

ANNESS I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Irbesartan Zentiva 75 mg pilloli.

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola fiha 75 mg irbesartan.

Eċċipjent b'effett magħruf: 15.37 mg ta' lactose monohydrate kull pillola.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Pillola.

Bajda għal offwajt, ibbuzzata fuq iż-żewġ naħat, ovali, b'qalb stampata fuq naħa waħda u n-numru 2771 imnaqqax fuq in-naħa l-oħra.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Irbesartan Zentiva hu indikat ghall-użu fl-adulti ghall-kura ghall-pressjoni għolja essenzjali. Hu indikat ukoll ghall-kura ghall-mard renali f'pazjenti adulti li għandhom pressjoni għolja u dijabete mellitus ta' tip 2 bħala parti mill-kura kontra il-pressjoni għolja (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4, 4.5 u 5.1).

4.2 Pożoġi u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożoġi

Id-doża li ġeneralment irrikmandata fil-bidu u ta' manteniment hija ta' 150 mg darba kuljum, 'mal-ikel jew mingħajru. Irbesartan Zentiva b'doża ta' 150 mg darba kuljum ġeneralment jipprovd kontroll aħjar matul l-24 siegħa ghall-pressjoni tad-demm minn 75 mg. Madankollu, doża ta' 75 mg fil-bidu tal-kura tista' tiġi kkonsidrata, speċjalment f'pazjenti fuq emodijalisi u anzjani 'il fuq minn 75 sena.

F'pazjenti li mhumiex ikkontrollati biżżejjed b'150 mg darba kuljum, id-doża ta' Irbesartan Zentiva tista' tiżdied għal 300 mg, jew jistgħu jiġu miżjudin mediciċini oħrajn ta' kontra l-pressjoni għolja (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4, 4.5 u 5.1). B'mod partikolari, iż-żjeda ta' dijuretiku bħal hydrochlorothiazide ntweri li jkollha effett ta' tishiħ ma' Irbesartan Zentiva (ara sezzjoni 4.5).

F'pazjenti li għandhom dijabete ta' tip 2 u jbatu minn pressjoni għolja, il-kura mogħtija fil-bidu hija ta' 150 mg ta' irbesartan darba kuljum u tiġi titrata għal 300 mg darba kuljum bħala l-aħjar doża ta' manteniment ippreferuta ghall-kura tal-mard renali.

Il-benefiċċju renali muri b' Irbesartan Zentiva f'pazjenti b'dijabete ta' tip 2 li għandhom pressjoni għolja huwa bbażat fuq studji fejn irbesartan intuża flimkien ma' mediciċini oħra ta' kontra l-pressjoni għolja kif meħtieg, biex jintlaħaq il-livell mixtieq ta' pressjoni (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4, 4.5 u 5.1).

Popolazzjonijiet specjalji

Indeboliment renali

M'hemmx bżonn ta' aġġustament tad-doża f'pazjenti b'indeboliment renali. Wieħed għandu jikkonsidra doża inqas fil-bidu (75 mg) f'pazjenti li qed jagħmlu l-emodijalisi (ara sezzjoni 4.4).

Indeboliment epatiku

M'hemmx bżonn ta' aġġustament tad-doża f'pazjenti b'indeboliment epatiku ħafif għal moderat. Ghad m'hemmx esperjenza klinika f'pazjenti b'indeboliment epatiku sever.

Persuni akbar fl-età

Għalkemm għandha tīgħi ikkonsidrata li tinbeda l-kura b'doża fil-bidu ta' 75 mg f'pazjenti 'il fuq minn 75 sena, ġeneralment m'hemmx bżonn ta' aġġustament tad-doża f'persuni akbar fl-età.

Popolazzjoni pedjatrika

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' Irbesartan Zentiva fit-tfal ta' bejn 0 sa 18-il sena ma ġewx determinati s'issa. Dejta disponibbli hi deskritta fis-sezzjonijiet 4.8, 5.1 u 5.2 imma l-ebda rakkmandazzjoni fuq il-pożoloġija ma tista' tingħata.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Għal użu orali

4.3 Kontraindikazzjonijiet

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

It-tieni u t-tielet trimestru tat-tqala (ara sezzjonijiet 4.4 u 4.6).

