali u s-sintomi u jkunu monitorati mill-qrib għas-sintomi ta' reazzjonijiet allerġiċi/sensittività eċċessiva (ara sezzjoni 4.8). Il-kura b'febuxostat għandha titwaqqaf minnufi jekk reazzjonijiet serji ta' allergija/sensittività eċċessiva, inkluża Sindrom ta' Stevens-Johnson, jseħħu peress li t-twaqqif bikri huwa assoċjat ma' pronjos aħjar. Jekk il-pazjent ikun żviluppa reazzjonijiet allerġiċi/sensittività eċċessiva inkluża Sindrom ta' Stevens-Johnson u reazzjoni anafilattika akuta/xokk, febuxostat m'għandux jergħa jinbeda f'dan il-pazjent fi kwalunkwe mument.

#### Attakki ta' gotta akuta (aggravar tal-gotta)

Kura b'febuxostat m'għandieq tinbeda qabel jghaddi għal kollox attakk akut tal-gotta. Jista' jseħħi ir-kadjar tal-gotta waqt il-bidu tal-kura minħabba tibdil fil-livelli ta' uric acid fis-serum li jwassal għal

mobilizzazzjoni ta' urate mid-depoziti fit-tessut (ara sezzjoni 4.8 u 5.1). Fil-bidu tal-kura b'febuxostat hija rrakkomandata profilassi tal-irkadar b'NSAID jew colchicine għal tal-inqas 6 xhur (ara sezzjoni 4.2).

Jekk ikun hemm irkadar tal-gotta waqt kura b'febuxostat, dan m'għandux jitwaqqaf. Irkadar tal-gotta għandu jiġi mmaniġġat fl-istess hin kif ikun jixraq ghall-pazjent individwali. Kura kontinwa b'febuxostat tnaqqas il-frekwenza u l-intensità tal-irkadar tal-gotta.

#### Depożizzjoni ta' xanthine

F'pazjenti li għandhom ir-rata ta' formazzjoni ta' urate għolja ħafna (e.ż. mard malinn u l-kura tiegħu, sindrome Lesch-Nyhan) il-konċentrazzjoni assoluta ta' xanthine fl-awrina tista', f'każijiet rari, tiżdied biżżejjed biex thalli depożizzjoni fl-apparat tal-awrina. Minħabba li ma kienx hemm esperjenza b'febuxostat, l-užu tiegħu f'dawn il-popolazzjonijiet mhux irrakkomandat.

#### Mercaptopurine/azathioprine

L-užu ta' febuxostat mhux irrakkomandat f'pazjenti kkurati fl-istess waqt b'mercaptopurine/azathioprine minħabba li l-inibizzjoni ta' xanthine oxidase b'febuxostat tista' tikkawża żieda fil-konċentrazzjonijiet ta' mercaptopurine/azathioprine fil-plażma li tista' twassal għal tossicità severa.

Meta l-užu fl-istess waqt ma jkunx jista' jiġi evitat, huwa rakkomandat tnaqqis tad-doża ta' mercaptopurine/azathioprine għall-20% jew anqas tad-doża li kienet għiet ordnata qabel sabiex jiġu evitati effetti ematoloġiċi possibbi (ara sezzjonijiet 4.5 u 5.3).

Il-pazjenti għandhom jiġu mmonitorjati mill-qrib u d-doża ta' mercaptopurine/azathioprine għandha sussegwentement tiġi aġġustata abbażi tal-evalwazzjoni tar-rispons terapewtiku u l-bidu eventwali tal-effetti tossiċi.

#### Pazjenti li jircievu trapjant ta' organu

Peress li ma kienx hemm esperjenza f'ricevituri ta' trapjant ta' organu, l-užu ta' febuxostat f'dawn il-pazjenti mhux irrakkomandat (ara sezzjoni 5.1).

#### Theophylline

Meta febuxostat 80 mg u doża waħda ta' theophylline 400 mg ingħataw flimkien lill-individwi b'saħħithom ma kien hemm ebda interazzjoni farmakokinetika (ara sezzjoni 4.5). Febuxostat 80 mg jista' jintuża f'pazjenti kkurati fl-istess waqt ma' theophylline mingħajr ma jiżdied ir-riskju li jogħlew l-livelli ta' theophylline fil-plażma. M'hemmx dejta għal febuxostat 120 mg.

#### Disturbi fil-fwied

Waqt studji kliniči kombinati ta' fażi 3, kienu osservati anomalitajiet ħief fit-test tal-funzjoni tal-fwied f'pazjenti kkurati b'febuxostat (5.0%). Huwa rrakkomandat test tal-funzjoni tal-fwied qabel il-bidu tat-terapija b'febuxostat u minn hemm 'il quddiem kull tant żmien, ibbażat fuq ġudizzju kliniku (ara sezzjoni 5.1).

#### Disturbi fit-tirojde

Fl-istudji ta' estensjoni, open label u fit-tul, kienet osservata żieda fil-valuri ta' TSH ( $>5.5 \mu\text{IU/mL}$ ) f'pazjenti fuq kura fit-tul b'febuxostat (5.5%). Attenzjoni hija meħtieġa meta febuxostat ikun użat f'pazjenti b'bidla fil-funzjoni tat-tirojde (ara sezzjoni 5.1).

#### Eċċipjenti

Pilloli Febuxostat Viatris fihom lactose. Pazjenti li għandhom problemi ereditarji rari ta' intolleranza ghall-galactose, nuqqas totali ta' lactase jew malassorbiment tal-glucose-galactose m'għandhomx jieħdu din il-mediċina.

Il-pilloli febuxostat Viatris fihom anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola, jiġifieri esenjalment 'hielsa mis-sodium' .

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

##### Mercaptopurine/azathioprine

Fuq il-baži tal-mekkaniżmu ta' azzjoni ta' febuxostat fuq l-inibizzjoni ta' XO, l-użu fl-istess waqt mhux irrakkommandat. Inibizzjoni ta' XO minn febuxostat tista' tikkawża żieda tal-konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' dawn il-mediċini li twassal għat-majelotossiċità.

F'każ ta' għoti flimkien ma' febuxostat, id-doża ta' mercaptopurine/azathioprine għandha titnaqqas għall-20% jew anqas tad-doża li kienet ġiet ordnata qabel (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.3). Is-suffiċjenza tal-aġġustament fid-doża proposta, li kienet ibbażata fuq analiżi ta' mmudellar u simulazzjoni minn dejta ta' qabel l-użu kliniku fil-firien, kienet ikkonfermata bir-riżultati ta' studju kliniku fuq l-interazzjoni bejn mediċina u oħra f'voluntiera f'saħħithom, li rċivew azathioprine 100 mg waħdu u doża mnaqqsa ta' azathioprine (25 mg) f'kombinazzjoni ma' febuxostat (40 jew 120 mg).

Ma sarux studji ta' interazzjoni tal-mediċini dwar febuxostat ma' kimoterapija čitotossika oħra. Mhux disponibbli tagħrif dwar is-sigurtà ta' febuxostat waqt terapija čitotossika oħra.

##### Rosiglitazone/sottostrati ta' CYP2C8

Intwera li febuxostat huwa inibitur dghajnejf ta' CYP2C8 *in vitro*. Fi studju fuq individwi b'saħħithom, meta febuxostat 120 mg ingħata QD ma' doża waħda orali ta' rosiglitazone ma kienx hemm effett fuq il-farmakokinetika ta' rosiglitazone u l-metabolu tiegħi N-desmethyl rosiglitazone, li juri li febuxostat mhuwiex inibitur tal-enzima CYP2C8 *in vitro*. Għalhekk, meta febuxostat jingħata flimkien ma' rosiglitazone jew sottostrati oħra ta' CYP2C8 mhux mistenni li jkun hemm bżonn ebda aġġustament tad-doża għal dawk il-komposti.

##### Theophylline

Studju ta' interazzjoni b'febuxostat f'individwi b'saħħithom twettaq sabiex jiġi evalwat jekk l-inibizzjoni ta' XO tistax tikkawża żieda fil-livelli ta' theophylline li jiċċirkolaw hekk kif irrappurat b'inhibituri oħra ta' XO. Ir-riżultati tal-istudju wrew li meta febuxostat 80 mg QD ingħata ma' doża waħda ta' theophylline 400 mg ma kienx hemm effett fuq il-farmakokinetika jew sigurtà ta' theophylline. . Għalhekk l-ebda attenzjoni specjali ma hija rrakkomandata meta febuxostat 80 mg jingħata ma' theophylline. M'hemmx dejta għal febuxostat 120 mg.

##### Naproxen u inibituri oħra tal-glukuronidazzjoni

Il-metabolizmu ta' febuxostat jiddependi fuq l-enzimi Uridine Glucuronosyl Transferase (UGT) . Prodotti medicinali li jinibixxu l-glukuronidazzjoni, bħal NSAIDs u probenecid, teoretikament jistgħu jaftettwaw l-eliminazzjoni ta' febuxostat. F'individwi b'saħħithom l-użu fl-istess waqt ta' febuxostat u naproxen 250 mg darbtejn kuljum kien assoċjat ma' żieda fl-esponenti ta' febuxostat ( $C_{max}$  28%, AUC 41% u  $t_{1/2}$  26%). Fi studji kliniči l-użu ta' naproxen jew NSAIDs/inibituri Cox-2 oħra ma kien relatati mal-ebda żieda ta' sinifikanza klinika fl-avvenimenti avversi.

Febuxostat jista' jingħata flimkien ma' naproxen bl-ebda ħtiega ta' aġġustament fid-doża ta' febuxostat jew naproxen.

##### Indutturi tal-glukuronidazzjoni

Hemm possibiltà li ndutturi qawwija tal-enzimi UGT iwasslu għal żieda fil-metabolizmu u tnaqqis fl-effikċja ta' febuxostat. Għalhekk sorveljanza tal-uric acid fis-serum hija rrakkomandata ġimgħa sa ġimġajtejn wara l-bidu tal-kura b'induttur qawwi tal-glukuronidazzjoni. Bil-maqlub, waqfien tal-kura b'induttur tista' twassal għal żieda fil-livelli ta' febuxostat fil-plażma.

#### Colchicine/indometacin/hydrochlorothiazide/warfarin

Febuxostat jista' jingħata flimkien ma' colchicine jew indomethacin bl-ebda ħtiega ta' aġġustament fid-doża ta' febuxostat jew tas-sustanza attiva li qed tingħata fl-istess waqt.

L-ebda aġġustament fid-doża ta' febuxostat ma hija neċċesarja meta jingħata ma' hydrochlorothiazide.

L-ebda aġġustament fid-doża ta' warfarin ma hija neċċesarja meta jingħata ma' febuxostat. L-ghotja ta' febuxostat (80 mg jew 120 mg darba kuljum) ma' warfarin ma kellu l-ebda effett fuq il-farmakokinetika ta' warfarin f'individwi b'saħħithom. Anke l-INR u l-attività ta' Fattur VII ma gewx effettwati meta ingħataw flimkien ma' febuxostat.

#### Desipramine/substrati ta' CYP2D6

Intwera li febuxostat huwa inibitur dghajjef ta' CYP2D6 *in vitro*. Fi studju f'individwi b'saħħithom, 120 mg febuxostat QD wassal għal żieda medja ta' 22% fl-AUC ta' desipramine, substrat ta' CYP2D6 u dan jindika l-potenzjal ta' effett inibitorju dghajjef ta' febuxostat fuq l-enżima CYP2D6 *in vivo*. Għalhekk, l-ghoti ta' febuxostat flimkien ma' substrati oħra ta' CYP2D6 mhux mistenni li jeħtieg l-ebda aġġustament fid-doża għal dawn is-sustanzi.

#### Antaċidi

It-teħid mill-ħalq fl-istess waqt ta' antaċidi li fih magnesium hydroxide u aluminium hydroxide intwera li jittardja l-assorbiment ta' febuxostat (madwar siegħa) u li jikkawża tnaqqis ta' 32% fis-C<sub>max</sub>, iżda ma kien osservat l-ebda tibdil sinifikanti fl-AUC. Għalhekk, febuxostat jista' jittieħed mingħajr każ tal-użu ta' antaċidi.

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

#### Tqala

Tagħrif minn numru limitat ħafna ta' użu waqt it-tqala juri li m'hemm l-ebda effetti mhux mixtieqa ta' febuxostat fuq it-tqala jew fuq is-saħħha tal-fetu/tarbija tat-twelid. Studji f'annimali ma jurux effetti hziena diretti jew indiretti fuq it-tqala, fuq l-iżvilupp tal-embriju/fetu, ħlas jew žvilupp wara t-twelid (ara sezzjoni 5.3). Mhux magħruf ir-riskju potenzjali fuq in-nies. Febuxostat m'għandux jintuża waqt it-tqala.

#### Treddiġħ

Mhux magħruf jekk febuxostat jiġix eliminat fil-ħalib tas-sider tal-bniedem. Studji f'annimali urew tneħħija ta' din is-sustanza attiva fil-ħalib tas-sider u žvilupp imnaqqas tal-frieh li qed jerdgħu. Ir-riskju għat-trabi tat-twelid mhux eskluż. Febuxostat m'għandux jintuża waqt it-treddiġħ.

#### Fertilità

Fl-annimali, studji dwar is-sistema riproduttiva sa' 48 mg/kg/jum ma wrewx effetti avversi dipendenti mad-doża fuq il-fertilità (ara sezzjoni 5.3). L-effett ta' febuxostat fuq il-fertilità tal-bniedem mhux magħruf.

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

Ngħas, sturdament, parasteżija, u vista mċajpra kienu rrappurtati bl-użu ta' febuxostat. Pazjenti għandhom joqgħodu attenti qabel isuqu, ihaddmu magni jew jipparteċipaw f'attivitajiet perikoluži sakemm ikunu ġerti biżżejjed li febuxostat m'għandux effett avvers fuq il-ħila.

#### 4.8 Effetti mhux mixtieqa

##### Sommarju tal-profil ta' sigurtà

L-aktar reazzjonijiet avversi rrapportati b'mod komuni fi provi klinici (4,072 individwi ikkurati b'mill-anqas 10 mg sa' 300 mg), studji ta' sigurtà ta' wara l-awtorizzazzjoni (studju FAST: 3001 individwu kkurati tal-inqas b'doża minn 80 mg sa 120 mg) u esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq huma aggravar tal-gotta, abnormalitajiet fil-funzjoni tal-fwied, dijarea, tqalligh, uġiġi ta' ras, sturdament, dispnea, raxx, ħakk, artralġja, majalġja, uġiġi fit-truf, edima u għejja. Dawn ir-reazzjonijiet avversi kienu fil-parti l-kbira ħief għal moderati fil-qawwa. Każijiet rari ta' reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva serja għal febuxostat, li fiti minnhom kienu assoċjati ma' sintomi sistemiċi u avvenimenti rari ta' mewt għal għarrieda ġejja mill-qalb, seħħew fl-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq.

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

Reazzjonijiet avversi komuni ( $\geq 1/100$  sa  $< 1/10$ ), mhux komuni ( $\geq 1/1,000$  sa  $< 1/100$ ) u rari ( $\geq 1/10,000$  sa  $< 1/1000$ ) li seħħew f'pazjenti ikkurati b'febuxostat huma mniżżla hawn taħt.

F'kull sezzjoni ta' frekwenza, ir-reazzjonijiet avversi huma preżentati skont is-serjetà tagħħom b'dawk l-aktar serji imniżżla l-ewwel, segwiti minn dawk anqas serji.

*Tabella 1: Reazzjonijiet avversi kombinati fil-Fazi 3 fl-istudji estiżi fit-tul, studji ta' sigurtà ta' wara l-awtorizzazzjoni u esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq*

Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	<u>Rari</u> Panċitopenija, tromboċitopenija, agranuloċitoži*, anemija#
Disturbi fis-sistema immuni	<u>Rari</u> Reazzjoni anafilattika*, sensittività eċċessiva għall-mediċina*
Disturbi fis-sistema endokrinarja	<u>Mhux komuni</u> Żieda tal-ormon li jistimula t-tirojde fid-demm, ipotirojdiżmu#
Disturbi fl-ġħajnejn	<u>Mhux komuni</u> Vista mċajpra <u>Rari</u> Okklużjoni tal-arterja retinali#
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni	<u>Komuni***</u> Aggravar tal-gotta <u>Mhux komuni</u> Djabete mellitus, iperlipidemija, tnaqqis fl-apptit, żieda fil-piż <u>Rari</u> Tnaqqis fil-piż, zjeda fl-apptit, anoressija
Disturbi psikjatriċi	<u>Mhux komuni</u> Tnaqqis fil-libido, nuqqas ta' rqad <u>Rari</u> Nervi, burdata depressa#, disturb tal-irqad#
Disturbi fis-sistema nervuža	<u>Komuni</u> Uġiġi ta' ras, sturdament <u>Mhux komuni</u> Parasteżija, emipareżi, ngħas, letargija#, bidla fit-togħma, ipoesteżija, iposomija <u>Rari</u> Ageusja#, sensazzjoni ta' ħruq#
Disturbi fil-widnejn u fis-sistema labrintika	<u>Mhux komuni</u> Tinnitus

	<u>Rari</u> Vertigo <sup>#</sup>
Disturbi fil-qalb	<u>Mhux komuni</u> Fibrillazzjoni atrijali, palpitazzjonijiet, ECG anormali, arritmija <sup>#</sup> <u>Rari</u> Mewt għal għarrieda ġejja mill-qalb*
Disturbi vaskulari	<u>Mhux komuni</u> Pressjoni għolja, ħmura fil-wiċċ, fwawar ta' šhana <u>Rari</u> Kollass ċirkulatorju <sup>#</sup>
Disturbi respiratorji, toraċċi u medjastinali	<u>Komuni</u> Qtugħ ta' nifs <u>Mhux komuni</u> Bronkite, infezzjoni fil-passaġġ respiratorju ta' fuq, infezzjoni fil-passaġġ respiratorju ta' isfel <sup>#</sup> , sogħla, flissjoni <sup>#</sup> <u>Rari</u> Pnewmonja <sup>#</sup>
Disturbi gastro-intestinali	<u>Komuni</u> Dijarea**, tqalligh <u>Mhux komuni</u> Ugħiġ addominali, ugħiġ addominali fin-naħha ta' fuq <sup>#</sup> , nefha fl-addome, marda ta' rifluss gastro-esofagali, rimettar, halq xott, dispepsja, stitikezza, purgar ta' spiss, gass, skomdità gastro-intestinali, ulċera tal-halq, nefha fix-xoffa <sup>#</sup> , pankreatite <u>Rari</u> Perforazzjoni gastrointestinali <sup>#</sup> , stomatite <sup>#</sup>
Disturbi fil-fwied u fil-marrara	<u>Komuni</u> Anormalitajiet fit-testijiet tal-funzjoni tal-fwied** <u>Mhux komuni</u> Kolelitijasi <u>Rari</u> Epatite, suffejra*, ġerħa fil-fwied*, koleċistite <sup>#</sup>
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	<u>Komuni</u> Raxx (inkluži għadd ta' tipi ta' raxx differenti irrappurtati b'frekwenzi aktar baxxi, ara hawn taħt), ħakk <u>Mhux komuni</u> Dermatite, urtikarja, ġilda titlef il-kulur, ferita fil-ġilda, petekje, raxx makulari, raxx makulopapulari, raxx papulari, iperidrożi, alopecja, ekżema <sup>#</sup> , ħmura, tegħireq ħafna matul il-lejl <sup>#</sup> , psoriasi <sup>#</sup> , raxx bil-ħakk <sup>#</sup> <u>Rari</u> Nekrolisi epidermali tossika*, Sindrome Stevens-Johnson*, angioedema*, reazzjoni għall-mediċina b'eosinofilja u sintomi sistemiċi*, raxx mal-ġisem kollu (serju)*, raxx bil-qxur, raxx follikulari, raxx vesikulari, raxx pustulari, raxx bi ħmura, raxx morbilliforme
Disturbi muskolu-skeletriċi u tatt-tessuti konnettivi	<u>Komuni</u> Artralgja, majalġja, ugħiġi fit-truf <sup>#</sup> <u>Mhux komuni</u> Artrite, ugħiġi muskuloskeletalni, djghufija fil-muskoli, spażmi fil-muskoli, ebusija fil-muskoli, bursite, nefha fil-ġogi <sup>#</sup> , ugħiġi fid-dahar <sup>#</sup> , ebusija muskuloskeletalni <sup>#</sup> , ebusija tal-ġogi <u>Rari</u> Rabdomajelosi*, sindrome rotator cuff <sup>#</sup> , polimajalgja rewmatika <sup>#</sup>
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja	<u>Mhux komuni</u> Insuffiċjenza renali, nefrolitajasi, ematurja, pollakurja, protejnurja, urġenza biex tgħaddi l-awrina, infezzjoni fl-apparat tal-awrina <sup>#</sup>

	<u>Rari</u> Nefrite fit-tubuli tal-interstizzju*
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	<u>Mhux komuni</u> Disfunzjoni erettili
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	<u>Komuni</u> Edima, għeja <u>Mhux komuni</u> Ugħiġ fis-sider, skumdità fis-sider, ugħiġ#, telqa tal-ġisem# <u>Rari</u> Għatx, tħossox sħun#
Investigazzjonijiet	<u>Mhux komuni</u> Żieda ta' amyłase fid-demm, tnaqqis fl-ghadd ta' plejtlits, tnaqqis fl-ghadd tal-WBC, tnaqqis fl-ghadd tal-limfociti, żieda tal-krejatinina fid-demm, tnaqqis fl-emoglobin, żieda tal-urea fid-demm, żieda tat-triglicerids fid-demm, żieda tal-kolesterol fid-demm, tnaqqis tal-hematokrit, żieda tal-lactate dehydrogenase fid-demm, jiżdied il-potassium fid-demm, żieda fl-INR# <u>Rari</u> Żieda tal-glucose fid-demm, jittawwal il-ħin tat-tromboplastin parżjali attivat, jonqos il-ghadd taċ-ċelluli ħumor fid-demm, żieda tal-alkaline phosphatase fid-demm, żieda fil-creatine phosphokinase fid-demm*
Koriment, avvelenament, u komplikazzjonijiet ta' xi proċedura	<u>Mhux komuni</u> Tbenġil#

\* Reazzjonijiet avversi ġejjin minn esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq

\*\* Dijarea mhux infettiva li toħrog mal-kura u testijiet anormali tal-funzjoni tal-fwied fl-istudji tal-Faži 3 kombinati huma aktar frekwenti f'pazjenti kkurati fl-istess waqt b'colchicine

\*\*\* Ara sezzjoni 5.1 għall-frekwenzi tal-aggravar tal-gotta fl-istudji kontrollati randomized ta' Faži 3 individwali.