L-użu fl-istess hin ta' Irbesartan Zentiva ma' prodotti li jkun fihom aliskiren hu kontraindikat f'pazjenti b'djabete mellitus jew indeboliment tal-kliewi (rata ta' filtrazzjoni mill-glomeruli (GFR) < 60 ml/min/1.73 m²) (ara sezzjonijiet 4.5 u 5.1).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet ghall-użu

Tnaqqis fil-volum intravaskulari: pressjoni baxxa sintomatika, specjalment wara l-ewwel doża, tista' tinhass f'pazjenti li jebtu minn tnaqqis ta' volum u/jew ta' sodju minħabba terapija dijuretika qawwija, dieta ristretta mill-melħ, dijarea jew rimettar. Dawn il-kondizzjonijiet għandhom jiġu kkoreġuti qabel tinbeda l-kura b'Irbesartan Zentiva.

Pressjoni għolja renovaskulari: hemm riskju ikbar ta' pressjoni baxxa severa u ta' insuffiċjenza renali meta pazjenti li għandhom stenosi bilaterali 'tal-arterja renali jew stenosi 'tal-arterja b'kilwa waħda taħdem, jiġi kkurati bi prodotti medicinali li jaffettaw is-sistema renin-angiotensin-aldosterone. Għalkemm m'hemm xejn dokumentat li dan isir b'Irbesartan Zentiva, effetti simili għandhom ikunu anticipati b'antagonisti tar-riċetturi angiotensin-II.

Indeboliment renali u trapjant tal-kliewi: meta Irbesartan Zentiva jintuża f'pazjenti b'indeboliment renali, hija irrikmandata osservanza perjodika tal-livelli tal-potassju u tal-krejatinina fis-serum. M'hemmx esperjenza fuq l-ghoti ta' Irbesartan Zentiva lil pazjenti li reċentement kellhom trapjant tal-kliewi.

Pazjenti bi pressjoni għolja li għandhom dijabete ta' tip 2 u mard renali: l-effetti ta' irbesartan kemm fuq il-proċessi renali kif ukoll dawk kardjavaskulari ma kinux l-istess fis-settijiet tal-gruppi kollha, waqt analiżi li saret fl-istudju ma' pazjenti b'mard renali avvanzat. B'mod partikolari, dawn dehru inqas favorevoli f'nisa u f'individwi mhux bojod (ara sezzjoni 5.1).

Imblokk doppu tas-sistema tar-renin-angiotensin-aldosterone (RAAS - renin-angiotensin-aldosterone system): hemm evidenza li l-użu fl-istess hin ta' inibituri ta' ACE, imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II jew aliskiren iżid ir-riskju ta' pressjoni baxxa, iperkalimja u tnaqqis fil-funzjoni tal-

kliewi (li jinkludi insufficjenza akuta tal-kliewi). Imblokk doppju ta' RAAS permezz tal-užu kombinat ta' inibituri ta' ACE, imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II jew aliskiren għalhekk mhuwiex rakkomandat (ara sezzjonijiet 4.5 u 5.1). Jekk terapija b'imblokk doppju tkun ikkunsidrata li hi assolutament meħtiega, din għandha ssir biss taħt is-superviżjoni ta' speċjalista u tkun sugġetta għal monitoraġġ frekwenti mill-qrib tal-funzjoni tal-kliewi, elettroliti u pressjoni tad-demm. Inhibituri ta' ACE u imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II m'għandhomx jintużaw fl-istess ħin f'pazjenti b'nefropatijsa dijabetika.

Ġiet irrapportata anġjoedema intestinali f'pazjenti ttrattati b'antagonisti tar-riċetturi tal-anġjotensin II, inkluż irbesartan (ara sezzjoni 4.8). Dawn il-pazjenti kellhom uġiġi addominali, dardir, rimettar u dijarea. Is-sintomi għaddew wara l-waqfien tal-antagonisti tar-riċetturi tal-anġjotensin II. Jekk tigi djanjostikata anġjoedema intestinali, irbesartan għandu jitwaqqaf u għandu jinbeda monitoraġġ jekk xieraq sakemm isseħħi riżoluzzjoni sħiħa tas-sintomi.

Iperkalimja: bħalma jiġi bi prodotti mediciinali oħra li jaffettaww is-sistema ta' renin-angiotensin-aldosterone, iperkalimja tista' sseħħi waqt il-kura b'Irbesartan Zentiva, speċjalment fil-preżenza t'indeboliment renali, proteinuria ovvja minħabba mard renali dovut għad-dijabete, u/jew insufficjenza tal-qalb. Huwa rrakkomandat monitoraġġ mill-qrib tal-potassju fis-serum f'pazjenti f'riskju (ara sezzjoni 4.5).

Ipogliċemija: Irbesartan Zentiva jista' jikkawża ipogliċemija, speċjalment f'pazjenti dijabetici. Wieħed għandu jikkunsidra monitoraġġ xieraq taz-zokkor fid-demm f'pazjenti ttrattati b'insulina jew antidiċċabeta; meta jkun indikat, jista' jkun hemm bżonn ta' aġġustament fid-doża tal-insulina jew tal-antidiċċabeta (ara sezzjoni 4.5).

Lithium: it-tħallit ta' litju u Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkomandat (ara sezzjoni 4.5).

Stenosi tal-valv mitrali u aortiku, kardjomiopatija ipertrofika ostruttiva: bħal fil-każ ta' vasodilaturi oħra, attenzjoni speċjali hija indikata f'pazjenti li jibat minn stenosi tal-valv mitrali u aortiku jew kardjomiopatija ipertrofika ostruttiva.

Aldosteroniżmu primarju: pazjenti b'aldosteroniżmu primarju ġeneralment ma jirrispondux għal prodotti mediciinali ta' kontra l-pressjoni għolja li jaħdmu billi jimpedixxu s-sistema renin-angiotensin. Għalhekk, l-užu ta' Irbesartan Zentiva mhuwiex irrikmandat.

Generali: f'pazjenti li għandhom it-ton vaskulari u l-funzjoni renali tagħhom jiddependu l-aktar mill-attività tas-sistema renin-angiotensin-aldosterone (p.e. pazjenti li jibat minn insufficjenza tal-qalb konġestiva jew mard renali, inkluż stenosi tal-arterja renali), il-kura b'inibituri ta' enzimi li jikkonvertu angiotensin jew antagonisti tar-riċetturi t'angiotensin-II li jaffettaww din is-sistema ġew assoċjati ma' pressjoni baxxa akuta, ażotemja, oligurja, jew rarament insufficjenza akuta renali (ara sezzjoni 4.5). Bħal ma jiġi b'kull mediciina kontra il-pressjoni għolja, it-tnaqqis eċċessiv ta' pressjoni f'pazjenti li jibat minn kardjopatija iskemika jew minn mard kardjavaskulari iskemiku jista' jwassal għal infart mijokardijaku jew għal attakk ta' puplesja.

Kif osservat f'inhibituri ta' enzimi li jikkonvertu angiotensin, irbesartan u l-antagonisti ta' angiotensin l-oħra jien huma apparentament inqas effettivi biex inizżlu l-pressjoni f'nies suwed milli f'dawk li mħumiex suwed, possibilment minħabba li hemm prevelanza oħla ta' renin baxx f'popolazzjoni ta' razza sewda bi pressjoni għolja (ara sezzjoni 5.1).