# Reazzjonijiet avversi li ġejjin minn studji ta' sigurtà ta' wara l-awtorizzazzjoni

#### Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżulin

Reazzjonijiet rari u serji għal febxostat, inkluża Sindrome ta' Stevens-Johnson, nekrolisi epidermali tossika u ta' reazzjoni/xokk anafilattiku, seħħew fl-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq. Sindrome ta' Stevens-Johnson u nekrolisi epidermali tossika huma karakterizzati minn raxxijiet tal-ġilda li javvanzaw, assoċjati ma' b'zieżaq jew feriti fil-mukuża u irritazzjoni fl-ghajnej. Reazzjonijiet ta' sensitività eċċessiva għal febxostat jistgħu jiġu assoċjati mas-sintomi li ġejjin: reazzjonijiet tal-ġilda karakterizzata b'eruzzjoni ta' infiltrazzjoni makulopapulari, raxxijiet mal-ġisem kollu jew bi qxur, iżda wkoll feriti fil-ġilda, edima fil-wiċċ, deni, abnormalitajiet tad-demm bħal tromboċitopenija u eosinofilja, u l-involvement ta' wieħed jew aktar organi (fwied u kliewi inkluża nefrite fit-tubuli tal-interstizzju) (ara sezzjoni 4.4).

Aggravar tal-gotta kien osservat b'mod komuni fi żmien qasir wara li bdiet il-kura u waqt l-ewwel xhur. Wara dan, il-frekwenza tal-aggravar tal-gotta tonqos maż-żmien. Il-profilassi tal-aggravar tal-gotta hija rakkodata (ara sezzjoni 4.2 u 4.4).

#### Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

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

#### **4.9 Doža eċċessiva**

Pazjenti b'doża eċċessiva għandhom jiġu mmaniġġati b'kura sintomatika u ta' support.

## 5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIĊI

### 5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Preparazzjoni kontra l-gotta, preparazzjonijiet li jinibixxu l-produzzjoni ta' uric acid, Kodiċi ATC: M04AA03

#### Mekkaniżmu ta' azzjoni

Uric acid huwa l-prodott finali tal-metabolizmu ta' purine fil-bnedmin u huwa ġenerat fil-kaskata ta' hypoxanthine → xanthine → uric acid. Iż-żewġ passi fit-trasformazzjonijiet ta' hawn fuq huma katalizzati minn xanthine oxidase (XO). Febuxostat huwa derivattiv ta' 2-arylthiazole li jilhaq l-effett terapewtiku tiegħu li jnaqqas il-uric acid fis-serum billi jinibixxi b'mod selettiv lil XO. Febuxostat huwa inibitur qawwi, mhux purine u selettiv ta' XO (NP-SIXO) b'valor Ki ta' inibizzjoni *in vitro* inqas minn nanomolar wieħed. Febuxostat intwera li jinibixxi b'mod qawwi kemm il-forma ossidata kif ukoll dik ridotta ta' XO. F'konċentrazzjonijiet terapewtiċi febxostat ma jinibixxix enżimi oħra involuti fil-metabolizmu ta' purine jew ta' pyrimidine, jiggifieri, guanine deaminase, hypoxanthine guanine phosphoribosyltransferase, orotate phosphoribosyltransferase, orotidine monophosphate decarboxylase jew purine nucleoside phosphorylase.

#### Effikaċċja klinika u sigurtà

L-effikaċċja ta' febxostat intweriet f'tlett studji pivotali ta' Faži 3 (iż-żewġ studji pivitali APEX u FACT, u l-istudju ieħor addizzjonali CONFIRMS deskritti hawn taħt) li twettqgħu f'4101 pazjent b'iperuriċimja u gotta. F'kull studju pivotali ta' Faži 3, febxostat wera ħila superjuri biex ibaxxi u jżomm il-livelli ta' uric acid fis-serum meta mqabbel ma' allopurinol. Il-fini ewljeni tal-effikaċċja fl-istudji APEX u FACT kien il-proporzjon ta' pazjenti li kellhom l-aħħar 3 livelli ta' kull xahar ta' uric acid fis-serum < 6.0 mg/dL (357 µmol/L). L-istudju addizzjonali ta' Faži 3 CONFIRMS, li r-riżultati tiegħi saru disponibbli wara li l-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq ta' febxostat inhār għall-ewwel darba, il-fini ewljeni tal-effikaċċja kien il-proporzjon ta' pazjenti li kellhom livell ta' urate fis-serum < 6.0 mg/dL fl-ewwel żjara. F'dawn l-istudji ma kienux inkluži pazjenti bi trapjant tal-organi (ara sezzjoni 4.2).

*Studju APEX:* L-Istudju tal-Effikaċċja Kkontrollat b'Allopurinol u bil-Plaċebo ta' Febuxostat (APEX) kien studju ta' 28 ġimgħa, ta' Faži 3, randomised, double-blind u multicenter. Elf u tnejn u sebgħin (1072) pazjent kienu randomised: plaċebo (n=134), febxostat 80 mg QD (n=267), febxostat 120 mg QD (n=269), febxostat 240 mg QD (n=134) jew allopurinol (300 mg QD [n=258] għall-pazjenti b'linja baži ta' krejatinina fis-serum ≤ 1.5 mg/dL jew 100 mg QD [n=10] għall-pazjenti b'linja baži ta' krejatinina fis-serum > 1.5 mg/dL u ≤ 2.0 mg/dL). Mitejn u erbgħin mg ta' febxostat (darbtejn l-ogħla doża rrakkmandata) intużat bhala doża ta' valutazzjoni tas-sigurtà.

L-istudju APEX wera superjorità statistikament sinifikanti taż-żewġ grupp ta' kura ta' febxostat 80 mg QD u ta' febxostat 120 mg QD *versus* il-grupp ta' kura ta' doži konvenzjonali ta' allopurinol 300 mg (n = 258) / 100 mg (n = 10), biex inaqqsu l-sUA taħt 6 mg/dL (357 µmol/L) (ara Tabella 2 u Figura 1).

*Studju FACT:* L-Istudju ta' Febuxostat Ikkontrollat b'Allopurinol (FACT) kien studju ta' 52 ġimgħa, ta' Faži 3, randomised, double-blind u multicenter. Seba' mijha u sittin (760) pazjent kienu randomised: febxostat 80 mg QD (n=256), febxostat C 120 mg QD (n=251), jew allopurinol 300 mg QD (n=253).

L-istudju FACT wera superjorità statistikament sinifikanti taż-żewġ grupp ta' kura ta' febuxostat 80 mg u ta' febuxostat 120 mg QD *versus* il-grupp ta' kura ta' doża konvenzjonali ta' allopurinol 300 mg, biex inaqqsu u jżommu l-sUA taħt 6 mg/dL (357 µmol/L).

Tabella 2 tiġi ir-riżultati tal-mira primarja tal-effikaċċja:

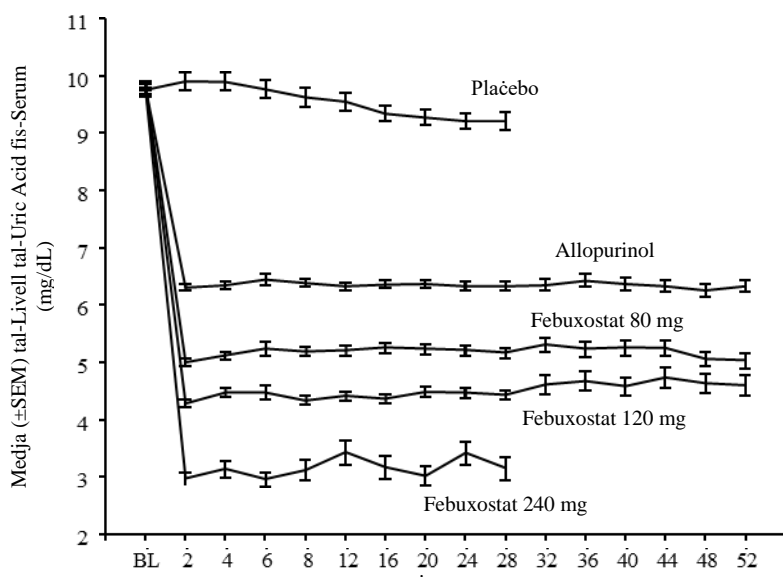
**Tabella 2  
Proporzjon ta' Pazjenti b'Livelli ta' Uric Acid fis-Serum <6.0 mg/dL (357µmol/L) L-Aħħar Tliet  
Żjajjar ta' Kull Xahar**

Studju	Febuxostat 80 mg QD	Febuxostat 120 mg QD	Allopurinol 300 / 100 mg QD <sup>1</sup>
APEX (28 ġimġha)	48%* (n=262)	65% *, # (n=269)	22% (n=268)
FACT (52 ġimġha)	53%* (n=255)	62%* (n=250)	21% (n=251)
Riżultati Kombinati	51%* (n=517)	63% *, # (n=519)	22% (n=519)

<sup>1</sup> riżultati minn individwi li rċievw 100 mg QD (n=10: pazjenti bi krejatinina fis-serum >1.5 u ≤2.0 mg/dL) jew 300 mg QD (n=509) ingabru għall-analizi.  
\* p < 0.001 vs allopurinol, # p < 0.001 vs 80 mg

Il-ħila ta' febuxostat biex ibaxxi l-livelli ta' uric acid fis-serum kienet immedjata u persistenti. Tnaqqis fil-livell ta' uric acid fis-serum għal <6.0 mg/dL (357 µmol/L) kien innutat maż-żjara ta' Ĝimġha 2 u kien miż-żiġi tul il-kura. Il-livelli medji ta' uric acid fis-serum tul iż-żmien għal kull grupp ta' kura miż-żewġ studji pivitali ta' Fażi 3 huma murija f'Figura 1.

**Figura 1 Livelli Medji Kombinati ta' Uric Acid fis-Serum fl-Istudji Pivitali ta' Fażi 3**



BL = baseline (linja baži), SEM = standard error of the mean (żball standard tal-medja)

Nota: 509 pazjent irċievw allopurinol 300 mg QD; 10 pazjenti bi krejatinina fis-serum >1.5 u ≤ 2.0 mg/dL kienu dożati b'100 mg QD. (10 pazjenti minn 268 fl-istudju APEX).

Intużat 240 mg febuxostat biex tiġi vvalutata s-sigurtà ta' febuxostat f'doża d-doppju tal-ogħla doża rrakkmandata.

Studju CONFIRMS: L-istudju CONFIRMS kien studju ta' Faži 3, randomized, kontrollat, ta' 26-ġimġha biex jevalwa s-sigurtà u l-effikaċja ta' febuxostat 40 mg u 80 mg, meta mqabbel ma' allopurinol 300 mg jew 200 mg, f' pazjenti bil-gotta u iperuriċemija. Elfejn mitejn u disgha u sittin (2269) pazjent kienu mgħażulin għall-gharrieda: febuxostat 40 mg QD (n=757), febuxostat 80 mg QD (n=756), jew allopurinol 300/200 mg QD (n=756). Mill-anqas 65% tal-pazjenti kellhom indeboliment renali ħafif-moderat (bi tneħħija tal-krejatinina ta' 30-89 mL/min). Profilassi kontra l-aggravar tal-gotta kien obbligatorju fuq il-perijodu ta' 26-ġimġha.

Il-proporzjon ta' pazjenti b'livelli ta' urate fis-serum ta'  $< 6.0 \text{ mg/dL}$  ( $357 \mu\text{mol/L}$ ) fl-aħħar żjara, kien 45% għal 40 mg febuxostat, 67% għal febuxostat 80 mg u 42% għal allopurinol 300/200 mg, rispettivament.

#### *Il-mira primarja fis-sottogrupp ta' pazjenti b'indeboliment renali*

L-Istudju APEX ivvaluta l-effikaċja f'40 pazjent b'indeboliment renali (i.e., linja bażi tal-krejatinina fis-serum  $> 1.5 \text{ mg/dL}$  u  $\leq 2.0 \text{ mg/dL}$ ). Għall-individwi b'indeboliment renali li kienu randomised għal allopurinol, id-doża kienet mghollija sa 100 mg QD. Febuxostat lahaq il-mira primarja tal-effikaċja f'44% (80 mg QD), 45% (120 mg QD), u 60% (240 mg QD) tal-pazjenti meta mqabbel ma' 0% fil-gruppi ta' allopurinol 100 mg QD u tal-plačebo.

Ma kien hemm l-ebda differenza ta' sinifikanza klinika fil-perċentwali ta' tnaqqis fil-konċentrazzjoni ta' uric acid fis-serum f'individwi b'saħħithom irrispettivament mill-funzjoni tal-kliewi tagħhom (58 % fil-gruppi b'funzjoni tal-kliewi normali u 55% fil-gruppi b'indeboliment sever tal-funzjoni tal-kliewi).

Analiżi f'pazjenti bil-gotta u indeboliment tal-kliewi kien definit b'mod retrospettiv fl-istudju CONFIRMS, u wera li febuxostat kien aktar effikaċċi b'mod sinifikanti biex ibaxxi l-livelli ta' urate fis-serum għal  $< 6 \text{ mg/dL}$  meta mqabbel ma' allopurinol 300 mg/200 mg f'pazjenti li kelhom għotta b'indeboliment renali ħafif għal moderat (65% tal-pazjenti studjati).

#### *Il-mira primarja fis-sottogrupp ta' pazjenti b'sUA $\geq 10 \text{ mg/dL}$*

Madwar 40% tal-pazjenti (APEX u FACT kombinati) kellhom linja bażi ta' sUA ta'  $\geq 10 \text{ mg/dL}$ . F'dan is-sottogrupp febuxostat lahaq l-mira primarja tal-effikaċja (sUA  $< 6.0 \text{ mg/dL}$  fl-aħħar 3 żjajra) f'41% (80 mg QD), 48% (120 mg QD), u 66% (240 mg QD) tal-pazjenti meta mqabbel ma' 9% fil-gruppi ta' allopurinol 300 mg/100 mg QD u 0 % fil-gruppi tal-plačebo.

Fl-istudju CONFIRMS, il-proporzjon ta' pazjenti li kisbu l-fin iwljeni tal-effikaċja (sUA  $< 6.0 \text{ mg/dL}$  fl-aħħar żjara) għall-pazjenti b'livell ta' urate fis-serum mal-linja bażi ta'  $\geq 10 \text{ mg/dL}$  ikkurati b'febuxostat 40 mg QD kien 27% (66/249), b'febuxostat 80 mg QD 49% (125/254) u b'allopurinol 300 mg/200 mg QD 31% (72/230), rispettivament.

#### *Rizultati Klinici: proporzjon ta' pazjenti li kelhom bżonn kura għall-irkadar tal-gotta*

L-istudju APEX: Waqt il-perijodu ta' 8-ġimġħat ta' profilassi, proporzjon akbar ta' pazjenti fil-gruppi ta' kura b'120 mg febuxostat (36%) kienet jehtieġu kura għall-aggravar tal-gotta meta mqabbha ma' febuxostat 80 mg (28%), allopurinol 300 mg (23%) u plačebo (20%). L-aggravar zdied wara l-perijodu ta' profilassi u maż-żmien tbaxxa bil-mod. Bejn 46% u 55% tal-individwi irċeiev kura għall-ggravar tal-gotta minn Ĝimħa 8 u Ĝimħa 28. L-aggravar tal-gotta fl-aħħar 4 ġimġħat tal-istudju (Ġimġħat 24-28) deher fi 15% (febuxostat 80, 120 mg), 14% (allopurinol 300 mg) u 20% (plačebo) tal-individwi.

Studju FACT: Waqt il-perijodu ta' 8 ġimġħat ta' profilassi, proporzjon akbar ta' individwi fil-gruppi ta' kura b'febuxostat 120 mg (36%) kellhom bżonn kura għall-aggravar tal-gotta meta mqabbha mal-gruppi ta' kura b' febuxostat 80 mg (22%) u allopurinol 300 mg (21%). Wara perijodu ta' profilassi ta' 8 ġimġħat, il-frekwenzi tal-aggravar zdiedu u biż-żmien naqṣu bil-mod (64% u 70% tal-individwi irċeiev kura għall-aggravar tal-gotta minn Ĝimħa 8-52). L-aggravar tal-gotta waqt l-aħħar 4 ġimġħat (Ġimġħat 49-52) deher f'6-8% (febuxostat 80 mg, 120 mg) u 11% (allopurinol 300 mg) tal-individwi.

Il-proporzjon ta' individwi li kelhom bżonn kura għall-irkadar tal-gotta (Studju APEX u FACT) kien numerikament aktar baxx fil-gruppi li laħqu livell medju ta' urate fis-serum wara l-linja bażi ta'  $< 6.0 \text{ mg/dL}$ ,  $< 5.0 \text{ mg/dL}$ , jew  $< 4.0 \text{ mg/dL}$  meta mqabbel mal-gruppi li laħaq livell medju ta' urate fis-

serum wara l-linjal baži ta'  $\geq 6.0$  mg/dL waqt l-aħħar 32 ġimġha tal-perjodu ta' kura (intervalli Ġimġha 20-Ġimġha 24 sa Ġimġha 49 - 52).

Waqt l-istudju CONFIRMS, il-perċentwali tal-pazjenti li kellhom bżonn kura għall-aggravar tal-gotta (Jum 1 sa Xahar 6) kien 31% u 25% tal-gruppi fuq febuostat 80 mg u allopurinol, rispettivament. Ma kienx hemm differenza fil-proporzjon ta' pazjenti li kellhom bżonn kura għall-aggravar tal-gotta bejn il-gruppi ta' kura fuq febuostat 80 mg u 40 mg.

#### *Studji ta' estenzjoni fit-tul open label*

Studju EXCEL (C02-021): L-istudju EXCEL kien studju ta' sigurtà ta' estenzjoni ikkontrollat b'allopurinol, randomized, multiċentriku, open label ta' Faži 3 li dam 3 snin għall-pazjenti li kien temmew l-istudji pivitali ta' Faži 3 (APEX jew FACT). Totali ta' 1086 pazjent kien ingaġġati: Febuxostat 80 mg QD (n=649), febuostat 120 mg QD (n=292) u allopurinol 300mg/100mg QD (n=145). Madwar 69% tal-pazjenti ma kellhomx bżonn bidla biex jiksbu l-aħħar kura stabbli. Pazjenti li kellhom 3 livelli sUA  $>6.0$  mg/dL kieni rtirati. Livelli ta' urate fis-serum inżammu maž-żmien (i.e. 91% u 93% tal-pazjenti fuq il-kura inizzjali b'febuostat 80 mg u 120 mg, rispettivament, kelhom sUA  $<6$  mg/dL f'Xahar 36).

Tlett snin ta' tagħrif wera tnaqqis fl-inċidenza tal-aggravar tal-gotta, b'inqas minn 4 % tal-pazjenti jinh tiegħu kura għall-aggravar (i.e. aktar minn 96 % tal-pazjenti ma kellhomx bżonn kura għal rikduta) f'Xahar 16-24 u ma' Xahar 30-36.

46% u 38% tal-pazjenti fuq il-kura finali stabbli ta' febuostat 80 jew 120 mg QD, rispettivament, irriżultaw għal fejqan komplut tat-tofus palpabbli mill-linjal baži fl-Aħħar Żjara.

L-istudju FOCUS (TMX-01-005) kien studju ta' 5 snin ta' Faži 2, open-label, multiċentriku, ta' estenzjoni dwar is-sigurtà għall-pazjenti li kien temmew l-istudju TMX-00-004 ta' 4 ġimġħat b'febuostat b'dużaġġ double blind.

116 pazjent kieni nagaġġati u rċievew febuostat 80 mg QD fil-bidu. 62% tal-pazjenti ma kellhomx bżonn tibdil fid-doża biex iżommu sUA  $<6$  mg/dL u 38% tal-pazjenti kellhom bżonn tibdil fid-doża biex jiksbu doża stabbli finali.

Il-proporzjon ta' pazjenti b'livelli ta' urate fis-serum ta'  $<6.0$  mg/dL (357 µmol/L) fl-aħħar żjara kien akbar minn 80% (81-100%) ma' kull doża ta' febuostat.

Waqt l-istudji kliniči ta' faži 3, kien osservati anormalitajiet ħief fit-test tal-funzjoni tal-fwied f'pazjenti kkurati b'febuostat (5.0%). Dawn ir-rati kieni simili għar-rati rrapporati b'allopurinol (4.2%) (ara sezzjoni 4.4). Kieni osservati valuri miżjudha ta' TSH ( $>5.5$  µIU/mL) f'pazjenti fuq kura fit-tul b'febuostat (5.5%) u f'pazjenti b'allopurinol (5.8%) fl-istudji ta' estenzjoni open label fit-tul (ara sezzjoni 4.4).

#### *Studji fit-tul wara t-tqeħġid fis-suq*

L-istudju CARES kien prova b'ħafna ċentri, arbitrarja, ta' nuqqas ta' inferjorità, fejn la l-investigaturi u lanqas l-individwi ma kieni jafu liema sustanza qed tintuża, li qabbel riżultati CV (cardiovascular - kardiovaskulari) b'febuostat versus allopurinol f'pazjenti bil-gotta u storja ta' mard CV serju inkluži MI (myocardial infarction - infart mijokardijaku), rikoverar l-isptar għal angina mhux stabbli, proċedura ta' vaskularizzazzjoni mill-ġdid ta' arterja fil-qalb jew fil-moħħ, puplesija, rikoverar l-isptar għal attakk iskemiku temporanju, mard vaskulari periferali, jew dijabete mellitus b'xhieda ta' mard mikrovaskulari jew makrovaskulari. Biex tinkiseb sUA (Serum Uric Acid) inqas minn 6 mg/dL, id-doża ta' febuostat żidiet bil-mod il-mod minn 40 mg sa 80 mg (irrispettivament mill-funzjoni tal-kliewi) u d-doża ta' allopurinol żidiet b'żidiet ta' 100 mg minn 300 sa 600 mg f'pazjenti b'funzjoni normali tal-kliewi u indeboliment hafif tal-kliewi u minn 200 sa 400 mg f'pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi.

L-iskop finali primarju f'CARES kien iż-żmien ghall-ewwel okkorrenza ta' MACE, kompost ta' MI mhux fatali, puplesija mhux fatali, mewt CV u angina mhux stabbli b'rivaskularizzazzjoni urġenti tal-qalb.

L-iskopijiet finali (primarji u sekondarji) ġew analizzati skont l-analizi bl-intenzjoni li tiġi trattata (ITT, intention-to-treat) inkluži l-individwi kollha li ntagħżlu b'mod arbitrarju u rċivew mill-inqas doża wahda ta' medicina tal-istudju b'mod li la l-investigaturi u lanqas l-individwi ma kienu jafu liema sustanza qed tintuża.

Globalment 56.6% tal-pazjenti waqqfu t-trattament tal-prova qabel iż-żmien u 45% tal-pazjenti ma temmewx il-visti kollha tal-prova.

B'kollox, 6,190 pazjent ġew segwiti għal medjan ta' 32 xahar u l-medjan tat-tul tal-esponent kien 728 jum għall-pazjenti fil-grupp ta' febuxostat (n 3,098) u 719-il jum fil-grupp ta' allopurinol (n 3,092).

L-iskop finali primarju MACE seħħi b'rati jixxiebhu fil-gruppi tat-trattament ta' febuxostat u allopurinol (10.8% vs. 10.4% tal-pazjenti, rispettivament; proporzjon ta' periklu [HR, hazard ratio] 1.03; intervall ta' kunkfidenza ta' 95% ripetut, two-sided [CI, confidence interval] 0.89-1.21).

Fl-analizi tal-komponenti individwali ta' MACE, ir-rata ta' mwiet CV kienet oħla b'febuxostat milli b'allopurinol (4.3% vs. 3.2% tal-pazjenti; HR 1.34; 95% CI 1.03-1.73). Ir-rati tal-avvenimenti oħra ta' MACE kienu jixxiebhu fil-gruppi ta' febuxostat u ta' allopurinol, i.e. MI mhux fatali (3.6% vs. 3.8% tal-pazjenti; HR 0.93; 95% CI 0.72-1.21), puplesija mhux fatali (2.3% vs. 2.3% tal-pazjenti; HR 1.01; 95% CI 0.73-1.41) u rivaskularizzazzjoni urġenti minħabba angina mhux stabbli (1.6% vs. 1.8% tal-pazjenti; HR 0.86; 95% CI 0.59-1.26). Ir-rata ta' mortalità minn kull kawża kienet ukoll oħla b'febuxostat milli b'allopurinol (7.8% vs. 6.4% tal-pazjenti; HR 1.22; 95% CI 1.01-1.47), li kienet ġejja principally mir-rati oħla ta' mwiet CV f'dak il-grupp (ara sezzjoni 4.4).

Ir-rati aġġidikati ta' rikoverar l-isptar għal insuffiċjenza tal-qalb, dħul l-isptar għal arritmiji mhux assoċjati ma' iskemja, avvenimenti tromboembolici fil-vini, u rikoverar l-isptar għal attakki iskemiċi temporanji kienu komparabbli għal febuxostat u allopurinol.

L-Istudju FAST kien studju prospettiv, randomizzat, open-label, bl-iskop finali blinded li qabbel ilprofil ta' sigurtà CV ta' febuxostat ma' allopurinol f'pazjenti b'iperuriċimja kronika (f'kundizzjonijiet fejn id-depożizzjoni tal-urate kien digħi seħħi) u fatturi ta' riskju CV (jigħifieri pazjenti ta' 60 sena jew akbar u b'tal-inqas fattur wieħed ieħor ta' riskju CV). Pazjenti eligibbli rċivew trattament b'allopurinol qabel ir-randomizzazzjoni, u kienu meħtieġa aġġustamenti fid-doża meta kien hemm bżonn, skont ġudizzju kliniku, rakkomandazzjonijiet EULAR u l-pożoloġija approvata. Fl-ahħar tal-fażi lead-in ta' allopurinol, pazjenti b'livell sUA ta' < 0.36 mmol/L (< 6 mg/dL) jew li rċivew doża massima tollerata jew id-doża massima licenzjata ta' allopurinol kienu randomizzati f'ratio ta' 1:1 biex jircievu trattament b'febuxostat jew allopurinol. L-iskop finali primarju tal-istudju FAST kien il-hin għall-ewwel okkorrenza ta' kwalunkwe avveniment inkluż fl-iskop finali kompost Kollaborattiv ta' Trialists ta' Kontra 1-Plejtlits (APTC, Antiplatelet Trialists' Collaborative), li inkuda: i) dħul l-isptar għal MI li mhux fatali/sindrom koronarja akuta (ACS, acute coronary syndrome) pożittiva għall-biomarker; ii) puplesija mhux fatali; iii) mewt minħabba avvenimenti CV. L-analizi primarja kienet ibbażata fuq approwe ta' fuq it-trattament (OT, on-treatment).

Kollox ma' kollox, 6128 pazjent kienu randomizzati, 3063 għal febuxostat u 3065 għal allopurinol.

Fl-analizi OT primarja, febuxostat ma kienx inferjuri għal allopurinol fl-inċiēnza tal-iskop finali primarju, li seħħi f'172 pazjent (1.72/100 sena ta' pazjent) fuq febuxostat meta mqabbel ma' 241 pazjent (2.05/100 sena ta' pazjent) fuq allopurinol, b'HR aġġustata ta' 0.85 (95% CI: 0.70, 1.03), p< 0.001. L-analizi OT tal-iskop finali primarju fis-sottogrupp ta' pazjenti b'passat ta' MI, puplesija jew ACS ma wriet l-ebda differenza sinifikanti bejn il-gruppi ta' trattament: kien hemm 65 (9.5%) pazjent b'avvenimenti fil-grupp tal-febuxostat u 83 (11.8%) pazjent b'avvenimenti fil-grupp tal-allopurinol; HR aġġustata 1.02 (95% CI: 0.74-1.42); p = 0.202.

It-trattament b'febuxostat ma kienx assoċjat ma żieda f'mewt CV jew mewt mill-kawżi kollha, fit-total jew fis-sottogrupp ta' pazjenti b'passat fil-linja bażi ta' MI, puplesija jew ACS. Kollox ma' kollox, kien hemm inqas imwiet fil-grupp ta' febuxostat (62 mewt CV u 108 mewt mill-kawżi kollha), milli fil-grupp ta' allopurinol (82 mewt CV u 174 mewt mill-kawżi kollha).

Kien hemm tnaqqis ikbar fil-livelli tal-aċidu uriku fuq trattament b'febuxostat meta mqabbla ma' trattament b'allopurinol.

## 5.2 Tagħrif farmakokinetiku

F'individwi b'saħħithom, konċentrazzjonijiet massimi fil-plažma ( $C_{max}$ ) u l-erja taħt il-kurva tal-konċentrazzjoni fil-plažma u l-ħin (AUC) ta' febuxostat żidiedu f'mod proporzjonali mad-doża wara doża waħda u doži multipli ta' 10 mg sa 120 mg. Għal doži bejn 120 mg u 300 mg, kienet osservata żjeda fl-AUC iktar milli proporzjonali mad-doża għal febuxostat. M'hemmx akkumulazzjoni notevoli meta doži ta' 10 mg sa 240 mg jingħataw kull 24 siegħa. Febuxostat għandu medja tal-*half-life* terminali tal-eliminazzjoni ( $t_{1/2}$ ) ta' madwar 5 sa 8 sīghat.

Saru analiżi tal-farmakokinetika/farmakodinamika tal-popolazzjoni f'211-il pazjent b'iperuriċimja u gotta, kkurati b'febuxostat 40-240 mg QD. Ĝeneralment, il-parametri farmakokinetici ta' febuxostat stmati minn dawn l-analiżi huma konsistenti ma' dawk miksuba minn individwi b'saħħithom, u dan jindika li individwi b'saħħithom huma rappreżentattivi ghall-valutazzjoni farmakokinetika / farmakodinamika fil-popolazzjoni ta' pazjenti bil-gotta.

### Assorbiment

Febuxostat huwa assorbit malajr ( $t_{max}$  ta' 1.0-1.5 h) u tajjeb (mill-inqas 84%). Wara doża waħda jew doži multipli orali kuljum ta' 80 u 120 mg,  $C_{max}$  ikun madwar 2.8-3.2 µg/mL, u 5.0-5.3 µg/mL, rispettivament. Il-biodisponibiltà assoluta tal-formulazzjoni tal-pillola ta' febuxostat ma ġietx studjata.

Wara doži orali mutlipli ta' 80 mg darba kuljum jew doża waħda ta' 120 mg ma' ikla b'ħafna xaħam, kien hemm tnaqqis ta' 49% u ta' 38% f' $C_{max}$  u tnaqqis ta' 18% u 16% fl-AUC, rispettivament. Iżda ma kienet osservata l-ebda bidla ta' sinifikanza klinika fil-perċentwali ta' tnaqqis fil-konċentrazzjoni ta' uric acid fis-serum fejn gie ttestjat (doża multipla ta' 80 mg). Għalhekk, febuxostat jista' jittieħed mingħajr każ tal-ikel.

### Distribuzzjoni

Il-volum ta' distribuzzjoni apparenti fi stat stabbli ( $V_{ss}/F$ ) ta' febuxostat ivarja minn 29 sa 75 l wara doži orali ta' 10-300 mg. It-twaħħil mal-proteini fil-plažma ta' febuxostat huwa madwar 99.2%, (primarjament ma' albumin), u huwa kostanti fuq il-firxa ta' konċentrazzjoni miksuba b'doži ta' 80 u 120 mg. It-twaħħil mal-proteini fil-plažma tal-metaboliti attivi jvarja minn madwar 82% sa 91%.

### Bijotrasformazzjoni

Febuxostat huwa metabolizzat b'mod estensiv permezz ta' konjugazzjoni permezz tas-sistema tal-enzima uridine diphosphate glucuronosyltransferase (UDPGT) u ta' ossidazzjoni permezz tas-sistema taċ-ċitokromju P450 (CYP). Ĝew identifikati erba' metaboliti hydroxyl farmakoloġikament attivi, li minnhom lieta seħħew fil-plažma tal-bnedmin. Studji *in vitro* b'mikrożomi tal-fwied uman urew li dawk il-metaboliti ossidattivi ġew iffurmati primarjament minn CYP1A1, CYP1A2, CYP2C8 jew CYP2C9 u febuxostat glucuronide kien iffurmat primarjament minn UGT 1A1, 1A8, u 1A9.

### Eliminazzjoni

Febuxostat huwa eliminat kemm mir-rotta epatika kif ukoll mir-rotta renali. Wara doża orali ta' 80 mg ta' febuxostat tikkettjat b'<sup>14</sup>C, madwar 49% tad-doża kienet irkuprata fl-awrina bhala febuxostat mhux mibdul (3%), l-acyl glucuronide tas-sustanza attiva (30%), il-metaboliti ossidattivi magħrufa tiegħu u l-konjugati tagħhom (13%), u metaboliti mhux magħrufa oħra (3%). Barra mit-tnejħiha fl-awrina, madwar 45% tad-doża kienet irkuprata fl-ippurgar bhala febuxostat mhux mibdul (12%), l-acyl glucuronide tas-sustanza attiva (1%), il-metaboliti ossidattivi magħrufa tiegħu u l-konjugati tagħhom (25%), u metaboliti mhux magħrufa oħra (7%).

### Indeboliment renali

Wara doži multipli ta' 80 mg ta' febuxostat f'pazjenti b'indeboliment renali hafif, moderata jew severa,  $C_{max}$  ta' febuxostat ma nbidilx, relativament ghall-individwi b'funzjoni renali normali. L-AUC totali medja ta' febuxostat zdiedet b'madwar 1.8 darbiet minn 7.5  $\mu\text{g}\cdot\text{h}/\text{mL}$  fil-grupp b'funzjoni renali normali għal 13.2  $\mu\text{g}\cdot\text{h}/\text{mL}$  fil-grupp b'indeboliment renali severi.  $C_{max}$  u l-AUC tal-metaboliti attivi zdiedu sa darbejn u 4 darbiet, rispettivament. Iżda, l-ebda aġġustament fid-doża ma huwa neċċesarju f'pazjenti b'indeboliment renali hafif jew moderat.

### Indeboliment epatiku

Wara doži multipli ta' 80 mg ta' febuxostat f'pazjenti b'indeboliment epatiku hafif (Child-Pugh Klassi A) jew moderat (Child-Pugh Klassi B),  $C_{max}$  u l-AUC ta' febuxostat u l-metaboliti tiegħu ma nbidlux b'mod sinifikanti meta mqabbel ma' individwi b'funzjoni epatika normali. Ma twettqux studji f'pazjenti b'indeboliment epatiku sever (Child-Pugh Klassi C).

### Età

Ma kienu osservati l-ebda tibdiliet sinifikanti fl-AUC ta' febuxostat jew tal-metaboliti tiegħu wara doži orali multipli ta' febuxostat fl-anzjani kif imqabbel ma' individwi b'saħħithom iżgħar.

### Sess

Wara doži orali multipli ta' febuxostat,  $C_{max}$  u l-AUC kienu 24% u 12% ogħla fin-nisa milli fl-irġiel, rispettivament. Madankollu,  $C_{max}$  u l-AUC ikkoreġuti ghall-piż kienu simili bejn is-sessi. L-ebda aġġustament fid-doża ma huwa meħtieg bbażat fuq is-sess.

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

Fi studji mhux kliniči, l-effetti deħru biss wara esponenti meqjusa ferm aktar għolja mill-massimu ta' esponenti fil-bniedem.

Immuḍellar farmakokinetiku u simulazzjoni farmakokinetika ta' dejta mill-firien tindika li, meta jingħata flimkien ma' febuxostat, id-doża ta' mercaptopurine/azathioprine għandha titnaqqas għal 20% jew anqas tad-doża li kienet ġiet ordnata qabel sabiex jiġu evitati effetti ematologiċi possibbli (ara sezzjoni 4.4 u 4.5).

### Karċinoġenicità, mutaġenesi, indeboliment fil-fertilità

F'firien maskili, żieda statistikament sinifikanti fit-tumuri tal-bużżeeqa tal-awrina (papilloma taċ-ċellula transitorja u karċinoma) nstabet biss f'assocjazzjoni ma' kalkuli ta' xanthine fil-grupp b'doża għolja, ta' madwar 11-il darba l-esponenti uman. Ma kienx hemm żieda sinifikanti fl-ebda tip ta' tumur ieħor fil-ġrieden jew firien maskili jew femminili. Dawn is-sejbiet huma kkunsidrati konsekwenza tal-metabolizmu ta' purine u tal-kompożizzjoni tal-awrina speċifiċi għall-ispeċi u tal-ebda rilevanza għall-użu kliniku.

Sensiela ta' testijiet stàndard għall-ġenotossicità ma wrew l-ebda effetti ġenotossici rilevanti bioloġikament għal febuxostat.

Febuxostat f'doži orali sa' 48 mg/kg/kuljum instab li ma għandu l-ebda effett fuq il-fertilità u l-ħila riproduttiva ta' firien maskili u femminili.

Ma kien hemm l-ebda evidenza ta' indeboliment fil-fertilità, effetti teratoġenici, jew ħsara lill-fetu minħabba febuxostat. Kien hemm tossicità fl-omm b'doża għolja flimkien ma' tnaqqis fl-indiċi tal-ftim u žvilupp imnaqqas tal-frieħ fil-firien f'madwar 4.3 darbiet l-esponenti uman. Studji teratologiċi, li

twettqu f'firien tqal f'madwar 4.3 darbiet u fi fniek tqal f'madwar 13-il darba l-esponiment uman ma wrew l-ebda effetti teratoġeniċi.

## **6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU**

### **6.1 Lista ta' eċċipjenti**

#### **Qalba tal-pillola**

Lactose  
Microcrystalline cellulose  
Magnesium stearate  
Hydroxypropylcellulose  
Croscarmellose sodium  
Colloidal hydrated silica  
Colloidal anhydrous silica  
Crosovidone  
Talc

#### **Kisja tal-pillola**

Hypromellose  
Titanium dioxide(E171)  
Ethylcellulose  
Iron oxide isfar (E172)  
Triacetin  
Iron oxide black (E172)

### **6.2 Inkompatibbiltajiet**

Mhux applikabbi.

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

Sentejn

Għall-fliexken: Wara li tiftaħhom għall-ewwel darba, użahom fi żmien 180 jum

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

Dan il-prodott mediċinali m'għandux bżonn ħażna speċjali.

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

Folji (PVC/oPA/Alu)/Alu (dessikant integrat) ta' 14, 28, 84 Pillola, folji bil-kalendaru ta' 28, 84 Pillola u folji perforati b'doża waħda ta' 28 × 1 Pillola.

Folji (PVC/oPA/Alu) Alu ta' 14, 28, 84 pillola, folji bil-kalendaru ta' 28 pillola u folji perforati b'doża waħda ta' 28 × 1 pillola u pakketti multipli ta' 84 (2 pakketti ta' 42) pillola.

Flixkun tal-HDPE b'għatu bil-kamini tal-polypropylene (PP) b'dessikant li jkun fih 28 jew 84 Pillola.

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

### **6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi**

L-ebda ītigijiet speċjali.

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

Viatris Limited  
Damastown Industrial Park,  
Mulhuddart, Dublin 15,  
DUBLIN  
L-Irlanda

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

EU/1/17/1194/001  
EU/1/17/1194/002  
EU/1/17/1194/003  
EU/1/17/1194/004  
EU/1/17/1194/005  
EU/1/17/1194/006  
EU/1/17/1194/007  
EU/1/17/1194/008  
EU/1/17/1194/017  
EU/1/17/1194/018  
EU/1/17/1194/019  
EU/1/17/1194/020  
EU/1/17/1194/021  
EU/1/17/1194/022

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 15 Ĝunju 2017

Data tal-aħħar tiġidid:

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

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

## **1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Febuxostat Viatris 120 mg pilloli miksija b'rita

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

Kull pillola fiha 120 mg ta' febuxostat.

### Eċċipjent b'effett magħruf

Eċċipjenti: Kull pillola fiha 354.0 mg ta' lactose

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

## **3. GHAMLA FARMAČEWTIKA**

Pillola miksija b'rita. (pillola)

Pillola safra, b'forma ta' kapsula, bikonvessa, b'daqs ta' madwar  $18 \times 8$  mm, imnaqqxa b'M fuq naħa waħda tal-pillola, u FX4 fuq in-naħa l-oħra.

## **4. TAGHRIF KLINIKU**

### **4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi**

Febuxostat Viatris huwa indikat għal trattament ta' iperuriċimja kronika f'kundizzjonijiet fejn digà seħhet depożizzjoni ta' urate (inkluż passat, jew preżenza ta' artrite tofus u/jew tal-gotta).

Febuxostat Viatris huwa indikat għal prevenzjoni u trattament ta' iperuriċemija f'pazjenti adulti fuq kimoterapija għal malinni ematoloġiči f'riskju intermedjarju sa għoli ta' Sindrom ta' Lisi ta' Tumur (Tumor Lysis Syndrome, TLS) .

Febuxostat Viatris huwa indikat fl-adulti.

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

#### Pożologija

##### *Gotta*

Id-doża orali rrakkodata ta' Febuxostat Viatris hija 80 mg darba kuljum mingħajr kaž tal-ikel. Jekk wara 2-4 ġimġħat il-uric acid fis-serum ikun  $> 6$  mg/dL ( $357 \mu\text{mol/L}$ ), jiista' jiġi kkunsidrat Febuxostat Viatris 120 mg darba kuljum.

Febuxostat Viatris jaħdem malajr biżżejjed biex jippermetti li jerġa jsir test tal-uric acid fis-serum wara ġimġħatejn. Il-mira terapewtika hija li l-uric acid fis-serum jitnaqqas u jinżamm taħt 6 mg/dL ( $357 \mu\text{mol/L}$ ).

Profilassi għall-irkadar tal-gotta hija rrakkodata għal tal-inqas 6 xhur (ara sezzjoni 4.4).

##### *Sindrom ta' Lisi tat-Tumur*

Id-doża orali rakkodata ta' Febuxostat Viatris hi 120 mg darba kuljum mingħajr ma jitqies l-ikel.

Febuxostat Viatris għandu jinbeda jumejn qabel il-bidu ta' terapija čitotossika u jitkompla għal mill-inqas 7 ijiem: madanakollu t-trattament jista' jiġi mtawwal għal 9 ijiem skont it-tul tal-kimoterapija fuq ġudizzju mediku.