Tqala: antagonisti tar-riċettur ta' angiotensin II ma għandhomx jinbdew matul it-tqala. Sakemm terapija b'AIIRA ma tkunx meqjusa essenzjali, il-pazjenti li jkunu qegħdin jippjanaw li joħorġu tqal għandhom jinqlabu għal trattamenti ta' kontra pressjoni għolja alternativi li għandhom profil ta' sigurtà stabilit sabiex jintużaw waqt it-tqala. Meta tigi ddijanjostikata tqala, trattament b'AIIRAs għandu jitwaqqaf minnufih, u jekk xieraq, għandha tinbeda terapija alternativa (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.6).

Popolazzjoni pedjatrika: irbesartan ġie studjat f'popolazzjonijiet ta' tfal bejn is-6 snin u s-16-il sena imma it-tagħrif kurrenti mhuwiex bżżejjed biex jappoġġja estensjoni 'tal-użu fuq tfal sakemm ikun hemm aktar tagħrif disponibbli (ara sezzjonijiet 4.8, 5.1 u 5.2).

Eċċipjenti:

Lactose: pazjenti li għandhom problemi ereditarji rari ta' intolleranza għall-galactose, nuqqas totali ta' lactase jew malassorbiment tal-glucose-galactose m'għandhomx jieħdu din il-mediċina.

Sodium: Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola, jiġifieri essenzjalment 'hieles mis-sodium'.

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

Dijuretiċi u mediċini oħra kontra l-pressjoni għolja: mediċini oħra kontra l-pressjoni għolja jistgħu jżidu l-effetti ta' tnaqqis fil-pressjoni ta' irbesartan; madankollu Irbesartan Zentiva ingħata mingħajr periklu ma' mediċini oħra ta' kontra l-pressjoni għolja, bħal beta-blockers, imblokkaturi tal-kanali ta' calcium li jaħdnu fit-tul, u dijuretiċi thiazides. Kura li ssir qabel b'dozi għoljin ta' dijuretiċi tista' tirriżulta f'nuqqas fil-volum u riskju ta' pressjoni baxxa meta tinbeda l-kura b'Irbesartan Zentiva (ara sezzjoni 4.4).

Prodotti li fihom aliskiren jew inibituri ta' ACE: dejta minn provi kliniči wrriet li imblokk doppju tas-sistema renin-angiotensin-aldosterone (RAAS) permezz tal-użu kombinat ta' inibituri ta' ACE, imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II jew aliskiren, hu assoċjat ma' frekwenza ogħla ta' avvenimenti avversi bħal pressjoni baxxa, iperkalimja u tnaqqis fil-funzjoni tal-kliewi (li jinkludi insuffiċjenza akuta tal-kliewi) meta mqabbel mal-użu ta' sustanza waħda li taġixxi fuq RAAS (ara sezzjoni 4.3, 4.4 u 5.1).

Supplimenti tal-potassium u dijuretiċi potassium-sparing: ibbażat fuq l-esperjenza bl-użu ta' prodotti mediċinali oħra li jaffettwaw lis-sistema ta' renin-angiotensin, l-użu konkomitanti ta' dijuretiċi potassium-sparing, supplimenti tal-potassium, sostituti tal-melħ li fihom il-potassium jew prodotti mediċinali oħra li jżidu il-livelli tal-potassium fis-serum (eż. heparina) jistgħu jwasslu għal židiet tal-potassium fis-serum u, għalhekk, mħumiex irrikmandati (ara sezzjoni 4.4).

Lithium: żidiet riversibbli tal-konċentrazzjonijiet u tossiċità ta' lithium fis-serum ġew irrapportati waqt l-amministrazzjoni konkomitanti ta' lithium ma' inibituri ta' enzimi li jikkonvertu angiotensin. Effetti simili ġew irrapportati rarament hafna b'irbesartan s'issa. Għaldaqstant, din it-tahlita mhix rakkomandata (ara sezzjoni 4.4). Jekk tinhass il-ħtieġa ta' din il-kombinazzjoni, monitoraġġ b'attenzjoni tal-livelli tal-lithium fis-serum hija irrikmandata.

Mediċini anti-infjammatorji mhux steriodi: meta jingħataw antagonisti ta' angiotensin II flimkien ma' mediċini anti-infjammatorji mhux steriodi (i.e. inibituri COX-2 selettivi, acetylsalicylic acid (> 3 g/kuljum) u NSAIDs mhux selettivi), jista' jkun hemm attenwazzjoni tal-effett kontra l-pressjoni għolja.

Bħalma jseħħ bl-inibituri ACE, l-użu konkomitanti ta' antagonist ta' angiotensin II u NSAIDs jista' jirriżulta f'żjieda fir-riskju li teħżien il-funzjoni renali, inklūza l-possibbiltà ta' insuffiċjenza renali akuta, u żjeda fil-potassium fis-serum, speċjalment f'pazjenti li digħi kellhom funzjoni renali bagħtuta. It-tahlita għandha tintuża b'attenzjoni speċjalment fl-anzjani. Il-pazjenti għandhom ikunu idrati bżżejjed u għandha tingħata kunsiderazzjoni għall-monitoraġġ tal-funzjoni renali wara li tinbeda kura konkomitanti, u kull ċertu żmien wara.

Repaglinide: irbesartan għandu l-potenzjal li jinibixxi OATP1B1. F'studju kliniku, ġie rrapporat li irbesartan żied is-C_{max} u l-AUC ta' repaglinide (sustrat ta' OATP1B1) b'1.8 darbiet u b'1.3 darbiet, rispettivament, meta ġie mogħti siegħa qabel repaglinide. F'studju iehor, ma ġiet irrapportata ebda interazzjoni farmakokinetika rilevanti meta ż-żewġ mediċini nghataw flimkien. Għalhekk,

aġġustament fid-doża ta' trattament antidiabetiku bħal repaglinide jista' jkun meħtieg (ara sezzjoni 4.4).

Aktar informazzjoni dwar l-interazzjonijiet ta' irbesartan: fi studji kliniči, il-farmakokinetika ta' irbesartan mhix affettwata minn hydrochlorothiazide. Irbesartan jiġi metabolizzat prinċipalment b'CYP2C9 u b'mod inqas estensiv b'glukoronidazzjoni. Ma kinux osservati interazzjonijiet farmakokinetici jew farmakodinamiċi sinifikanti meta irbesartan ingħata flimkien ma' warfarina, prodott mediciċinali metabolizzat minn CYP2C9. Ma ġewx evalwati l-effetti ta' indutturi ta' CYP2C9 bħal rifampicin fuq il-farmakokinetiċi t'irbesartan. Il-farmakokinetika ta' digoxin ma tħidlix bit-teħid flimkien ma' irbesartan.

4.6 Fertility, tqala u treddiġħ

Tqala

L-użu ta' AIIRAs mhuwiex rakkomandat matul l-ewwel tliet xhur tat-tqala (ara sezzjoni 4.4). L-użu ta' AIIRAs huwa kontra-indikat matul it-tieni u t-tielet trimestri tat-tqala (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.4).

Evidenza epidemjoloġika dwar ir-riskju tat-teragħoċità wara espożizzjoni għal inibituri ACE matul l-ewwel tliet xhur tat-tqala ma kienitx konkluressiva; madankollu, żieda żgħira fir-riskju ma tistax tiġi eskluża. Filwaqt li ma hemm ebda data epidemjoloġika dwar ir-riskji b'Inhibituri ta' Reċetturi ta' Angiotensin II (AIIRAs), jistgħu jeżistu riskji simili għal din il-klassi ta' mediciċini. Sakemm terapija AIIRA kontinwa mhijiex meqjusa essenzjali, il-pazjenti li jkunu qeqħdin jippjanaw li johorġu tqal għandhom jinqalbu għal trattamenti alternattivi ta' kontra l-pressjoni għolja li għandhom profil ta' sigurtà stabilit għal użu waqt tqala. Meta tiġi dijanjostikata tqala, trattament b' AIIRAs għandu jitwaqqaf minnufih, u, jekk xieraq, għandha tinbeda terapija alternattiva.