#### *Anzjani*

M'hemmx bżonn ta' tibdil tad-doża fl-anzjani (ara sezzjoni 5.2).

#### *Indeboliment renali*

L-effikaċja u s-sigurtà ma ġewx stmati għal kollox f'pazjenti b'indeboliment renali sever (tnejħiha ta' krejatinina <30 mL/min, ara sezzjoni 5.2).

L-ebda aġġustament fid-doża ma huwa meħtieg f'pazjenti b'insuffiċjenza renali ħafifa jew moderata.

#### *Indeboliment epatiku*

L-effikaċja u s-sigurtà ta' febuxostat ma ġewx studjati f'pazjenti b'indeboliment epatiku sever (Child Pugh Klassi C).

Gotta: Id-dožagg irrakkomandat f'pazjenti b'indeboliment epatiku ħafif huwa 80 mg. Huwa disponibbli tagħrif limitat f'pazjenti b'indeboliment epatiku moderat.

Is-Sindrome tal-Lisi tat-Tumur: fil-prova ewlenija ta' Fażi III (FLORENCE) kienu l-individwi b'insuffiċjenza epatika severa biss li kienu eskluzi mill-partecipazzjoni fil-prova. L-ebda aġġustament fid-doża ma kien meħtieg għal pazjenti arwolati abbażi ta' funzjoni epatika.

#### *Popolazzjoni pedjatrika*

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' febuxostat fit-tfal taħt it-18-il sena għadhom ma ġewx determinati s'issa. M'hemm l-ebda *data* disponibbli.

#### Metodu ta' kif għandu jingħata

Użu orali

Febuxostat Viatris għandu jittieħed mill-ħalq u jista' jittieħed mal-ikel jew mingħajr ikel.

### **4.3 Kontra-indikazzjonijiet**

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenka fis-sezzjoni 6.1 (ara wkoll sezzjoni 4.8).

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

#### Disturbi kardiovaskulari

#### Kura ta' iperuriċimja kronika

F'pazjenti b'mard kardiovaskulari serju li jkun diġà hemm qabel (eż. infart mijokardijaku, puplesja jew angina li mhux stabbli), waqt l-iżvilupp tal-prodott u fi studju wieħed wara r-registrazzjoni (CARES), kienu osservati numru ikbar ta' avvenimenti kardiovaskulari fatali b'febuxostat meta mqabbla ma' allopurinol.

Madankollu, fi studju sussegwenti wara r-registrazzjoni (FAST), febuxostat ma kienx inferjuri għal allopurinol fl-inċidenza ta' avvenimenti kardiovaskulari kemm fatali u dawk li mhux fatali.

It-trattament f'dan il-grupp ta' pazjenti għandu jsir b'kawtela u għandhom ikunu mmonitorjati regolarmen.

Għal iktar dettalji dwar sigurtà kardiovaskulari ta' febuxostat irreferi għal sezzjoni 4.8 u sezzjoni 5.1.

### Prevenzjoni u kura ta' pazjenti b' iperuriċimja f'riskju tas-Sindrome tal-Lisi tat-Tumur

Pazjenti fuq kimoterapija għal malinni ematologiċi f'riskju intermedjarju sa ġholi ta' Sindrome ta' Lisi ta' Tumur ikkurati b'febuxostat għandhom jkollhom sorveljazzjoni kardjoloġika kif klinikament xieraq.

### Allergija/sensittivitā eċċessiva għall-prodott medicinali

Rapporti rari ħafna ta' reazzjonijiet serji ta' allergija/sensittivitā eċċessiva, inkluża s-Sindrome Stevens-Johnson, nekrolisi epidermali tossika, li kienu ta' theddida ghall-ħajja u reazzjoni anafilattika akuta/xokk, kienu miġbura waqt l-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq. Fil-parti l-kbira tal-każijiet, dawn ir-reazzjonijiet seħħew waqt l-ewwel xahar ta' terapija b'febuxostat. Xi wħud minn dawn, iżda mhux il-pazjenti kollha irrappurtaw indeboliment renali u/jew sensittivitā eċċessiva għal allopurinol fil-passat. Reazzjonijiet ta' sensittivitā eċċessiva, li jinkludu Reazzjoni għall-Mediċina b'Eosinofilja u Sintomi Sistemiċi (DRESS) kieno assoċjati ma' deni, involviment ematologiku, renali jew epatiku f'xi każijiet.

Il-pazjenti għandhom jiġu avżati dwar is-sinjal u s-sintomi u jkunu monitorati mill-qrib għas-sintomi ta' reazzjonijiet allerġiči/sensittivitā eċċessiva (ara sezzjoni 4.8). Il-kura b'febuxostat għandha titwaqqaf minnufih jekk reazzjonijiet serji ta' allergija/sensittivitā eċċessiva, inkluża Sindrome ta' Stevens-Johnson, jseħħu peress li t-twaqqif bikri huwa assoċjat ma' pronjosi ahjar. Jekk il-pazjent ikun żviluppa reazzjonijiet allerġiči/sensittivitā eċċessiva inkluża Sindrome ta' Stevens-Johnson u reazzjoni anafilattika akuta/xokk, febxostat m'għandux jerġa jinbeda f'dan il-pazjent fi kwalunkwe mument.

### Attakki ta' gotta akuta (aggravar tal-gotta)

Kura b'febuxostat m'għandiex tinbeda qabel jgħaddi għal kollox attakk akut tal-gotta. Jista' jseħħi irkadar tal-gotta waqt il-bidu tal-kura minħabba tibdil fil-livelli ta' uric acid fis-serum li jwassal għal mobilizzazzjoni ta' urate mid-depožiti fit-tessut (ara sezzjoni 4.8 u 5.1). Fil-bidu tal-kura b'febuxostat hija rrakkomandata profilassi tal-irkadar b'NSAID jew colchicine għal tal-inqas 6 xhur (ara sezzjoni 4.2).

Jekk ikun hemm irkadar tal-gotta waqt kura b'febuxostat, dan m'għandux jitwaqqaf. Irkadar tal-gotta għandu jiġi immaniġġat fl-istess hin kif ikun jixraq għall-pazjent individwali. Kura kontinwa b'febuxostat tnaqqas il-frekwenza u l-intensità tal-irkadar tal-gotta.

### Depożizzjoni ta' xanthine

F'pazjenti li għandhom ir-rata ta' formazzjoni ta' urate għolja ħafna (eż. mard malinn u l-kura tiegħu, sindrome Lesch-Nyhan) il-konċentrazzjoni assoluta ta' xanthine fl-awrina tista', f'każijiet rari, tiżdied biżżejjed biex thalli depożizzjoni fl-apparat tal-awrina. Din ma ġietx osservata fl-istudju kliniku ewljeni b'febuxostat fis-Sindrome tal-Lisi tat-Tumur. Minħabba li ma kienx hemm esperjenza b'febuxostat, lu użu tiegħi f'pazjenti b'Sindrome ta' Lesch-Nyhan mhux irrakkomandat.

### Mercaptopurine/azathioprine

L-użu ta' febxostat mhux irrakkomandat f'pazjenti kkurati fl-istess waqt b'mercaptopurine/azathioprine minħabba li l-inibizzjoni ta' xanthine oxidase b'febuxostat tista' tikkawża żieda fil-konċentrazzjonijiet ta' mercaptopurine/azathioprine fil-plażma li tista' twassal għal tosseċċità severa.

Meta l-użu fl-istess waqt ma jkunx jista' jiġi evitat, huwa rakkomandat tnaqqis tad-doża ta' mercaptopurine/azathioprine għall-20% jew anqas tad-doża li kienet ġiet ordnata qabel sabiex jiġi evitati effetti ematologiċi possibbli (ara sezzjonijiet 4.5 u 5.3).

Il-pazjenti għandhom jiġu mmonitorjati mill-qrib u d-doża ta' mercaptopurine/azathioprine għandha sussegwentement tiġi aġġustata abbażi tal-evalwazzjoni tar-rispons terapewtiku u l-bidu eventwali tal-effetti tosseċċi.

### Pazjenti li jircieu trapjant ta' organu

Peress li ma kienx hemm esperjenza f'riċevituri ta' trapjant ta' organu, l-užu ta' febuxostat f'dawn il-pazjenti mhux irrakkomandat (ara sezzjoni 5.1).

### Theophylline

Meta febuxostat 80 mg u doża waħda ta' theophylline 400 mg ingħataw flimkien lill-individwi b'saħħithom ma kien hemm ebda interazzjoni farmakokinetika (ara sezzjoni 4.5). Febuxostat 80 mg jista' jintuża f'pazjenti kkurati fl-istess waqt ma' theophylline mingħajr ma jiżdied ir-riskju li jogħlew l-livelli ta' theophylline fil-plażma. M'hemmx dejta għal febuxostat 120 mg.

### Disturbi fil-fwied

Waqt studji kliniči kombinati ta' faži 3, kienu osservati anomalitajiet ħief fit-test tal-funzjoni tal-fwied f'pazjenti kkurati b'febuxostat (5.0%). Huwa rrakkomandat test tal-funzjoni tal-fwied qabel il-bidu tat-terapija b'febuxostat u minn hemm 'il quddiem kull tant żmien, ibbażat fuq ġudizzju kliniku (ara sezzjoni 5.1).

### Disturbi fit-tirojde

Fl-istudji ta' estensjoni, open label u fit-tul, kienet osservata żieda fil-valuri ta' TSH ( $>5.5 \mu\text{IU/mL}$ ) f'pazjenti fuq kura fit-tul b'febuxostat (5.5%). Attenzjoni hija meħtieġa meta febuxostat ikun użat f'pazjenti b'bidla fil-funzjoni tat-tirojde (ara sezzjoni 5.1).

### Eċċipjenti

Pilloli febuxostat Viatris fihom lactose. Pazjenti li għandhom problemi ereditarji rari ta' intolleranza ghall-galactose, nuqqas totali ta' lactase jew malassorbiment tal-glucose-galactose m'għandhomx jieħdu din il-mediċina.

Il-pilloli febuxostat Viatris fihom anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola, jiġifieri essenzjalment 'hielsa mis-sodium'.

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

### Mercaptopurine/azathioprine

Fuq il-baži tal-mekkaniżmu ta' azzjoni ta' febuxostat fuq l-inibizzjoni ta' XO, l-užu fl-istess waqt mhux irrakkomandat. Inibizzjoni ta' XO minn febuxostat tista' tikkawża żieda tal-konċentrazzjonijiet fil-plażma ta' dawn il-mediċini li twassal għall-tmajelotossiċità.

F'każ ta' għoti flimkien ma' febuxostat, id-doża ta' mercaptopurine/azathioprine għandha titnaqqas ghall-20% jew anqas tad-doża li kienet ġiet ordnata qabel (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.3). Is-suffiċjenza tal-aġġustament fid-doża proposta, li kienet ibbażata fuq analizi ta' mmudellar u simulazzjoni minn dejta ta' qabel l-užu kliniku fil-firien, kienet ikkonfermata bir-riżultati ta' studju kliniku fuq l-interazzjoni bejn medicina u oħra f'voluntiera f'saħħithom, li rċivew azathioprine 100 mg waħdu u doża mnaqqsa ta' azathioprine (25 mg) f'kombinazzjoni ma' febuxostat (40 jew 120 mg).

Ma sarux studji ta' interazzjoni tal-mediċini dwar febuxostat ma' kimoterapija čitotossika oħra.

Fil-prova ewlenija tas-Sindrome tal-Lisi tat-Tumur febuxostat 120 mg kuljum kien mogħti lil pazjenti b'diversi programmi ta' kura kimoterapewtika, li jinkludu antikorpi monoklonali, mingħajr thassib dwar is-sigurtà. Madanakollu, ebda studju ta' interazzjoni bejn medicina u oħra ma twettaq, u interazzjonijiet possibbli ma xi medicina čitotossika mogħtija fl-istess waqt ma tistax tiġi eskluża.

### Rosiglitazone/sottostrati ta' CYP2C8

Intwera li febuxostat huwa inibitur dghajjef ta' CYP2C8 *in vitro*. Fi studju fuq individwi b'saħħithom, meta febuxostat 120 mg ingħata QD ma' doža waħda orali ta' rosiglitazone ma kienx hemm effett fuq il-farmakokinetika ta' rosiglitazone u l-metabolu tiegħu N-desmethyl rosiglitazone, li juri li febuxostat mhuwiex inibitur tal-enzima CYP2C8 *in vitro*. Għalhekk, meta febuxostat jingħata flimkien ma' rosiglitazone jew sottostrati oħra ta' CYP2C8 mhux mistenni li jkun hemm bżonn ebda aġġustament tad-doža għal dawk il-komposti.

### Theophylline

Studju ta' interazzjoni b'febuxostat f'individwi b'saħħithom twettaq sabiex jiġi evalwat jekk l-inibizzjoni ta' XO tistax tikkawża zieda fil-livelli ta' theophylline li jiċċirkolaw hekk kif irrappuratt b'inhibituri oħra ta' XO. Ir-riżultati tal-istudju wrew li meta febuxostat 80 mg QD ingħata ma' doža waħda ta' theophylline 400 mg ma kienx hemm effett fuq il-farmakokinetika jew sigurtà ta' theophylline. Għalhekk l-ebda attenzjoni speċjali ma hija rrakkomandata meta febuxostat 80 mg jingħata ma' theophylline. M'hemmx dejta għal febuxostat 120 mg.

### Naproxen u inibituri oħra tal-glukuronidazzjoni

Il-metaboliżmu ta' febuxostat jiddeppendi fuq l-enzimi Uridine Glucuronosyl Transferase (UGT). Prodotti mediciinali li jinibixxu l-glukuronidazzjoni, bħal NSAIDs u probenecid, teoretikament jistgħu jaffettwaw l-eliminazzjoni ta' febuxostat. F'individwi b'saħħithom l-użu fl-istess waqt ta' febuxostat u naproxen 250 mg darbtejn kuljum kien assoċjat ma' żieda fl-esponenti ta' febuxostat ( $C_{max}$  28%, AUC 41% u  $t_{1/2}$  26%). Fi studji kliniči l-użu ta' naproxen jew NSAIDs/inibituri Cox-2 oħra ma kien relataż mal-ebda żieda ta' sinifikanza klinika fl-avvenimenti avversi.

Febuxostat jista' jingħata flimkien ma' naproxen bl-ebda ħtiega ta' aġġustament fid-doža ta' febuxostat jew naproxen.

### Indutturi tal-glukuronidazzjoni

Hemm possibiltà li ndutturi qawwija tal-enzimi UGT iwasslu għal żieda fil-metaboliżmu u tnaqqis fl-effikaċja ta' febuxostat. Għalhekk sorveljanza tal-uric acid fis-serum hija rrakkomandata ġimgħa sa' gimxha wara l-bidu tal-kura b'induttur qawwi tal-glukuronidazzjoni. Bil-maqlab, waqfien tal-kura b'induttur tista' twassal għal żieda fil-livelli ta' febuxostat fil-plażma.

### Colchicine/indometacin/hydrochlorothiazide/warfarin

Febuxostat jista' jingħata flimkien ma' colchicine jew indomethacin bl-ebda ħtiega ta' aġġustament fid-doža ta' febuxostat jew tas-sustanza attiva li qed tingħata fl-istess waqt.

L-ebda aġġustament fid-doža ta' febuxostat ma hija neċċesarja meta jingħata ma' hydrochlorothiazide.

L-ebda aġġustament fid-doža ta' warfarin ma hija neċċesarja meta jingħata ma' febuxostat. L-ghotja ta' febuxostat (80 mg jew 120 mg darba kuljum) ma' warfarin ma kellu l-ebda effett fuq il-farmakokinetika ta' warfarin f'individwi b'saħħithom. Anke l-INR u l-attività ta' Fattur VII ma ġewx effettwati meta ingħataw flimkien ma' febuxostat.

### Desipramine/substrati ta' CYP2D6

Intwera li febuxostat huwa inibitur dghajjef ta' CYP2D6 *in vitro*. Fi studju f'individwi b'saħħithom, 120 mg febuxostat QD wassal għal żieda medja ta' 22% fl-AUC ta' desipramine, substrat ta' CYP2D6 u dan jindika l-potenzjal ta' effett inibitorju dghajjef ta' febuxostat fuq l-enzima CYP2D6 *in vivo*. Għalhekk, l-ghoti ta' febuxostat flimkien ma' substrati oħra ta' CYP2D6 mhux mistenni li jeħtieg l-ebda aġġustament fid-doža għal dawn is-sustanzi.

## Antacidi

It-teħid mill-ħalq fl-istess waqt ta' antacidiu li fih magnesium hydroxide u aluminium hydroxide intwera li jittardja l-assorbiment ta' febuxostat (madwar siegħa) u li jikkawża tnaqqis ta' 32% fis-C<sub>max</sub>, iżda ma kien osservat l-ebda tibdil sinifikanti fl-AUC. Għalhekk, febuxostat jista' jittieħed mingħajr kaž tal-użu ta' antacidi.

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

### Tqala

Tagħrif minn numru limitat ġafna ta' użu waqt it-tqala juri li m'hemm l-ebda effetti mhux mixtieqa ta' febuxostat fuq it-tqala jew fuq is-sahha tal-fetu/tarbija tat-tweliż. Studji f'annimali ma jurux effetti hżiena diretti jew indiretti fuq it-tqala, fuq l-iżvilupp tal-embriju/fetu, ħlas jew žvilupp wara t-tweliż (ara sezzjoni 5.3). Mhux magħruf ir-riskju potenzjali fuq in-nies. Febuxostat m'għandux jintuża waqt it-tqala.

### Treddiġħ

Mhux magħruf jekk febuxostat jiġix eliminat fil-ħalib tas-sider tal-bniedem. Studji f'annimali urew tneħħija ta' din is-sustanza attiva fil-ħalib tas-sider u žvilupp imnaqqas tal-frieh li qed jerdgħu. Ir-riskju għat-trabi tat-tweliż mhux eskluż. Febuxostat m'għandux jintuża waqt it-treddiġħ.

### Fertilità

Fl-annimali, studji dwar is-sistema riproduttiva sa' 48 mg/kg/jum ma wrewx effetti avversi dipendenti mad-doża fuq il-fertilità (ara sezzjoni 5.3). L-effett ta' febuxostat fuq il-fertilità tal-bniedem mhux magħruf.

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

Ngħas, sturdament, parasteżja, u vista mċajpra kienu rrappurtati bl-użu ta' febuxostat.. Pazjenti għandhom joqghodu attenti qabel isuqu, ihaddmu magni jew jipparteċipaw f'attivitajiet perikolużi sakemm ikunu certi biżżejjed li febuxostat m'għandux effett avvers fuq il-ħila.

## **4.8 Effetti mhux mixtieqa**

### Sommarju tal-profil ta' sigurtà

L-aktar reazzjonijiet avversi rrapportati b'mod komuni fi provi klinici (4,072 individwi ikkurati b'mill-anqas 10 mg sa' 300 mg), studji ta' sigurtà ta' wara l-awtorizzazzjoni (studju FAST: 3001 individwu kkurati tal-inqas b'doża minn 80 mg sa' 120 mg) u esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq f'pazjenti bil-gotta huma aggravar tal-gotta, anormalitajiet fil-funzjoni tal-fwied, dijarea, tqalligh, uġiġi ta' ras, sturdament, dispnea, raxx, ħakk, artralgħja, majalġja, uġiġi fit-truf, edima u għeja. Dawn ir-reazzjonijiet avversi kienu fil-parti l-kbira ħief għal moderati fil-qawwa. Każijiet rari ta' reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva serja għal febuxostat, li ftit minnhom kienu assoċjati ma' sintomi sistemiċi u avvenimenti rari ta' mewt għal għarrieda ġejja mill-qalb, seħħew fl-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq.

### Lista f'tabbera tar-reazzjonijiet avversi

Reazzjonijiet avversi komuni ( $\geq 1/100$  sa'  $< 1/10$ ), mhux komuni ( $\geq 1/1,000$  sa'  $< 1/100$ ) u rari ( $\geq 1/10,000$  sa'  $< 1/1000$ ) li seħħew f'pazjenti ikkurati b'febuxostat huma mniżżla hawn taħt. Il-frekwenzi huma bbazati fuq studji u esperjenzi wara li gie mqiegħed fuq is-suq f'pazjenti bil-gotta.

F'kull sezzjoni ta' frekwenza, ir-reazzjonijiet avversi huma preżentati skont is-serjetà tagħhom b'dawk l-aktar serji imniżżla l-ewwel, segwiti minn dawk anqas serji.