Espożizzjoni għal terapija AIIRA matul it-tieni u t-tielet trimestri hija magħrufa li twassal għal tosċiċità tal-fetu uman (tnaqqis fil-funzjoni tal-kliewi, oligohydramnios, tnaqqis fl-ossifikazzjoni tal-ġħadam tar-ras) u tosċiċità neonatali (nuqqas fil-funzjoni tal-kliewi, pressjoni baxxa, iperkalemija) (Ara sezzjoni 5.3).

Jekk seħħet espożizzjoni ghall-AIIRAs mit-tieni trimestru tat-tqala, huwa rrakkomandat kontroll bl-ultrasound tal-funzjoni renali u tal-kranju.

Trabi li ommijethom hadu AIIRAs għandhom jiġu osservati mill-qrib għal pressjoni baxxa (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.4).

Treddiġħ:

Minħabba li m'hemm l-ebda informazzjoni disponibbli dwar l-użu ta' Irbesartan Zentiva waqt il-perjodu ta' treddiġħ, Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkomandat u kuri alternattivi li għandhom profili tas-sigurtà stabiliti ahjar waqt it-treddiġħ huma preferibbli, speċjalment meta omm tkun treddha' tarbija tat-tweld jew tarbija li twieldet qabel iż-żmien.

Mhux magħruf jekk irbesartan jew il-metaboliti tiegħi jieġi eliminati mill-ħalib tas-sider tal-bniedem. Dejta farmakodinamika / tosikologika fil-firien uriet li kien hemm eliminazzjoni ta' irbesartan jew il-metaboliti tiegħi fil-ħalib tas-sider (għad-dettalji ara 5.3).

Fertility

Irbesartan ma kellu ebda effett fuq il-fertility ta' firien ikkurati u fuq il-frieħ tagħhom sal-livelli tad-doża li jagħtu bidu għall-ewwel sinjali ta' tosċiċità parentali (ara sezzjoni 5.3).

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Fuq il-baži tal-karatteristici farmakodinamiċi tiegħu, irbesartan aktarx ma jaffettwax il-kapaċità li ssuq u thaddem magni. Waqt is-sewqan jew thaddim ta' magni, wieħed għandu jżomm f'moħħu li xi kultant jista' jħoss xi sturdament jew għeja waqt kura kontra l-pressjoni għolja.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Fi studji kliniči kkontrollati bi plaċebo f'pazjenti bi pressjoni għolja, l-inċidenza totali ta' effetti avversi ma kinetx differenti bejn dawk li ħadu irbesartan (56.2%) u l-grupp li ha l-plaċebo (56.5%). Twaqqif minħabba xi effetti avversi kliniči jew tal-laboratorju kienu inqas frekwenti fil-pazjenti kkurati b'irbesartan (3.3%) milli fil-pazjenti kkurati bil-plaċebo (4.5%). L-inċidenza ta' effetti avversi ma kinetx relatata mad-doża (doża li nghat替 fil-firxa rrikmandata), sess, età, razza, jew mat-tul tal-kura.

F'pazjenti dijabetiċi bi pressjoni għolja b'mikroalbuminuria u funzjoni normali tal-kliewi, sturdament ortostatiku u pressjoni baxxa ortostatika gew irrapportati f'0.5% tal-pazjenti (jiġifieri mhux komuni) iżda iż-żed milli fil-grupp tal-plaċebo.

It-tabella li ġejja tippreżenta r-reazzjonijiet avversi tal-mediċina li ġew irrapportati fi provi kliniči kkontrollati bi plaċebo li fihom 1,965 pazjent bi pressjoni għolja rċevew irbesartan. It-termini mmarkati bi stilla (*) jirreferu għar-reazzjonijiet avversi li ġew irrapportati b'mod addizzjonali f'> 2% tal-pazjenti dijabetiċi bi pressjoni għolja b'insuffiċjenza renali kronika u proteinurja čara u iż-żed milli fil-grupp tal-plaċebo.