*Tabella 1: Reazzjonijiet avversi kombinati fil-Fazi 3 fl-istudji estiżi fit-tul, studji ta' sigurtà ta' wara l-awtorizzazzjoni u esperjenza ta' wara t-tqegħid fīs-suq*

Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	<u>Rari</u> Pančitopenija, trombočitopenija, agranulocitoži*, anemija#
Disturbi fis-sistema immuni	<u>Rari</u> Reazzjoni anafilattika*, sensitività eċċessiva għall-medicina*
Disturbi fis-sistema endokrinarja	<u>Mhux komuni</u> Żieda tal-ormon li jistimula t-tirojde fid-demm, ipotirojdiżmu#
Disturbi fl-ghajnejn	<u>Mhux komuni</u> Vista mcajpra <u>Rari</u> Okklużjoni tal-arterja retinali#
Disturbi fil-metaboliżmu u n-nutriżzjoni	<u>Komuni***</u> Aggravar tal-gotta <u>Mhux komuni</u> Dijabete mellitus, iperlipidemija, tnaqqis fl-apptit, žieda fil-piż <u>Rari</u> Tnaqqis fil-piż, zjeda fl-apptit, anoressija
Disturbi psikjatriċi	<u>Mhux komuni</u> Tnaqqis fil-libido, nuqqas ta' rqad <u>Rari</u> Nervi, burdata depressa#, disturb tal-irqad#
Disturbi fis-sistema nervuża	<u>Komuni</u> Uġiġħ ta' ras, sturdament <u>Mhux komuni</u> Parasteżja, emipareżi, ngħas, letarġija#, bidla fit-togħma, ipoesteżja, iposomija <u>Rari</u> Ageusja#, sensazzjoni ta' ħruq#
Disturbi fil-widnejn u fis-sistema labirintika	<u>Mhux komuni</u> Tinnitus <u>Rari</u> Vertigo#
Disturbi fil-qalb	<u>Mhux komuni</u> Fibrillazzjoni atrijali, palpazzjonijiet, ECG anormali, arritmija# <u>Rari</u> Mewt għal għarrieda ġejja mill-qalb*
Disturbi vaskulari	<u>Mhux komuni</u> Pressjoni għolja, ħmura fil-wiċċi, fwawar ta' šħana <u>Rari</u> Kollass cirkulatorju#
Disturbi respiratorji, toraċiċi u medjastinali	<u>Komuni</u> Qtugħi ta' nifs <u>Mhux komuni</u> Bronkite, infezzjoni fil-passaġġ respiratorju ta' fuq, infezzjoni fil-passaġġ respiratorju ta' isfel#, sogħla, flissjoni# <u>Rari</u> Pnewmonja#
Disturbi gastro-intestinali	<u>Komuni</u> Dijarea**, tqalligh <u>Mhux komuni</u> Uġiġħ addominali, uġiġħ addominali fin-naħha ta' fuq#, nefha fl-addome, marda ta' rifluss gastro-esofagali, rimettar, halq xott, dispepsja, stitikezza, purgar ta' spiss, gass, skomdità gastro-intestinali, ulċera tal-halq, nefha fix-xoffa#, pankreatite <u>Rari</u> Perforazzjoni gastrointestinali#, stomatite#

Disturbi fil-fwied u fil-marrara	<u>Komuni</u> Anormalitajiet fit-testijiet tal-funzjoni tal-fwied** <u>Mhux komuni</u> Kolelitiasi <u>Rari</u> Epatite, suffeja*, ġerħa fil-fwied*, kolecistite#
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	<u>Komuni</u> Raxx (inkluži ghadd ta' tipi ta' raxx differenti irrappurtati b'frekwenzi aktar baxxi, ara hawn taħt), ħakk <u>Mhux komuni</u> Dermatite, urtikarja, ġilda titlef il-kulur, ferita fil-ġilda, petekje, raxx makulari, raxx makulopapulari, raxx papulari, iperidroži, alopecja, ekżema#, ħmura, tegħreq ħafna matul il-lejl#, psoriasi#, raxx bil-ħakk# <u>Rari</u> Nekrolisi epidermali tossika*, Sindrome Stevens-Johnson*, angioedema*, reazzjoni għall-mediciċina b'eosinofilja u sintomi sistemiċi*, raxx mal-ġisem kollu (serju)*, raxx bil-qxur, raxx follikulari, raxx vesikulari, raxx pustulari, raxx bi ħmura, raxx morbilliforme
Disturbi muskolu-skeletriċi u tatt-tessuti konnettivi	<u>Komuni</u> Artralgja, majalġja, uġiġħ fit-truf # <u>Mhux komuni</u> Artrite, uġiġħi muskuloskeletalni, djgħufija fil-muskoli, spażmi fil-muskoli, ebusija fil-muskoli, bursite, nefha fil-ġogi#, uġiġħ fid-dahar#, ebusija muskuloskeletalni#, ebusija tal-ġogi <u>Rari</u> Rabdomajelosi*, sindrome rotator cuff#, polimajalgja reumatika#
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja	<u>Mhux komuni</u> Insuffiċjenza renali, nefrolitajsi, ematurja, pollakurja, protejnurja, urġenza biex tħaddi l-awrina, infezzjoni fl-apparat tal-awrina# <u>Rari</u> Nefrite fit-tubuli tal-interstizzju*
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	<u>Mhux komuni</u> Disfunzjoni erettili
Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	<u>Komuni</u> Edima, għejja <u>Mhux komuni</u> Uġiġħ fis-sider, skumdità fis-sider, uġiġħi#, telqa tal-ġisem# <u>Rari</u> Għatx, thossox shun#
Investigazzjonijiet	<u>Mhux komuni</u> Żieda ta' amylase fid-demm, tnaqqis fl-ghadd ta' plejtlits, tnaqqis fl-ghadd tal-WBC, tnaqqis fl-ghadd tal-limfoċiti, żieda tal-krejatinina fid-demm, tnaqqis fl-emoglobin, żieda tal-urea fid-demm, żieda tat-triglicerajds fid-demm, żieda tal-kolesterol fid-demm, tnaqqis tal-ħematokrit, żieda tal-lactate dehydrogenase fid-demm, jiżdied il-potassium fid-demm, żieda fl-INR# <u>Rari</u> Żieda tal-glucose fid-demm, jittawwal il-ħin tat-tromboplastin parżjali attivat, jonqos il-ġħadd taċ-ċelluli ħumor fid-demm, żieda tal-alkaline phosphatase fid-demm, żieda fil-creatine phosphokinase fid-demm*
Koriment, avvelenament, u komplikazzjonijiet ta' xi proċedura	<u>Mhux komuni</u> Tbenġil#

\* Reazzjonijiet avversi ġejjin minn esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq

- \*\* Dijarea mhux infettiva li toħroġ mal-kura u testijiet anomalji tal-funzjoni tal-fwied fl-istudji tal-Faži 3 kombinati huma aktar frekwenti f' pazjenti kkurati fl-istess waqt b'colchicine
- \*\*\* Ara sezzjoni 5.1 għall-frekwenzi tal-aggravar tal-gotta fl-istudji kontrollati randomized ta' Faži 3 individwali.
- # Reazzjonijiet avversi li ġejjin minn studji ta' sigurtà ta' wara l-awtorizzazzjoni

#### Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżulin

Reazzjonijiet rari u serji għal febxostat, inkluża Sindrome ta' Stevens-Johnson, nekrolisi epidermali tossika u ta' reazzjoni/xokk anafilattiku, seħħew fl-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq. Sindrome ta' Stevens-Johnson u nekrolisi epidermali tossika huma karakterizzati minn raxxijiet tal-ġilda li javvanzaw, assoċjati ma' bżieżaq jew feriti fil-mukuża u irritazzjoni fl-ghajnej. Reazzjonijiet ta' sensitività eċċessiva għal febxostat jistgħu jiġu assoċjati mas-sintomi li ġejjin: reazzjonijiet tal-ġilda karakterizzata b'eruzzjoni ta' infiltrazzjoni makulopapulari, raxxijiet mal-ġisem kollu jew bi qxur, iżda wkoll feriti fil-ġilda, edima fil-wiċċ, deni, abnormalitajiet tad-demm bħal tromboċiopenija u eosinofilja, u l-involvement ta' wieħed jew aktar organi (fwied u kliewi inkluża nefrite fit-tubuli tal-interstizzju) (ara sezzjoni 4.4).

Aggravar tal-gotta kien osservat b'mod komuni fi żmien qasir wara li bdiet il-kura u waqt l-ewwel xhur. Wara dan, il-frekwenza tal-aggravar tal-gotta tonqos maż-żmien. Il-profilassi tal-aggravar tal-gotta hija rakkomandata (ara sezzjoni 4.2 u 4.4).

#### Sindrome tal-Lisi tat-Tumur

#### Sommarju tal-profil ta' sigurtà

Fl-istudju każwali double-blind, ewleni, ta' Faži 3 FLORENCE (FLO-01) li qabbel febxostat ma' allopurinol (346 pazjent li kienu qed jieħdu kimoterapija għal malinni ematologiči u f'riskju intermedju għal għoli ta' TLS, kienu biss 22 (6.4%) pazjent globali li esperjenzaw reazzjonijiet avversi, jiġifieri 11 il-pazjent (6.4%) f'kull grupp ta' trattament. Il-maġgoranza ta' reazzjonijiet avversi kienu jew ħrif jew moderati.

Globalment, il-prova FLORENCE ma enfasizzatxi xi thassib partikulari dwar is-sigurtà aktar mill-esperjenza preċedenti b'febxostat fil-gotta, bl-eċċezzjoni tat-tliet reazzjonijiet avversi (elenkati hawn fuq f'tabella 1).

Effetti kardijaċi:

Mhux komuni: blukkar tan-nervituri tal-ventrikolu xellugi , sinus takikardija.

Effetti vaskulari:

Mhux komuni: Emoragijsa

#### Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

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

## **4.9 Doža eċċessiva**

Pazjenti b'doža eċċessiva għandhom jiġu mmaniġġati b'kura sintomatika u ta' support.

## **5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI**

### **5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi**

Kategorija farmakoterapewтика: Preparazzjoni kontra l-gotta, preparazzjonijiet li jinibixxu l-produzzjoni ta' uric acid, Kodici ATC: M04AA03

### Mekkaniżmu ta' azzjoni

Uric acid huwa l-prodott finali tal-metabolizmu ta' purine fil-bnedmin u huwa generat fil-kaskata ta' hypoxanthine → xanthine → uric acid. Iż-żewġ passi fit-trasformazzjonijiet ta' hawn fuq huma katalizzati minn xanthine oxidase (XO). Febuxostat huwa derivattiv ta' 2-arylthiazole li jilħaq l-effett terapewtiku tiegħu li jnaqqas il-uric acid fis-serum billi jinibixxi b'mod selettiv lil XO. Febuxostat huwa inibitur qawwi, mhux purine u selettiv ta' XO (NP-SIXO) b'valur Ki ta' inibizzjoni *in vitro* inqas minn nanomolar wieħed. Febuxostat intwera li jinibixxi b'mod qawwi kemm il-forma ossidata kif ukoll dik ridotta ta' XO. F'konċentrazzjonijiet terapewtici febxostat ma jinibixxix enżimi oħra involuti fil-metabolizmu ta' purine jew ta' pyrimidine, jiġifieri, guanine deaminase, hypoxanthine guanine phosphoribosyltransferase, orotate phosphoribosyltransferase, orotidine monophosphate decarboxylase jew purine nucleoside phosphorylase.

### Effikaċċja klinika u sigurtà

#### Gotta

L-effikaċċja ta' febxostat intweriet f'tlett studji pivotali ta' Faži 3 (iż-żewġ studji pivitali APEX u FACT, u l-istudju ieħor addizzjonali CONFIRMS deskritti hawn taħt) li twettqgħu f'4101 pazjent b'iperuričimja u gotta. F'kull studju pivotali ta' Faži 3, febxostat wera ħila superjuri biex ibaxxi u jżomm il-livelli ta' uric acid fis-serum meta mqabbel ma' allopurinol. Il-fini ewljeni tal-effikaċċja fl-istudji APEX u FACT kien il-proporzjon ta' pazjenti li kellhom l-ahħar 3 livelli ta' kull xahar ta' uric acid fis-serum < 6.0 mg/dL (357 μmol/L). L-istudju addizzjonali ta' Faži 3 CONFIRMS, li r-riżultati tiegħu saru disponibbli wara li l-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq ta' febxostat inħarġet għall-ewwel darba, il-fini ewljeni tal-effikaċċja kien il-proporzjon ta' pazjenti li kellhom livell ta' urate fis-serum < 6.0 mg/dL fl-ewwel żjara. F'dawn l-istudji ma kienux inkluži pazjenti bi trapjant tal-organi (ara sezzjoni 4.2).

*Studju APEX:* L-istudju tal-Effikaċċja Kkontrollat b'Allopurinol u bil-Plaċebo ta' Febuxostat (APEX) kien studju ta' 28 ġimħa, ta' Faži 3, randomised, double-blind u multicenter. Elf u tnejn u sebghin (1072) pazjent kienu randomised: plaċebo (n=134), febxostat 80 mg QD (n=267), febxostat 120 mg QD (n=269), febxostat 240 mg QD (n=134) jew allopurinol (300 mg QD [n=258] għall-pazjenti b'linja bażi ta' krejatinina fis-serum ≤1.5 mg/dL jew 100 mg QD [n=10] għall-pazjenti b'linja bażi ta' krejatinina fis-serum >1.5 mg/dL u ≤2.0 mg/dL). Mitejn u erbgħin mg ta' febxostat (darbtejn l-ogħla doża rrakkomandata) intużat bhala doża ta' valutazzjoni tas-sigurtà.

L-istudju APEX wera superjorità statistikament sinifikanti taż-żewġ grupperi ta' kura ta' febxostat 80 mg QD u ta' febxostat 120 mg QD *versus* il-grupp ta' kura ta' doži konvenzjonali ta' allopurinol 300 mg (n = 258) /100 mg (n = 10), biex inaqqsu l-sUA taħt 6 mg/dL (357 μmol/L) (ara Tabella 2 u Figura 1).

*Studju FACT:* L-istudju ta' Febuxostat Ikkontrollat b'Allopurinol (FACT) kien studju ta' 52 ġimħa, ta' Faži 3, randomised, double-blind u multicenter. Seba' mijha u sittin (760) pazjent kienu randomised: febxostat 80 mg QD (n=256), febxostat 120 mg QD (n=251), jew allopurinol 300 mg QD (n=253).

L-istudju FACT wera superjorità statistikament sinifikanti taż-żewġ grupperi ta' kura ta' febxostat 80 mg u ta' febxostat 120 mg QD *versus* il-grupp ta' kura ta' doži konvenzjonali ta' allopurinol 300 mg, biex inaqqsu u jżommu l-sUA taħt 6 mg/dL (357 μmol/L).

Tabella 2 tiġib ir-riżultati tal-mira primarja tal-effikaċċja:

**Tabella 2**

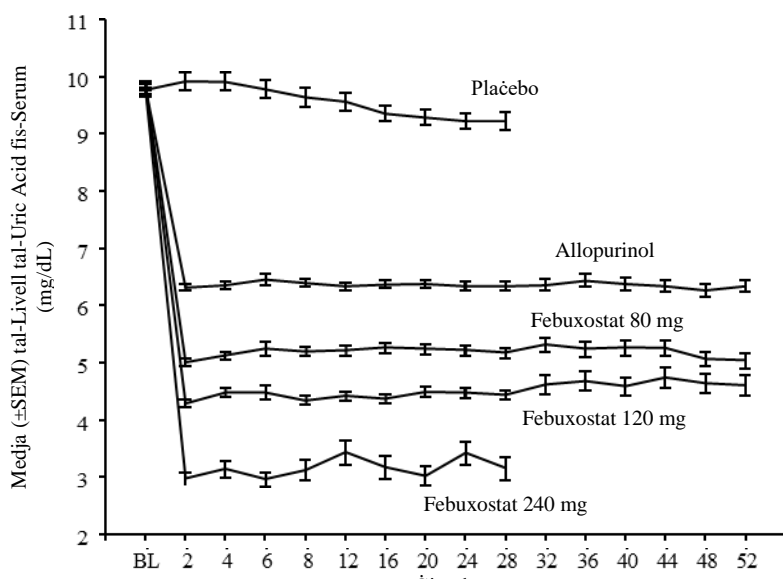
**Proporzjon ta' Pazjenti b'Livelli ta' Uric Acid fis-Serum <6.0 mg/dL (357μmol/L) L-Aħħar Tliet Żjajjar ta' Kull Xahar**

Studju	Febuxostat 80 mg QD	Febuxostat 120 mg QD	Allopurinol 300 / 100 mg QD <sup>1</sup>
APEX (28 ġimgha)	48% * (n=262)	65% *, # (n=269)	22% (n=268)
FACT (52 ġimgha)	53% * (n=255)	62% * (n=250)	21% (n=251)
Riżultati Kombinati	51% * (n=517)	63% *, # (n=519)	22% (n=519)

<sup>1</sup> riżultati minn individwi li rċievw 100 mg QD (n=10: pazjenti bi krejatinina fis-serum >1.5 u ≤2.0 mg/dL) jew 300 mg QD (n=509) inġabru għall-analizi.  
\* p < 0.001 vs allopurinol, # p < 0.001 vs 80 mg

Il-hila ta' febuxostat biex ibaxxi l-livelli ta' uric acid fis-serum kienet immedjata u persistenti. Tnaqqis fil-livell ta' uric acid fis-serum għal <6.0 mg/dL (357 μmol/L) kien innutat maż-żjara ta' Ĝimħa 2 u kien miż-żum tul il-kura. Il-livelli medji ta' uric acid fis-serum tul iż-żmien għal kull grupp ta' kura miż-żewġ studji pivitali ta' Fażi 3 huma murija f'Figura 1.

**Figura 1 Livelli Medji Kombinati ta' Uric Acid fis-Serum fl-Istudji Pivitali ta' Fażi 3**



BL = baseline (linja baži), SEM = standard error of the mean (żball standard tal-medja)

Nota: 509 pazjent irċievw allopurinol 300 mg QD; 10 pazjenti bi krejatinina fis-serum >1.5 u ≤ 2.0 mg/dL kien dożati b'100 mg QD. (10 pazjenti minn 268 fl-istudju APEX).

Intużat 240 mg febuxostat biex tiġi vvalutata s-sigurtà ta' febuxostat f'doża d-doppju tal-ogħla doża rrakkomandata.

Studju CONFIRMS: L-istudju CONFIRMS kien studju ta' Fażi 3, randomized, kontrollat, ta' 26-ġimħa biex jevalwa s-sigurtà u l-effikaċja ta' febuxostat 40 mg u 80 mg, meta mqabel ma' allopurinol 300 mg jew 200 mg, f'pazjenti bil-gotta u iperuriċemija. Elfejn mitejn u disgħa u sittin (2269) pazjent kieni mgħażulin għall-ġarriċ-ċed: febuxostat 40 mg QD (n=757), febuxostat 80 mg QD (n=756), jew allopurinol 300/200 mg QD (n=756). Mill-anqas 65% tal-pazjenti kellhom indeboliment renali hafif-moderat (bi tneħħija tal-krejatinina ta' 30-89 mL/min). Profilassi kontra l-aggravar tal-gotta kien obbligatorju fuq il-perijodu ta' 26-ġimħa.

Il-proporzjon ta' pazjenti b'livelli ta' urate fis-serum ta' < 6.0 mg/dL (357 μmol/L) fl-ahħar żjara, kien 45% għal 40 mg febuxostat, 67% għal febuxostat 80 mg u 42% għal allopurinol 300/200 mg, rispettivament.

*Il-mira primarja fis-sottogrupp ta' pazjenti b'indeboliment renali*

L-Istudju APEX ivvaluta l-effikaċja f'40 pazjent b'indeboliment renali (i.e., linja baži tal-krejatinina fis-serum > 1.5 mg/dL u ≤ 2.0 mg/dL). Ghall-individwi b'indeboliment renali li kienu randomised għal allopurinol, id-doża kienet mgħollija sa 100 mg QD. Febuxostat lahaq il-mira primarja tal-effikaċja f'44% (80 mg QD), 45% (120 mg QD), u 60% (240 mg QD) tal-pazjenti meta mqabbel ma' 0% fil-gruppi ta' allopurinol 100 mg QD u tal-plaċebo.

Ma kien hemm l-ebda differenza ta' sinifikanza klinika fil-perċentwali ta' tnaqqis fil-konċentrazzjoni ta' uric acid fis-serum f'individwi b'saħħithom irrispettivament mill-funzjoni tal-kliewi tagħhom (58% fil-grupp b'funzjoni tal-kliewi normali u 55% fil-grupp b'indeboliment sever tal-funzjoni tal-kliewi).

Analizi f'pazjenti bil-gotta u indeboliment tal-kliewi kien definit b'mod retrospettiv fl-istudju CONFIRMS, u wera li febxostat kien aktar effikaċċi b'mod sinifikanti biex ibaxxi l-livelli ta' urate fis-serum għal < 6 mg/dL meta mqabbel ma' allopurinol 300 mg/200 mg f'pazjenti li kellhom gotta b'indeboliment renali hafif għal moderat (65% tal-pazjenti studjati).

#### *Il-mira primarja fis-sottogrupp ta' pazjenti b'sUA ≥ 10 mg/dL*

Madwar 40% tal-pazjenti (APEX u FACT kombinati) kellhom linja baži ta' sUA ta' ≥ 10 mg/dL. F'dan is-sottogrupp febxostat lahaq l-mira primarja tal-effikaċja (sUA < 6.0 mg/dL fl-aħħar 3 żjajra) f'41% (80 mg QD), 48% (120 mg QD), u 66% (240 mg QD) tal-pazjenti meta mqabbel ma' 9% fil-grupp ta' allopurinol 300 mg/100 mg QD u 0% fil-grupp tal-plaċebo.

Fl-istudju CONFIRMS, il-proporzjon ta' pazjenti li kisbu l-finie ewljeni tal-effikaċja (sUA < 6.0 mg/dL fl-aħħar żjara) ghall-pazjenti b'livell ta' urate fis-serum mal-linja baži ta' ≥ 10 mg/dL ikkurati b'febxostat 40 mg QD kien 27% (66/249), b'febxostat 80 mg QD 49% (125/254) u b'allopurinol 300 mg/200 mg QD 31% (72/230), rispettivament.

#### *Riżultati Kliniči: proporzjon ta' pazjenti li kellhom bżonn kura għall-irkadar tal-gotta*

L-istudju APEX: Waqt il-perijodu ta' 8-ġimħat ta' profilassi, proporzjon akbar ta' pazjenti fil-grupp ta' kura b'120 mg febxostat (36%) kien jehtieg kura għall-aggravar tal-gotta meta mqabbla ma' febxostat 80 mg (28%), allopurinol 300 mg (23%) u plaċebo (20%). L-aggravar żdied wara l-perijodu ta' profilassi u maż-żmien tbaxxa bil-mod. Bejn 46% u 55% tal-individwi irċievw kura għall-ggravar tal-gotta minn Ģimħa 8 u Ĝimħa 28. L-aggravar tal-gotta fl-aħħar 4 ġimħat tal-istudju (Ġimħat 24-28) deher fi 15% (febxostat 80, 120 mg), 14% (allopurinol 300 mg) u 20% (plaċebo) tal-individwi.

Studju FACT: Waqt il-perijodu ta' 8 ġimħat ta' profilassi, proporzjon akbar ta' individwi fil-grupp ta' kura b'febxostat 120 mg (36%) kellhom bżonn kura għall-aggravar tal-gotta meta mqabbla mal-gruppi ta' kura b' febxostat 80 mg (22%) u allopurinol 300 mg (21%). Wara perijodu ta' profilassi ta' 8 ġimħat, il-frekwenzi tal-aggravar żdiedu u biż-żmien naqsu bil-mod (64% u 70% tal-individwi irċievw kura għall-aggravar tal-gotta minn Ĝimħa 8-52). L-aggravar tal-gotta waqt l-aħħar 4 ġimħat (Ġimħat 49-52) deher f'6-8% (febxostat 80 mg, 120 mg) u 11% (allopurinol 300 mg) tal-individwi.

Il-proporzjon ta' individwi li kellhom bżonn kura għall-irkadar tal-gotta (Studju APEX u FACT) kien numerikament aktar baxx fil-gruppi li laħqu livell medju ta' urate fis-serum wara l-linja baži ta' <6.0 mg/dL, <5.0 mg/dL, jew <4.0 mg/dL meta mqabbel mal-gruppi li laħaq livell medju ta' urate fis-serum wara l-linja baži ta' ≥ 6.0 mg/dL waqt l-aħħar 32 ġimħa tal-perjodu ta' kura (intervalli Ĝimħa 20-Ġimħa 24 sa Ĝimħa 49 - 52).

Waqt l-istudju CONFIRMS, il-perċentwali tal-pazjenti li kellhom bżonn kura għall-aggravar tal-gotta (Jum 1 sa Xahar 6) kien 31% u 25% tal-gruppi fuq febxostat 80 mg u allopurinol, rispettivament. Ma kienx hemm differenza fil-proporzjon ta' pazjenti li kellhom bżonn kura għall-aggravar tal-gotta bejn il-gruppi ta' kura fuq febxostat 80 mg u 40 mg.

#### *Studji ta' estenżjoni fit-tul open label*

Studju EXCEL (C02-021): L-istudju EXCEL kien studju ta' sigurtà ta' estensjoni ikkontrollat b'allopurinol, randomized, multiċentriku, open label ta' Fażi 3 li dam 3 snin għall-pazjenti li kienu temmew l-istudji pivitali ta' Fażi 3 (APEX jew FACT). Totali ta' 1086 pazjent kienu ingaġġati:

Febuxostat 80 mg QD (n=649), febuxostat 120 mg QD (n=292) u allopurinol 300mg/100mg QD (n=145). Madwar 69% tal-pazjenti ma kellhomx bżonn bidla biex jiksbu l-ahħar kura stabbli. Pazjenti li kellhom 3 livelli sUA >6.0 mg/dL kienu rtirati.

Livelli ta' urate fis-serum inżammu maž-żmien (i.e. 91% u 93% tal-pazjenti fuq il-kura inizzjali b'febuxostat 80 mg u 120 mg, rispettivament, kellhom sUA <6 mg/dL f'Xahar 36).

Tlett snin ta' tagħrif wera tnaqqis fl-inċidenza tal-aggravar tal-gotta, b'inqas minn 4 % tal-pazjenti jinħtiegu kura għall-aggravar (i.e. aktar minn 96 % tal-pazjenti ma kellhomx bżonn kura għal rikduta) f'Xahar 16-24 u ma' Xahar 30-36.

46% u 38% tal-pazjenti fuq il-kura finali stabbli ta' febuxostat 80 jew 120 mg QD, rispettivament, irriżultaw għal fejjan komplut tat-tofus palpabbli mill-linja bażi fl-Aħħar Żjara.

L-istudju FOCUS (TMX-01-005) kien studju ta' 5 snin ta' Fażi 2, open-label, multiċentriku, ta' estenżjoni dwar is-sigurtà għall-pazjenti li kienu temmew l-istudju TMX-00-004 ta' 4 ġimghat b'febxostat b'dużgħ double blind. 116 pazjent kienu ngaġġati u rċievew febuxostat 80 mg QD fil-bidu. 62% tal-pazjenti ma kellhomx bżonn tibdil fid-doża biex iżommu sUA <6 mg/dL u 38% tal-pazjenti kelhom bżonn tibdil fid-doża biex jiksbu doża stabbli finali.

Il-proporzjon ta' pazjenti b'livelli ta' urate fis-serum ta' <6.0 mg/dL (357 µmol/L) fl-ahħar żjara kien akbar minn 80% (81-100%) ma' kull doża ta' febuxostat.

Waqt l-istudji kliniči ta' fażi 3, kienu osservati anomalitajiet ħief fit-test tal-funzjoni tal-fwied f'pazjenti kkurati b'febuxostat (5.0%). Dawn ir-rati kienu simili għar-rati rrapporati b'allopurinol (4.2%) (ara sezzjoni 4.4). Kienu osservati valuri miżjudha ta' TSH (>5.5 µIU/mL) f'pazjenti fuq kura fit-tul b'febxostat (5.5%) u f'pazjenti b'allopurinol (5.8%) fl-istudji ta' estensjoni open label fit-tul (ara sezzjoni 4.4).

#### *Studji fit-tul wara t-tqeħġid fis-suq*

L-istudju CARES kien prova b'ħafna ċentri, arbitrarja, ta' nuqqas ta' infejorità, fejn la l-investigaturi u lanqas l-individwi ma kienu jafu liema sustanza qed tintuża, li qabbel riżultati CV (cardiovascular - kardjovaskulari) b'febxostat versus allopurinol f'pazjenti bil-gotta u storja ta' mard CV serju inklużi MI (myocardial infarction - infart mijokardijaku), rikoverar l-isptar għal anġina mhux stabbli, proċedura ta' vaskularizzazzjoni mill-ġdid ta' arterja fil-qalb jew fil-moħħ, puplesija, rikoverar l-isptar għal attakk iskemiku temporanju, mard vaskulari periferali, jew dijabete mellitus b'xhieda ta' mard mikrovaskulari jew makrovaskulari. Biex tinkiseb sUA (Serum Uric Acid) inqas minn 6 mg/dL, id-doża ta' febuxostat żidiet bil-mod il-mod minn 40 mg sa 80 mg (irrispettivament mill-funzjoni tal-kliewi) u d-doża ta' allopurinol żidiet b'żidiet ta' 100 mg minn 300 sa 600 mg f'pazjenti b'funzjoni normali tal-kliewi u indeboliment ħafif tal-kliewi u minn 200 sa 400 mg f'pazjenti b'indeboliment moderat tal-kliewi.

L-iskop finali primarju f'CARES kien iż-żmien għall-ewwel okkorrenza ta' MACE, kompost ta' MI mhux fatali, puplesija mhux fatali, mewt CV u anġina mhux stabbli b'rivaskularizzazzjoni urgħenti tal-qalb.

L-iskopijiet finali (primarji u sekondarji) ġew analizzati skont l-analizi bl-intenzjoni li tiġi ttrattata (ITT, intention-to-treat) inklużi l-individwi kollha li ntagħħlu b'mod arbitrarju u rċievew mill-inqas doża wahda ta' mediciċina tal-istudju b'mod li la l-investigaturi u lanqas l-individwi ma kienu jafu liema sustanza qed tintuża.

Globalment 56.6% tal-pazjenti waqqfu t-trattament tal-prova qabel iż-żmien u 45% tal-pazjenti ma temmewx il-visti kollha tal-prova.

B'kolloks, 6,190 pazjent ġew segwiti għal medjan ta' 32 xahar u l-medjan tat-tul tal-esponent kien 728 jum għall-pazjenti fil-grupp ta' febuxostat (n 3,098) u 719-il jum fil-grupp ta' allopurinol (n 3,092).

L-iskop finali primarju MACE seħħi b'rati jixxiebhu fil-gruppi tat-trattament ta' febuxostat u allopurinol (10.8% vs. 10.4% tal-pazjenti, rispettivament; proporzjon ta' periklu [HR, hazard ratio] 1.03; intervall ta' kunfidenza ta' 95% ripetut, two-sided [CI, confidence interval] 0.89-1.21).

Fl-analizi tal-komponenti individwali ta' MACE, ir-rata ta' mwiet CV kienet ogħla b'febuxostat milli b'allopurinol (4.3% vs. 3.2% tal-pazjenti; HR 1.34; 95% CI 1.03-1.73). Ir-rati tal-avvenimenti oħra ta' MACE kienu jixxiebhu fil-gruppi ta' febuxostat u ta' allopurinol, i.e. MI mhux fatali (3.6% vs. 3.8% tal-pazjenti; HR 0.93; 95% CI 0.72-1.21), puplesija mhux fatali (2.3% vs. 2.3% tal-pazjenti; HR 1.01; 95% CI 0.73-1.41) u rivaskularizzazzjoni urgēnti minħabba anġina mhux stabbli (1.6% vs. 1.8% tal-pazjenti; HR 0.86; 95% CI 0.59-1.26). Ir-rata ta' mortalità minn kull kawża kienet ukoll ogħla b'febuxostat milli b'allopurinol (7.8% vs. 6.4% tal-pazjenti; HR 1.22; 95% CI 1.01-1.47), li kienet ġejja prinċipalment mir-rati ogħla ta' mwiet CV f'dak il-grupp (ara sezzjoni 4.4).

Ir-rati aġġudikati ta' rikoverar l-isptar għal insuffiċjenza tal-qalb, dħul l-isptar għal arritmiji mhux assoċjati ma' iskemija, avvenimenti tromboemboliċi fil-vini, u rikoverar l-isptar għal attakki iskemiċi temporanji kienu komparabbli għal febuxostat u allopurinol.

L-Istudju FAST kien studju prospettiv, randomizzat, open-label, bl-iskop finali blinded li kkumpara l-profil ta' sigurtà CV ta' febuxostat versus allopurinol f'pazjenti b'iperuriċimja kronika (f'kundizzjonijiet fejn id-depożizzjoni tal-urate kien digħi seħħ) u fatturi ta' riskju CV (jigifieri pazjenti ta' 60 sena jew akbar u b'tal-inqas fattur wieħed iehor ta' riskju CV). Pazjenti eligibbli rċivew trattament b'allopurinol qabel ir-randomizzazzjoni, u kienu meħtieġa aġġustamenti fid-doža meta kien hemm bżonn, skont ġudizzju kliniku, rakkmandazzjonijiet EULAR u l-pożologija approvata. Fl-ahħar tal-faži lead-in ta' allopurinol, pazjenti b'livell sUA ta' < 0.36 mmol/L (< 6 mg/dL) jew li rċivew doža massima tollerata jew id-doža massima licenzjata ta' allopurinol kienu randomizzati f'ratio ta' 1:1 biex jircieu trattament b'febuxostat jew allopurinol. L-iskop finali primarju tal-istudju FAST kien il-hin ghall-ewwel okkorrenza ta' kwalunkwe avveniment inkluż fl-iskop finali kompost Kollaborattiv ta' Trialists ta' Kontra l-Plejtlits (APTC, Antiplatelet Trialists' Collaborative), li inkuda: i) dħul l-isptar għal MI li mhux fatali/sindrome koronarja akuta (ACS, acute coronary syndrome) pożittiva għall-biomarker; ii) puplesija mhux fatali; iii) mewt minħabba avvenimenti CV. L-analizi primarja kienet ibbażata fuq approwe ta' fuq it-trattament (OT, on-treatment).

Kollox ma' kollox, 6128 pazjent kienu randomizzati, 3063 għal febuxostat u 3065 għal allopurinol. Iż-żmien medjan fuq it-trattament kien iqsar fil-grupp tal-febuxostat meta mqabbel mal-grupp tal-allopurinol (1227 jum vs. 1393 jum).

Fl-analizi OT primarja, febuxostat ma kienx inferjuri għal allopurinol fl-inċidenza tal-iskop finali primarju, li seħħ f'172 pazjent (1.72/100 sena ta' pazjent) fuq febuxostat meta mqabbel ma' 241 pazjent (2.05/100 sena ta' pazjent) fuq allopurinol, b'HR aġġustata ta' 0.85 (95% CI: 0.70, 1.03), p<0.001. L-analizi OT tal-iskop finali primarju fis-sottogrupp ta' pazjenti b'passat ta' MI, puplesija jew ACS ma wriet l-ebda differenza sinifikanti bejn il-gruppi ta' trattament: kien hemm 65 (9.5%) pazjent b'avvenimenti fil-grupp tal-febuxostat u 83 (11.8%) pazjent b'avvenimenti fil-grupp tal-allopurinol; HR aġġustata 1.02 (95% CI: 0.74-1.42); p = 0.202.

It-trattament b'febuxostat ma kienx assoċjat ma żieda f'mewt CV jew mewt mill-kawżi kollha, fit-total jew fis-sottogrupp ta' pazjenti b'passat fil-linja bażi ta' MI, puplesija jew ACS. Kollox ma' kollox, kien hemm inqas imwiet fil-grupp ta' febuxostat (62 mewt CV u 108 mewt mill-kawżi kollha), milli fil-grupp ta' allopurinol (82 mewt CV u 174 mewt mill-kawżi kollha).

Kien hemm tnaqqis ikbar fil-livelli tal-aċċidu uriku fuq trattament b'febuxostat meta mqabbla ma' trattament b'allopurinol.

#### Sindrome tal-Lisi tat-Tumur

L-effikaċja u s-sigurtà ta' febuxostat fil-prevenzjoni u t-trattament ta' Sindrome tal-Lisi tat-Tumur kienu murija fl-istudju FLORENCE (FLO-01). Febuxostat C wera tnaqqis superjuri u attività aktar mgħaggla biex jitnaqqas l-urate minn allopurinol waqt li ppreserva l-funzjoni tal-kliewi.

FLORENCE kienet prova każwali (1:1) ewlenija, double-blind, ta' faži III li qabblet febuxostat 120 mg darba kuljum ma' allupurinol 200 sa 600 mg kuljum f'termini ta' kontroll tal-livell ta' uric acid fis-serum u preservazzjoni tal-funzjoni renali f'pazjenti li kienu fuq kimoterapija għal malinni ematologiċi f'riskju intermedjarju sa' għoli għal TLS. Il-punti aħħarın prinċipali kienu l-erja taħt il-kurva (AUC

sUA<sub>1-8</sub>) ta' uric acid fis-serum u l-bidla fil-livell ta' kreatinina fis-serum (serum creatinine, sC) it-tnejn mil-linja ta' riferiment baži sa Jum 8.

Globalment, 346 pazjent b'malinni ematologiċi li jkunu qed jieħdu kimoterapija u f'riskju intermedjarju / għoli għal Sindrom tal-Lisi tat-Tumur kien inklużi. L-AUC sUA<sub>1-8</sub> medju (mgxh/dl) kien b'mod sinifikanti inqas b'febuxostat ( $514.0 \pm 225.71$  vs  $708.0 \pm 234.42$ ; l-inqas kwadru jfisser differenza: -196.794 [95% intervall ta' kunkfidenza: -238.600; -154.988]; p < .0001). Barra minn hekk, il-livell medju ta' uric acid fis-serum kien b'mod sinifikanti inqas b'febuxostat fl-ewwel 24 siegħa ta' trattament u f'kull punt ta' hin t'insegwitu. Ma kien hemm ebda differenza sinifikanti fil-bidla medja (%) ta' kreatinina fis-serum bejn febuxostat u allopurinol ( $-0.83 \pm 26.98$  vs  $-4.92 \pm 16.70$  rispettivament; l-inqas kwadru jfisser differenza ta': 4.0970 [95% intervall ta' kunkfidenza: -0.6467 ; 8.8406]; p=0.0903). Firrigward ta' punti aħħar sekondarji, ma ġiet osservata l-ebda differenza sinifikanti f'termini ta' inċidenza ta' TLS tal-laboratorju (8.1% u 9.2% fil-grupp ta' Febuxostat u Allopurinol, rispettivament; riskju relattiv: 0.875 [95% intervall ta' kunkfidenza : 0.4408: 1.7369]; p=0.8488 u lanqas ta' TLS kliniku (1.7% u 1.2% fil-gruppi ta' Febuxostat u Allopurinol rispettivament; riskju relattiv: 0.994 [95% intervall ta' kunkfidenza 0.9691; 1.0199]; p=1.0000). L-inċidenza globali ta' sinjal u sintomi li jittfaċċaw waqt it-trattament u reazzjonijiet avversi tal-mediċina kien 67.6% vs 64.7% u 6.4% vs 6.4% b'febuxostat u allopurinol rispettivament. Fl-istudju FLORENCE febuxostat wera kontroll superjuri tal-livell ta' uric acid fis-serum fuq Allopurinol f'pazjenti kandidati f'din il-mediċina tal-aħħar u għalhekk jista' jkun għażla preferibbli fuq Allopurinol f'pazjenti b'malinni ematologiċi f'riskju għoli ta' TLS f'każ li Rasburicase huwa kontraindikat jew mhux disponibbli; madanakollu, l-ebda tagħrif li jqabbel febuxostat ma' Rasburicase mhuwa attwaliżment disponibbli. L-effikaca u s-sigura ta' febuxostat ma gietx stabbilita f'pazjenti b'TLS akut u sever.ez. f'pazjenti li ma marrux tajjeb f'terapiji ta' tbaxxija ta' l-urat.

## 5.2 Tagħrif farmakokinetiku

F'individwi b'saħħithom, konċentrazzjonijiet massimi fil-plażma (C<sub>max</sub>) u l-erja taħt il-kurva tal-konċentrazzjoni fil-plażma u l-hin (AUC) ta' febuxostat żidiedu f'mod proporzjonali mad-doża wara doża waħda u doži multipli ta' 10 mg sa 120 mg. Għal doži bejn 120 mg u 300 mg, kienet osservata żieda fl-AUC iktar milli proporzjonali mad-doża għal febuxostat. M'hemmx akkumulazzjoni notevoli meta doži ta' 10 mg sa 240 mg jingħataw kull 24 siegħa. Febuxostat għandu medja tal-*half-life* terminali tal-eliminazzjoni (t<sub>1/2</sub>) ta' madwar 5 sa 8 sīġħat.

Saru analiżi tal-farmakokinetika/farmakodinamika tal-popolazzjoni f'211-il pazjent b'iperuriċimja u gotta, kkurati b'febuxostat 40-240 mg QD. Generalment, il-parametri farmakokinetici ta' febuxostat stmati minn dawn l-analiżi huma konsistenti ma' dawk miksuba minn individwi b'saħħithom, u dan jindika li individwi b'saħħithom huma rappreżentattivi għall-valutazzjoni farmakokinetika / farmakodinamika fil-popolazzjoni ta' pazjenti bil-gotta.

### Assorbiment

Febuxostat huwa assorbit malajr (t<sub>max</sub> ta' 1.0-1.5 h) u tajjeb (mill-inqas 84%). Wara doža waħda jew doži multipli orali kuljum ta' 80 u 120 mg, C<sub>max</sub> ikun madwar 2.8-3.2 µg/mL, u 5.0-5.3 µg/mL, rispettivament. Il-biodisponibiltà assoluta tal-formulazzjoni tal-pillola ta' febuxostat ma ġietx studjata.

Wara doži orali multipli ta' 80 mg darba kuljum jew doža waħda ta' 120 mg ma' ikla b'ħafna xaħam, kien hemm tnaqqis ta' 49% u ta' 38% f'C<sub>max</sub> u tnaqqis ta' 18% u 16% fl-AUC, rispettivament. Iżda ma kienet osservata l-ebda bidla ta' sinifikanza klinika fil-perċentwali ta' tnaqqis fil-konċentrazzjoni ta' uric acid fis-serum fejn ġie t-testjat (doža multipla ta' 80 mg). Għalhekk, febuxostat jista' jittieħed mingħajr każżi tal-ikel.

### Distribuzzjoni

Il-volum ta' distribuzzjoni apparenti fi stat stabbli (V<sub>ss</sub>/F) ta' febuxostat ivarja minn 29 sa 75 l wara doži orali ta' 10-300 mg. It-twaħħil mal-proteini fil-plażma ta' febuxostat huwa madwar 99.2%,

(primarjament ma' albumin), u huwa kostanti fuq il-firxa ta' konċentrazzjoni miksuba b'doži ta' 80 u 120 mg. It-twaħħil mal-proteini fil-plażma tal-metaboliti attivi jvarja minn madwar 82% sa 91%.

### Bijotrasformazzjoni

Febuxostat huwa metabolizzat b'mod estensiv permezz ta' konjugazzjoni permezz tas-sistema tal-enzima uridine diphosphate glucuronosyltransferase (UDPGT) u ta' ossidazzjoni permezz tas-sistema tač-ċitokromju P450 (CYP). Ĝew identifikati erba' metaboliti hydroxyl farmakoloġikament attivi, li minnhom tlieta sehhew fil-plażma tal-bnedmin. Studji *in vitro* b'mikrożomi tal-fwied uman urew li dawk il-metaboliti ossidattivi ġew iffurmati primarjament minn CYP1A1, CYP1A2, CYP2C8 jew CYP2C9 u febuxostat glucuronide kien iffurmat primarjament minn UGT 1A1, 1A8, u 1A9

### Eliminazzjoni

Febuxostat huwa eliminat kemm mir-rotta epatika kif ukoll mir-rotta renali. Wara doža orali ta' 80 mg ta' febuxostat tikkettjat b'<sup>14</sup>C, madwar 49% tad-doža kienet irkuprata fl-awrina bhala febuxostat mhux mibdul (3%), l-acyl glucuronide tas-sustanza attiva (30%), il-metaboliti ossidattivi magħrufa tiegħu u l-konjugati tagħhom (13%), u metaboliti mhux magħrufa oħra (3%). Barra mit-tnejhha fl-awrina, madwar 45% tad-doža kienet irkuprata fl-ippurgar bhala febuxostat mhux mibdul (12%), l-acyl glucuronide tas-sustanza attiva (1%), il-metaboliti ossidattivi magħrufa tiegħu u l-konjugati tagħhom (25%), u metaboliti mhux magħrufa oħra (7%).

### Indeboliment renali

Wara doži multipli ta' 80 mg ta' febuxostat f'pazjenti b'indeboliment renali ħafif, moderata jew severa,  $C_{max}$  ta' febuxostat ma nbidilx, relativament għall-individwi b'funzjoni renali normali. L-AUC totali medja ta' febuxostat żidiet b'madwar 1.8 darbiet minn 7.5 µg·h/mL fil-grupp b'funzjoni renali normali għal 13.2 µg·h/mL fil-grupp b'indeboliment renali severi.  $C_{max}$  u l-AUC tal-metaboliti attivi żidiet sa-darbnej u 4 darbiet, rispettivament. Iżda, l-ebda aġġustament fid-doža ma huwa neċċessarju f'pazjenti b'indeboliment renali ħafif jew moderat.

### Indeboliment epatiku

Wara doži multipli ta' 80 mg ta' febuxostat f'pazjenti b'indeboliment epatiku ħafif (Child-Pugh Klassi A) jew moderat (Child-Pugh Klassi B),  $C_{max}$  u l-AUC ta' febuxostat u l-metaboliti tiegħu ma nbidlux b'mod sinifikanti meta mqabbel ma' individwi b'funzjoni epatika normali. Ma twettqux studji f'pazjenti b'indeboliment epatiku sever (Child-Pugh Klassi C).

### Età

Ma kienu osservati l-ebda tibdili sinifikanti fl-AUC ta' febuxostat jew tal-metaboliti tiegħu wara doži orali multipli ta' febuxostat fl-anzjani kif imqabbel ma' individwi b'saħħithom iżgħar.

### Sess

Wara doži orali multipli ta' febuxostat,  $C_{max}$  u l-AUC kienu 24% u 12% ogħla fin-nisa milli fl-irġiel, rispettivament. Madankollu,  $C_{max}$  u l-AUC ikkoreġuti għall-piż kienu simili bejn is-sessi. L-ebda aġġustament fid-doža ma huwa meħtieġ bbażat fuq is-sess.

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

Fi studji mhux kliniči, l-effetti deħru biss wara esponenti meqjusa ferm aktar għolja mill-massimu ta' esponenti fil-bniedem.

Immudellar farmakokinetiku u simulazzjoni farmakokinetika ta' dejta mill-firien tindika li, meta jingħata flimkien ma' febuxostat, id-doža ta' mercaptopurine/azathioprine għandha titnaqqas għal 20%

jew anqas tad-doža li kienet giet ordnata qabel sabiex jiġu evitati effetti ematologici possibbi (ara sezzjoni 4.4 u 4.5).

### Karċinoġenicità, mutagenesi, indeboliment fil-fertilità

F'firien maskili, żieda statistikament sinifikanti fit-tumuri tal-bużżeeqa tal-awrina (papilloma taċ-ċellula transitorja u karċinoma) nstabet biss f'assocjazzjoni ma' kalkuli ta' xanthine fil-grupp b'doža għolja, ta' madwar 11-il darba l-esponent uman. Ma kienx hemm żieda sinifikanti fl-ebda tip ta' tumur iehor fil-grieden jew firien maskili jew femminili. Dawn is-sejbiet huma kkunsidrati konsekwenza tal-metabolizmu ta' purine u tal-kompożizzjoni tal-awrina specifiċi ghall-ispeċi u tal-ebda rilevanza għall-użu kliniku.

Sensiela ta' testijiet standard ghall-ġenotossicità ma wrew l-ebda effetti ġenotossici rilevanti biologikament għal febxostat.

Febuxostat f'doži orali sa 48 mg/kg/kuljum instab li ma għandu l-ebda effett fuq il-fertilità u l-ħila riproduttiva ta' firien maskili u femminili.

Ma kien hemm l-ebda evidenza ta' indeboliment fil-fertilità, effetti teratogenici, jew ħsara lill-fetu minħabba febxostat. Kien hemm tossicità fl-omm b'doža għolja flimkien ma' tnaqqis fl-indiċi tal-ftim u žvilupp immaqqas tal-frieh fil-firien f'madwar 4.3 darbiet l-esponent uman. Studji teratologiċi, li twettqu f'firien tqal f'madwar 4.3 darbiet u fi fniek tqal f'madwar 13-il darba l-esponent uman ma wrew l-ebda effetti teratogenici.

## **6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU**

### **6.1 Lista ta' eċċipjenti**

#### Qalba tal-pillola

Lactose  
Microcrystalline cellulose  
Magnesium stearate  
Hydroxypropylcellulose  
Croscarmellose sodium  
Hydrated colloidal silica  
Colloidal anhydrous silica  
Crosovidone  
Talc

#### Kisja tal-pillola

Hypromellose  
Titanium dioxide(E171)  
Ethylcellulose  
Iron oxide isfar (E172)  
Triacetin  
Iron oxide black (E172)

### **6.2 Inkompattibiltajiet**

Mhux applikabbli.

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

Sentejn

Għall-fliexken: Wara li tiftaħhom għall-ewwel darba, użahom fi żmien 180 jum

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

Dan il-prodott mediciċinali m'għandux bżonn ħażna speċjali.

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

Folji (PVC/oPA/Alu)/Alu (dessikant integrat) ta' 14, 28, 84 Pillola, folji bil-kalendaru ta' 28, 84 Pillola u folji perforati b'doża waħda ta' 28 × 1 Pillola.

Folji (PVC/oPA/Alu)/Alu ta' 14, 28, 84 pillola, folji bil-kalendaru ta' 28 pillola u folji perforati b'doża waħda ta' 28 × 1 pillola u pakketti multipli ta' 84 (2 pakketti ta' 42) pillola.

Flixkun tal-HDPE b'għatu bil-kamini tal-polypropylene (PP) b'dessikant li jkun fih 28 jew 84 Pillola.

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**

Viatris Limited  
Damastown Industrial Park,  
Mulhuddart, Dublin 15,  
DUBLIN  
L-Irlanda

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

EU/1/17/1194/009  
EU/1/17/1194/010  
EU/1/17/1194/011  
EU/1/17/1194/012  
EU/1/17/1194/013  
EU/1/17/1194/014  
EU/1/17/1194/015  
EU/1/17/1194/016  
EU/1/17/1194/023  
EU/1/17/1194/024  
EU/1/17/1194/025  
EU/1/17/1194/026  
EU/1/17/1194/027  
EU/1/17/1194/028

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 15 Ġunju 2017

Data tal-aħħar tiġid:

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

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

## **ANNESS II**

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

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

Isem u indirizz tal-manifatturi responsabli għall-hruġ tal-lott

Mylan Hungary Kft  
Mylan utca 1  
H-2900 Komárom  
L-Ungaria

McDermott Laboratories Limited li tikkummerċja bħala Gerard Laboratories  
35/36 Baldyole Industrial Estate  
Grange Road  
Dublin 13  
L-Irlanda

Mylan Germany GmbH  
Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe, Benzstrasse 1  
Bad Homburg v. d. Hoehe  
Hessen, 61352,  
Il-Ġermanja

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

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

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

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

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

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

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

- Pjan tal-Ġestjoni tar-Riskju (RMP)**

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

RMP aġġornat għandu jiġi pprezentat:

- Meta l-Aġenċija Ewropea għall-Mediċini titlob din l-informazzjoni;
- Kull meta s-sistema tal-ġestjoni tar-riskju tiġi modifikata specjalment minħabba li tasal informazzjoni ġiddiha li tista' twassal għal bidla sinifikanti fil-profil bejn il-benefiċċju u r-riskju jew minħabba li jintla haq 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 (FOLJI U FLIEXKEN)**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Febuxostat Viatris 80 mg pilloli miksijsa b'rita  
febuxostat

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

Kull pillola fiha 80 mg febuxostat.

**3. LISTA TA' EĆCIPJENTI**

Fih ukoll lactose.  
Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

Pilloli miksijsa b'rita (pilloli)

*[Folji]*

14-il pillola miksijsa b'rita (pilloli)  
28 pillola miksijsa b'rita (pilloli)  
42 pillola miksijsa b'rita (pilloli)  
84 pillola miksijsa b'rita (pilloli)  
28 × 1 pillola miksijsa b'rita (pilloli)  
28 pillola miksijsa b'rita (kalendarju) (pilloli)  
84 pillola miksijsa b'rita (kalendarju) (pilloli)

*[Fliexken]*

28 pillola miksijsa b'rita (pilloli)  
84 pillola miksijsa b'rita (pilloli)

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

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

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

*[Għall-fliexken biss]*

Tiblax id-dessikant.

**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

[*Għall-fliexken biss*]

Wara li tiftaħhom għall-ewwel darba, użahom fi żmien 180 jum

Data tal-ftuħ: \_\_\_\_\_

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

Viatris Limited  
Damastown Industrial Park,  
Mulhuddart, Dublin 15,  
DUBLIN  
L-Irlanda

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

EU/1/17/1194/001  
EU/1/17/1194/002  
EU/1/17/1194/003  
EU/1/17/1194/004  
EU/1/17/1194/005  
EU/1/17/1194/006  
EU/1/17/1194/007  
EU/1/17/1194/008  
EU/1/17/1194/017  
EU/1/17/1194/018  
EU/1/17/1194/019  
EU/1/17/1194/020  
EU/1/17/1194/021

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGHATA****15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**

**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Febuxostat Viatris 80 mg

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

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

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

PC {numru}

SN {numru}

NN {numru}

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA****KARTUNA TA' BARRA TA' PAKKETT MULTIPLU (BIL-KAXXA L-BLU)****1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI**

Febuxostat Viatris 80 mg pilloli miksijsa b'rita

febuxostat

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA**

Kull pillola fiha 80 mg ta' febuxostat.

**3. LISTA TA' ECCHIPJENTI**

Fih ukoll il-lactose.

Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

Pakkett multiplu: 84 (2 pakketti ta' 42) pillola miksijsa b'rita (pilloli)

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

Użu orali

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

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

JIS

**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 BŽONN**

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

Viatris Limited  
Damastown Industrial Park,  
Mulhuddart, Dublin 15,  
DUBLIN  
L-Irlanda

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

EU/1/17/1194/022

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

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

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**

**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Febuxostat Viatris 80 mg

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

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluž.

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

PC {numru}  
SN {numru}  
NN {numru}

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA****KARTUNA TA' ĜEWWA TA' PAKKETT MULTIPLU (MINGHAJR IL-KAXXA L-BLU)****1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI**

Febuxostat Viatris 80 mg pilloli miksijsa b'rita

febuxostat

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA**

Kull pillola fiha 80 mg ta' febuxostat.

**3. LISTA TA' ECCHIPJENTI**

Fih ukoll il-lactose.

Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

42 pillola miksijsa b'rita (pilloli)

Komponenti ta' pakkett multiplu, ma jistgħux jinbiegħu separatament.

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

Użu orali

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

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

JIS

**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-TQEGHID FIS-SUQ**

Viatris Limited  
Damastown Industrial Park,  
Mulhuddart, Dublin 15,  
DUBLIN  
L-Irlanda

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

EU/1/17/1194/022

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

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

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**

**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Febuxostat Viatris 80 mg

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

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluž.

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

PC {numru}  
SN {numru}  
NN {numru}

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

### **TIKKETTA TAL-FLIXKUN**

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

Pilloli Febuxostat Viatris 80 mg  
pilloli miksijsa b'rita  
febuxostat

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

Kull pillola fiha 80 mg febuxostat.

#### **3. LISTA TA' EĆCIPJENTI**

Fih ukoll lactose (bħala monohydrate).  
Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

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

Pilloli miksijsa b'rita (pilloli)

28 pillola miksijsa b'rita (pilloli)  
84 pillola miksijsa b'rita (pilloli)

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

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

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

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

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

JIS  
Wara li tiftaħhom għall-ewwel darba, użahom fi żmien 180 jum

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

**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**

Viatris Limited  
Damastown Industrial Park,  
Mulhuddart, Dublin 15,  
DUBLIN  
L-Irlanda

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

EU/1/17/1194/007

EU/1/17/1194/008

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

**FOLJA**

**1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI**

Febuxostat Viatris 80 mg pilloli miksija b'rita  
febuxostat

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

Viatris Limited

**3. DATA TA' SKADENZA**

JIS

**4. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**5. OHRAJN**

[*Għal folji bil-kalendarju biss*]:

TNE

TLI

ERB

HAM

ĠIM

SIB

HAD

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

### **KARTUNA TA 'BARRA (FOLJI U FLIEXKEN)**

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

Febuxostat Viatris 120 mg pilloli miksijsa b'rita  
febuxostat

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

Kull pillola fiha 120 mg ta 'febuxostat.

#### **3. LISTA TA 'EĆCIPJENTI**

Fih ukoll il-lactose.

Ara l-fuljett ta 'tagħrif għal aktar informazzjoni.

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

Pilloli miksijsa b'rita (pilloli)

*[Folji]*

14-il pillola miksijsa b'rita (pilloli)  
28 pillola miksijsa b'rita (pilloli)  
42 pillola miksijsa b'rita (pilloli)  
84 pillola miksijsa b'rita (pilloli)  
28 × 1 pillola miksijsa b'rita (pilloli)  
28 pillola miksijsa b'rita (kalendarju) (pilloli)  
84 pillola miksijsa b'rita (kalendarju) (pilloli)

*[Fliexken]*

28 pillola miksijsa b'rita (pilloli)  
84 pillola miksijsa b'rita (pilloli)

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

Użu orali

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

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

*[Għall-fliexken biss]*

Tiblax id-dessikant.

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

JIS

*[Għall-fliexken biss]*

Wara li tiftaħhom għall-ewwel darba, użahom fi żmien 180 jum

Data tal-ftuħ: \_\_\_\_\_

## **9. KONDIZZJONI JIET SPEċJALI TA 'KIF JINHAŻEN**

### **10. PREKAWZJONI JIET 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-TQEGHID FIS-SUQ**

Viatris Limited  
Damastown Industrial Park,  
Mulhuddart, Dublin 15,  
DUBLIN  
L-Irlanda

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

EU/1/17/1194/009  
EU/1/17/1194/010  
EU/1/17/1194/011  
EU/1/17/1194/012  
EU/1/17/1194/013  
EU/1/17/1194/014  
EU/1/17/1194/015  
EU/1/17/1194/016  
EU/1/17/1194/023  
EU/1/17/1194/024  
EU/1/17/1194/025  
EU/1/17/1194/026  
EU/1/17/1194/027

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

Lot

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

Febuxostat Viatris 120 mg

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

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluž.

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

PC {numru}

SN {numru}

NN {numru}

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA****KARTUNA TA' BARRA TA' PAKKETT MULTIPLU (BIL-KAXXA L-BLU)****1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI**

Febuxostat Viatris 120 mg pilloli miksijsa b'rita

febuxostat

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA**

Kull pillola fiha 120 mg ta' febuxostat.

**3. LISTA TA' ECCHIPJENTI**

Fih ukoll il-lactose.

Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

Pakkett multiplu: 84 (2 pakketti ta' 42) pillola miksijsa b'rita (pilloli)

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

Użu orali

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

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

JIS

**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-TQEGHID FIS-SUQ**

Viatris Limited  
Damastown Industrial Park,  
Mulhuddart, Dublin 15,  
DUBLIN  
L-Irlanda

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

EU/1/17/1194/028

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

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

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**

**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Febuxostat Viatris 120 mg

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

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

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

PC {numru}  
SN {numru}  
NN {numru}

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA****KARTUNA TA' ĜEWWA TA' PAKKETT MULTIPLU (MINGHAJR IL-KAXXA L-BLU)****1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI**

Febuxostat Viatris 120 mg pilloli miksijsa b'rita

febuxostat

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA**

Kull pillola fiha 120 mg ta' febuxostat.

**3. LISTA TA' ECCHIPJENTI**

Fih ukoll il-lactose.

Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

42 pillola miksijsa b'rita (pilloli)

Komponenti ta' pakkett multiplu, ma jistgħux jinbiegħu separatament.

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

Użu orali

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

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

JIS

**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-TQEGHID FIS-SUQ**

Viatris Limited  
Damastown Industrial Park,  
Mulhuddart, Dublin 15,  
DUBLIN  
L-Irlanda

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

EU/1/17/1194/028

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

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

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**

**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Febuxostat Viatris 120 mg

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

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluž.

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

PC {numru}  
SN {numru}  
NN {numru}

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

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Febuxostat Viatris 120 mg pilloli miksijsa b'rita  
febuxostat

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

Kull Pillola fiha 120 mg ta 'febuxostat.

**3. LISTA TA 'EĆCIPJENTI**

Fih ukoll il-lactose.  
Ara l-fuljett ta 'tagħrif għal aktar informazzjoni.

**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

Pilloli miksijsa b'rita (pilloli)

28 pillola miksijsa b'rita (pilloli)  
84 pillola miksijsa b'rita (pilloli)

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

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

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

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

**8. DATA TA 'SKADENZA**

JIS  
Wara li tiftaħhom għall-ewwel darba, użahom fi żmien 180 jum

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

Viatris Limited  
Damastown Industrial Park,  
Mulhuddart, Dublin 15,  
DUBLIN  
L-Irlanda

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

EU/1/17/1194/015

EU/1/17/1194/016

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA 'KIF JINGHATA****15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE****17. IDENTIFIKATUR UNIKU -BARCODE 2D****18. IDENTIFIKATUR UNIKU -DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM**

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

**FOLJI**

**1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI**

Febuxostat Viatris 120 mg pilloli miksijsa b'rita  
febuxostat

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

Viatris Limited

**3. DATA TA 'SKADENZA**

JIS

**4. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**5. OHRAJN**

[*Għal folji bil-kalenderju biss*]:

TNE

TLI

ERB

HAM

ĠIM

SIB

HAD

## **B. FULJETT TA' TAGHRIF**

## Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-pazjent

**Febuxostat Viatris 80 mg pilloli miksija b'rita  
Febuxostat Viatris 120 mg pilloli miksija b'rita**  
febuxostat

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

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.
- Din il-mediċina ġiet mogħtija lilek biss. M'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 muhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

### F'dan il-fuljett:

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

### 1. X'inhu Febuxostat Viatris u għalxiex jintuża

Pilloli Febuxostat Viatris fihom is-sustanza attiva febuxostat u jintuzaw għall-kura tal-gotta, li hija assoċjata ma' kimika jezda msejħa uric acid (urate) fil-ġisem. F'xi persuni, l-ammont ta' uric acid jiżdied fid-demm u jista' jsir għoli wisq biex jibqa' mdewweb. Meta jiġri dan, kristalli ta' urate jistgħu jiffurmaw ġewwa u madwar il-ġogħi u l-kliewi. Dawn il-kristalli jistgħu jikkawżaw ugħiġ sever f'daqqa, ħmura, shana u nefha f'ġog (magħruf bħala attakk tal-gotta). Jekk ma tiġix ikkurata, jistgħu jiffurmaw depositi akbar magħrufa bħala tofi ġewwa u madwar il-ġogħi. Dawn it-tofi jistgħu jikkawżaw ħsara fil-ġog u fl-ġħadad.

Febuxostat Viatris jaħdem billi jnaqqas il-livelli ta' uric acid. Iż-żamma ta' uric acid f'livell baxx permezz tat-tehid ta' Febuxostat Viatris darba kuljum twaqqaf iż-żieda tal-kristalli, u maż-żmien tnaqqas is-sintomi. Iż-żamma ta' uric acid f'livell baxx bizzejjed għall-perjodu twil bizzejjed tista' wkoll iċċekken it-tofi.

Il-pilloli ta' Febuxostat Viatris 120 mg jintużaw ukoll bħala trattament u prevenzjoni għal-livelli għolja ta' uric acid fid-demm li jista' jseħħi meta tiebda tirċievi kimoterapija għal kanċer tad-demm.

Meta tingħata l-kimoterapija, iċ-ċelloli tal-kanċer jiġu distrutti u l-livell ta' uric acid fid-demm jiżdied, ħlief meta l-formazzjoni ta' uric acid tiġi evitata.

Febuxostat Viatris  
huwa għall-adulti.

### 2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Febuxostat Viatris

#### Tieħux Febuxostat Viatris

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

#### Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib tiegħek qabel tibda' tieħu Febuxostat Viatris:

- Jekk inti għandek jew kellek insuffiċjenza tal-qalb, problemi tal-qalb jew puplesija
- Jekk għandek jew qatt kellek mard renali u/jew reazzjoni allerġika serja għal allopurinol (medikazzjoni li tintuża għall-kura tal-Gotta)
- Jekk għandek jew qatt kellek mard tal-fwied jew anormalitajiet fit-testijiet tal-funzjoni tal-fwied
- Jekk inti qed tiġi kkurat għal-livelli għolja ta' uric acid bħala riżultat ta' marda tal-kancer jew tas-sindrom Lesch-Nyhan (kundizzjoni ereditarja rari fejn ikun hemm uric acid żejjed fid-demm)
- Jekk għandek problemi tat-tirojde.

Jekk ikollok reazzjonijiet allerġiči għal Febuxostat Viatris, waqqaf din il-mediċina (ara wkoll sezzjoni 4). Sintomi ta' reazzjonijiet allerġiči li jista' jkun hemm jistgħu jinkludu:

- raxx inkluži forom ħarxa (eż bżieżaq, noduli, raxx bil-ħakk, bil-qxur), ħakk
- nefha tar-riglejn, dirghajn jew wiċċi
- tbatija biex tieħu n-nifs
- deni bl-għenieqed limfatiċi minfuha
- iżda wkoll kondizzjonijiet allerġiči li jistgħu jkunu ta' theddida għall-ħajja b'arrest kardijaku jew cirkolatorju.

It-tabib tiegħek jista' jiddeċiedi li jwaqqaf għall-kollox il-kura b'Febuxostat Viatris.

Kien hemm rapporti rari ta' raxxijiet tal-ġilda li setgħu kienu ta' theddida għall-ħajja (Sindrome ta' Stevens-Johnson) bl-użu ta' febxostat, l-ewwel jidhru bħala tikek ħomor tal-mira jew dbabar tondi li ta' spiss ikollhom ponha fin-nofs fil-parti ta' fuq tal-ġisem. Tista' tħalli ul-ġebla fil-ġilda, ikseb parir mediku minnufiha minn tabib u għidilhom li qed tieħu din il-mediċina.

Jekk bħalissa għandek attakk tal-gotta (bidu f'daqqa ta' ugħiġ qawwi, sensittività, ħmura, sħana u nefha f'ġog), stenna sakemm l-attakk tal-gotta jbatti l-ewwel qabel tibda kura b'Febuxostat Viatris.

Għal xi persuni, attakki tal-gotta jistgħu jirkadaw meta jinbdew certu mediċini li jikkontrollaw il-livelli ta' uric acid. Mhx kulħadd jirkadi, iżda int jista' jkollok rikaduta anki jekk qed tieħu Febuxostat Viatris, u speċjalment waqt l-ewwel ġimgħat jew xhur ta' kura. Huwa importanti li tkompli tieħu Febuxostat Viatris anki jekk ikollok rikaduta, għax Febuxostat Viatris ikun għadu qed jaħdem biex ibaxxi l-uric acid. Jekk tkompli tieħu Febuxostat Viatris kuljum, maż-żmien, rkadar tal-gotta jseħħi inqas ta' spiss u jkun b'inqas ugħiġi.

Jekk ikun hemm bżonn, it-tabib tiegħek jista' spiss jordnalek mediċini oħra, biex jgħin jevita jew jikkura s-sintomi ta' meta tirkadi (bħal ugħiġ u nefha f'ġog).

F'pazjenti li għandhom livelli għolja ħafna ta' urate (eż. dawk li jkunu qed jieħdu kimoterapija), it-trattament b'mediċini li jbaxxu l-uric acid jista' jwassal għal akkumulazzjoni ta' xanthine fil-passaġġ urinarju bil-possibilità ta' haġgar, anke jekk dan ma ġiex osservat f'pazjenti li qed jiġu trattati b'febuxostat għal Sindrome ta' Lisi tat-Tumur.

It-tabib tiegħek jista' jsaqsik biex tagħmel testijiet tad-demm biex jiċċekkja li l-fwied tiegħek qed jaħdem b'mod normali.

## Tfal u adolexxenti

M'għandekx tagħti din il-mediċina lil tfal taħt it-18-il sena għax l-effikaċċja u s-sigurtà għadhom ma ġewx determinati s'issa.

## **Medičini oħra u Febuxostat Viatris**

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qed tieħu, ħadt dan l-aħħar jew tista' tieħu xi medičini oħra, anki dawk mingħajr riċetta.

Huwa importanti ħafna li tgħid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qed tieħu medičini li fihom xi wieħed minn dawn is-sustanzi li ġejjin għax dawn jistgħu jirreagixxu ma' Febuxostat Viatris u t-tabib tiegħek jista' jkun jixtieq jikkunsidra mizuri neċessarji:

- Mercaptopurine (użat biex jikkura l-kanċer)
- Azathioprine (użat biex inaqqsas ir-rispons immuni)
- Theophylline (użat biex jikkura l-ażżma)

## **Tqala u treddiġ**

Mħux magħruf jekk febxostat jistax jagħmel īxsara lit-tarbija li ghada ma twelditx tiegħek. Febxostat Viatris m'għandux jintuża waqt it-tqala. Mħux magħruf jekk febxostat jistax jgħaddi fil-ħalib tal-mara. M'għandek tuża Febxostat Viatris jekk qed tredda', jew jekk qed tippjana li tredda'.

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.

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

Kun għaf li tista' thossok kunfuż, jista' jkollok sturdament, ngħas, vista mċajpra u sensazzjoni ta' tnemnim jew tingiż waqt il-kura u jekk affettawwak m'għandekx issuq jew thaddem magni.

## **Febuxostat Viatris fih lactose**

Pilloli Febxostat Viatris fihom lactose (tip ta' zokkor). Jekk it-tabib qallek li għandek intolleranza għal-ċerti tipi ta' zokkor, ikkuntattja lit-tabib tiegħek qabel tieħu dan il-prodott mediċinali.

## **Febuxostat Viatris fih sodium**

Febuxostat Mylan fih anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola, jiġifieri essenzjalment ‘hieles mis-sodium’.

### **3. Kif għandek tieħu Febxostat Viatris**

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

- Id-doža tas-soltu hija pillola waħda kuljum. In-naħha ta' wara tal-pakkett bil-folji bil-kalendaru hi mmarkata bil-jiem tal-ġimħa biex tgħinek tiċċekkja li tkun ħad id-doža kuljum.
- Il-pilloli għandhom jittieħdu mill-ħalq u jistgħu jittieħdu mal-ikel jew mingħajr ikel.

#### *Gotta*

Febuxostat Viatris huwa disponibbli bħala pillola ta' 80 mg jew bħala pillola ta' 120 mg. It-tabib tiegħek ser jordnalek il-qawwa l-aktar xierqa għalik.

Kompli fu Febxostat Viatris kuljum anki meta inti m'għandekx rikaduta jew attakk tal-gotta.

#### *Privenzzjoni u trattament ta' livelli għolja ta' uric acid f'pazjenti li jkunu qed jieħdu kimoterapija għal-kanċer*

Febuxostat Viatris huwa disponibbli bħala pillola ta' 120 mg.

Ilda ħu Febuxostat Viatris jumejn qabel il-kimoterapija u ibqa' ħu l-pilloli skont il-parir tat-tabib. Is-soltu t-trattament ikun ta' żmien qasir.

### **Jekk tieħu Febuxostat Viatris aktar milli suppost**

F'każ ta' doża eċċessiva, staqsi lit-tabib tiegħek ghall-parir dwar x'għandek tagħmel, jew ikkuntattja l-eqreb dipartiment tal-emergenza.

### **Jekk tinsa tieħu Febuxostat Viatris**

Jekk tinsa doża ta' Febuxostat Viatris ġudha hekk kif tiftakar sakemm ma jkunx kważi sar il-ħin biex tieħu d-doża li jmiss tiegħek. F'dan il-każ għandek taqbes id-doża li tkun insejt u tieħu d-doża li jmiss tiegħek fil-ħin normali. M'għandekx tieħu doża doppja biex tpatti għal kull doża li tkun insejt tieħu.

### **Jekk tieqaf tieħu Febuxostat Viatris**

Twaqqafx Febuxostat Viatris mingħajr il-parir tat-tabib tiegħek anki jekk thossox ahjar. Jekk tieqaf tieħu Febuxostat Viatris il-livelli ta' uric acid tiegħek jistgħu jibdew jogħlew u s-sintomi tiegħek jistgħu jmorru għal aghar minħabba l-formazzjoni ta' kristalli ġoddha ta' urate ġewwa u madwar il-ġogi u l-kliewi tiegħek.

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.

Tkomplix tieħu din il-mediċina u ikkuntattja lit-tabib tiegħek minnufih jew mur fid-dipartiment tal-emergenza li jkun l-aktar qrib jekk l-effetti sekondarji rari li ġejjin (1 f'kull 1,000 persuna) jseħħu, għax wara tista' sseħħi reazzjoni allergika serja:

- reazzjonijiet anafilattiċi, sensittivitā eċċessiva għall-mediċina (ara wkoll sezzjoni 2 “Avviżi u prekawzjonijiet”)
- raxxijiet li jistgħu jkunu ta' theddida għall-ħajja li għandhom karatteristika li jiffurmaw ponot u titqaxxar il-ġilda u s-superfiċċi interni tad-dahliet fil-ġisem, eż-ħalq u ġenitali, ulċeri bl-uġiġ fil-ħalq u/jew partijiet ġenitali, flimkien ma' deni, grieżem misluħin u għeja (Sindrom ta' Stevens Johnsons/Nekrolisi Epidermali Tossika), jew b'għenieqed limfatiċi minfuħha, fwied minfuħ, epatite (sa insuffiċjenza tal-fwied), għadd aktar għoli taċ-ċelluli bojod tad-demm (reazzjoni tal-mediċina b'eosinofilja u sintomi sistemiċi –DRESS) (ara sezzjoni 2)
- raxx tal-ġilda mal-ġisem kollu

Effetti sekondarji oħra mhux imsemmija hawn fuq huma elenkti hawn taħt.

**Effetti sekondarji komuni** (jistgħu jeftettwaw 1 f'kull 10 persuni) huma:

- riżultati tat-test tal-fwied mhux normali
- dijarea
- uġiġi ta' ras
- raxx (inkluži tipi differenti ta' raxx, jekk jogħġibok ara hawn taħt fis-sezzjonijiet “mhux komuni” u “rari”)
- dardir
- žieda fis-sintomi tal-gotta
- nefha lokalizzata minħabba li jingħabru l-fluwidi fit-tessuti (edima)
- sturdament

- qtugħ ta' nifs
- ħakk
- uġiġħ fit-truf, uġiġħ/weġġħat fil-muskoli/ġogi
- għeja

**Effetti sekondarji mhux komuni** (jistgħu jaffettwaw sa' 1 f'kull 100 persuna) huma:

- tnaqqis fl-aptit, bidla fil-livelli ta' zokkor fid-demm (dijabete) li jista' jkollha bħala sintomu għatx eċċessiv, żieda fil-livelli ta' xaham fid-demm, żieda fil-piż
- telf tax-xewqa għas-sess
- diffikultà biex torqod, ngħas
- sensazzjoni ta' tnemnijew tingiż, sensazzjoni tonqos jew tinbidel (ipoesteżja, emiparezi jew paraesteżja), sensazzjoni tat-togħma tinbidel, tnaqqis fis-sens tax-xamm (iposomja)
- traċċar tal-qalb b'ECG mhux normali, thabbit irregolari jew mgħaqgħel tal-qalb, thoss qalbek thabba (palpitazzjoni)
- fwawar ta' shana jew fwawar (e.ż. ħmura tal-wiċċ jew tal-ġħonq), żieda fil-pressjoni tad-demmin, fsada (emorraġija, li tidher biss f'pazjenti li jkunu qed jieħdu kimoterapija għal disturbi tad-demmin)
- sogħla, skumdità jew uġiġħ f'sidrek, infjamazzjoni tal-passaġġ ta' mnieħrek u/jew grieżmejk (infezzjoni fil-passaġġ tan-nifs), bronkite, infezzjoni fil-passaġġ respiratorju ta' isfel
- ħalq xott, uġiġħ addominali/skomdu jew gass, uġiġħ addominali fin-naħha ta' fuq, ħruq ta' stonku/indiġestjoni, stitkezza, purgar aktar frekwenti, rimettar, skumdità fl-istonku
- raxx bil-ħakk, horriqija, infjammazzjoni, bidla fil-kulur tal-ġilda, tikek żgħar ġumor jew vjola fuq il-ġilda, tikek żgħar čatti ġumor fuq il-ġilda, parti tal-ġilda tiħmar u tinkesa b'ponot żgħar imqabbżin, raxx, partijiet tal-ġilda ġumor u b'tikek, tegħreq iktar, tegħreq billejl, alopeċċa, ħmura tal-ġilda (eritema), psorijasi, ekżema, tipi oħra ta' kondizzjonijiet tal-ġilda
- bugħawwieg, dgħejufija tal-muskoli, borżite jew artrite (infjammazzjoni tal-ġġogi generalment b'uġiġħ, nefha u/jew ebusija), uġiġħ fid-dahar, spażmi fil-muskoli, ebusija tal-muskoli u/jew tal-ġġogi
- demm fl-awrina, awrina frekwenti aktar mis-soltu, testijiet tal-awrina mhux normali (żieda fil-livell ta' proteini fl-awrina), tnaqqis fil-ħila tal-kliewi li jaħdmu kif suppost, infezzjoni fl-apparat tal-awrina
- uġiġħ fis-sider, skumdità fis-sider
- ġebel fil-marrara jew fit-tubi tal-bajl (kolelitijaži)
- żieda fil-livell tal-ormon li jistimula t-tirojde fid-demmin (TSH)
- bidliet fil-kimika tad-demmin jew fl-ammont ta' ċelluli tad-demmin jew plejlets (riżultati tat-test tad-demm mhux normali)
- ġebel fil-kliewi
- difikultajiet fl-erezzjoni
- tnaqqis fl-attività tal-glandola tirojde, vista mċajpra, tibdil fil-vista
- żarżir fil-widnejn
- flissjoni
- ulċeri fil-ħalq
- infjammazzjoni tal-pankreas: sintomi komuni huma wġiġħ fiż-żaqqa, dardir u rimettar bżonn urġenti biex tgħaddi l-awrina
- uġiġħ
- telqa tal-ġisem
- żieda fl-INR
- tbengħil
- nefha fix-xoffa

**Effetti sekondarji rari** (jistgħu jaffettwaw sa' 1 f'kull 1,000 persuna) huma:

- īxsara fil-muskoli, kundizzjoni li f'każżejjiet rari tista' tkun serja. Tista' tikkawża problemi fil-muskoli b'mod partikolari, jekk fl-istess waqt, tkun ma tiflaħx jew jitħalek id-deni jista' jkun li tkun qed tiġi ikkawżata mit-therrija tal-muskoli. Għamel kuntatt mat-tabib tiegħek minnufi jekk thoss uġiġħ fil-muskoli, tenerezza jew dgħejufija

- nefha severa tas-saffi fondi tal-ġilda, l-aktar mad-dawra tal-ġħajnejn, ġenitali, idejn, saqajn jew iilsien, u jista' jkun hemm diffikultà biex tieħu n-nifs f'daqqa waħda.
- deni għoli f'kombinazzjoni ma raxx tal-ġilda bħal ħosba, għenieqed limfatiċi minfuħha, fwied minfuħ, epatite (sa insuffiċjenza tal-fwied), għadd aktar għoli taċ-ċelluli bojod tad-demm (lewkociti, bi jew mingħajr eosinofilja)
- diversi tipi ta' raxx(eż. b'tikek bojod, bil-ponot, bil-ponot bil-materja, bil-ġilda titqaxxar, raxx bħal tal-ħosba), eritema mifruxa, nekrosi, u nfafet maqlugħha tal-epidermi u r-riti mukuži, li jirriżultaw fi tqaxxir u possibbilment f'sepsis (Sindrome ta' Steven-Johnson/nekrolisi epidermali tossika)
- nervi
- thossok bil-ġħatx
- tnaqqis fil-piż, żieda fl-aptit, nuqqas fl-aptit bla kontroll (anoressija)
- għadd baxx taċ-ċelluli tad-demm b'mod anormali (ċelluli bojod jew ħomor tad-demm jew plejtlits)
- bidliet jew tnaqqis fl-ammont tal-awrina minħabba infjammazzjoni fil-kliewi (nefrite fl-interstizju tat-tubuli)
- infjammazzjoni tal-fwied (epatite)
- tisfar il-ġilda (suffejra)
- infezzjoni fil-bużżeeqa tal-awrina
- ħsara lill-fwied
- żieda fil-livell ta' creatine phosphokinase fid-demm (indikatur ta' ħsara fil-muskoli)
- mewt għal ġħarrieda ġejja mill-qalb
- jonqos il-ġħadd taċ-ċelluli ħomor fid-demm (anemija)
- depressjoni
- disturb fl-irqad
- tnaqqis fis-sens tat-togħhma
- sensazzjoni ta' ħruq
- vertigo
- falliment ċirkulatorju
- infezzjoni tal-pulmun (pnewmonja)
- uġiġ fil-ħalq; infjammazzjoni tal-ħalq
- perforazzjoni gostrointestinali
- sindrome rotator cuff
- polimajalgħja rewmatika
- thoss is-shana
- telf ta' vista f'daqqa minħabba mblukkar ta' arterja fl-ġħajnejn

### Rappurtar tal-effetti sekondarji

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

## 5. Kif taħżeen Febuxostat Viatrix

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

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

Għall-fliexken, wara li tiftaħhom għall-ewwel darba, użahom fi żmien 180 jum  
Din il-mediċina m'għandhiex bżonn hażna speċjali.

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

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

### **X'fih Febuxostat Viatris:**

Is-sustanza attiva hija febuxostat.

Kull pillola fiha 80 mg jew 120 mg ta' febuxostat.

Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma:

Qalba tal-pillola: lactose (ara sezzjoni 2, "Kontenut tal-Lactose u tas-Sodium"), microcrystalline cellulose, magnesium stearate, hydroxypropylcellulose, croscarmellose sodium, colloidal hydrated silica u colloidal anhydrous silica.

Kisja bir-rita: hypromellose, titanium dioxide (E171), ethylcellulose, iron oxide yellow (E172), triacetin u iron oxide black (E172).

### **Kif jidher Febuxostat Viatris u l-kontenut tal-pakkett**

Febuxostat Viatris pilloli miksija b'rita huma pilloli sofor, b'forma ta' kapsula u bikonvessi. Il-pilloli ta' 80 mg huma mmarkati b'M fuq naħa waħda u b'FX3 fuq in-naħa l-oħra. Il-pilloli ta' 120 mg huma mmarkati fuq naħa waħda b'FX4.

Il-pilloli miksija b'rita Febuxostat Viatris 80 mg u 120 mg huma disponibbli f'pakketti bil-folji ta' 14, 28, 42 u 84 Pillola, pakketti ta' folji bil-kalendaru ta' 28 u 84 Pillola, u pakketti ta' folji perforati b'doża waħda ta' 28 × 1 Pillola u f'pakketti multipli ta' 84 pillola miksija b'rita li jkun fihom 2 pakketti, kull wieħed bi 42 pillola miksija b'rita.

Febuxostat Viatris 80 mg u 120 mg pilloli miksija b'rita huma disponibbli fi fliexken tal-plastik ta' 28 u 84 pillolla.

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

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

Viatris Limited

Damastown Industrial Park,

Mulhuddart, Dublin 15,

DUBLIN

L-Irlanda

### **Manifattur**

Mylan Hungary Kft

Mylan utca 1

H-2900 Komárom

L-Ungaria

McDermott Laboratories Limited trading as Gerard Laboratories

35/36 Baldoyle Industrial Estate

Grange Road

Dublin 13

L-Irlanda

Mylan Germany GmbH

Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe, Benzstrasse 1

Bad Homburg v. d. Hoehe

Hessen, 61352,

Il-Ġermanja

Għal kull tagħrif dwar dan il-prodott medicinali, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokal i tad-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

**België/Belgique/Belgien**

Viatris

Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00

**България**

Майлан ЕООД

Тел: +359 2 44 55 400

**Česká republika**

Viatris CZ s.r.o.

Tel: +420 222 004 400

**Danmark**

Viatris ApS

Tlf: +45 28 11 69 32

**Deutschland**

Viatris Healthcare GmbH

Tel: +49 800 0700 800

**Eesti**

Viatris OÜ

Tel: + 372 6363 052

**Ελλάδα**

Viatris Hellas Ltd

Tηλ: +30 2100 100 002

**España**

Viatris Pharmaceuticals, S.L

Tel: + 34 900 102 712

**France**

Mylan S.A.S

Tél: +33 4 37 25 75 00

**Hrvatska**

Mylan Hrvatska d.o.o.

Tel: +385 1 23 50 599

**Ireland**

Mylan Ireland Limited

Tel: +353 1 8711600

**Ísland**

Icepharma hf

Sími: +354 540 8000

**Lietuva**

Viatris UAB

Tel: +370 5 205 1288

**Luxembourg/Luxemburg**

Viatris

Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00  
(Belgique/Belgien)

**Magyarország**

Viatris Healthcare Kft

Tel: + 36 1 465 2100

**Malta**

V.J. Salomone Pharma Ltd

Tel: + 356 21 22 01 74

**Nederland**

Mylan BV

Tel: +31 (0)20 426 3300

**Norge**

Viatris AS

Tlf: + 47 66 75 33 00

**Österreich**

Arcana Arzneimittel GmbH

Tel: +43 1 416 2418

**Polska**

Viatris Healthcare Sp. z o.o.

Tel: + 48 22 546 64 00

**Portugal**

Mylan, Lda.

Tel: + 351 21 412 72 56

**România**

BGP Products SRL

Tel: +40 372 579 000

**Slovenija**

Mylan Healthcare d.o.o.

Tel: + 386 1 23 63 180

**Slovenská republika**

Viatris Slovakia s.r.o.

Tel: +421 2 32 199 100

**Italia**

Viatris Italia S.r.l  
Tel: + 39 (0) 2 612 46921

**Κύπρος**

GPA Pharmaceuticals Ltd  
Τηλ: +357 22863100

**Latvija**

Viatris SIA  
Tel: +371 676 055 80

**Suomi/Finland**

Viatris Oy  
Puh/Tel: +358 20 720 9555

**Sverige**

Viatris AB  
Tel: +46 (0)8 630 19 00

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Mylan IRE Healthcare Limited  
Tel: +353 18711600

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

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