Il-frekwenza 'tal-effetti avversi msemmija hawn taħt hija definita bl-użu ta' din il-konvenzjoni: komuni ħafna ($\geq 1/10$); komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$); mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa $< 1/100$); rari ($\geq 1/10,000$ sa $< 1/1,000$); rari ħafna ($< 1/10,000$). F'kull sejjoni ta' frekwenza, l-effetti mhux mixtieqa għandhom jitniżżlu skont is-serjetà tagħhom. L-effetti li huma l-aktar serji għandhom jitniżżlu l-ewwel, segwiti minn dawk anqas serji.

Reazzjonijiet avversi rrapportati b'mod addizzjonali mill-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq huma wkoll elenkti. Dawn ir-reazzjonijiet avversi huma derivati minn rapporti spontanji.

Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika

Mhux magħrufa: anemija, tromboċitopenija

Disturbi tas-sistema immuni

Mhux magħrufa: reazzjonijiet ta' sensitività eċċessiva bħal angjoedema, raxx, urtikarja, reazzjoni anafilattika, xokk anafilattiku

Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni

Mhux magħrufa: iperkalemija, ipogliċemija

Disturbi fis-sistema nervuža

Komuni: sturdament, sturdament ortostatiku*

Mhux magħrufa: mejt, uġiġi ta' ras

Disturbi fil-widnejn u fis-sistema labirintika

Mhux magħrufa: tinnite

Disturbi fil-qalb

Mhux komuni: takikardija

Disturbi vaskulari

Komuni: pressjoni baxxa ortostatika *

Mhux komuni: fwawwar

Disturbi respiratorji, toraciċi u medjastinali

Mhux komuni: sogħla

Disturbi gastro-intestinali

Komuni: dardir/rimettar

Mhux komuni: dijarea, dispepsja/ħruq fl-istonku

Rari: anġjoedema intestinali

Mhux magħrufa: indeboliment fis-sens tat-togħma

Disturbi fil-fwied u fil-marrara

Mhux komuni: suffejra

Mhux magħrufa: epatite, funzjoni anormali tal-fwied

Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda

Mhux magħrufa: vaskulite lewkoċitoklastika

Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi

Komuni: uġiġħi muskolu-skeletriċi*

Mhux magħrufa: artralġja, mijalġja (f'xi każijiet assoċjata ma' żieda fil-livelli ta' creatine kinase fil-plażma), bugħawwieg fil-muskoli

Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja

Mhux magħrufa: funzjoni indebolita tal-kliewi li tinkludi każijiet ta' insuffiċjenza tal-kliewi f'pazjenti li jinsabu f'riskju (ara sezzjoni 4.4)

Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider

Mhux komuni: disfunzjoni sesswali

Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata

Komuni: għeja

Mhux komuni: uġiġħi fis-sider

Investigazzjonijiet

Komuni ħafna: Iperkalimja* ġrat iktar frekwenti f'pazjenti dijabetiċi ikkurati b'irbesartan milli bil-plaċebo. F'pazjenti dijabetiċi bi pressjoni għolja b'mikroalbuminurja u b'funzjoni renali normali, iperkalimja ($\geq 5.5\text{mEq/L}$) ġrat f'29.4% (jigifieri komuni ħafna) tal-pazjenti fil-grupp li hadu 300 mg ta' irbesartan u fi 22% tal-pazjenti fil-grupp tal-plaċebo. F'pazjenti dijabetiċi bi pressjoni għolja b'insuffiċjenza renali kronika u bi proteinuria li tidher, iperkalimja ($\geq 5.5\text{ mEq/L}$) ġrat f'46.3% tal-pazjenti fil-grupp ta' irbesartan u f'26.3% tal-pazjenti fil-grupp tal-plaċebo.

Komuni: żidiet sinifikanti tal-krejatina kinazi fil-plażma ġew osservati frekwentement (1.7%) f'individwi li hadu l-kura b'irbesartan. L-ebda żidiet minn dawn ma ġew assoċjati ma' episodji muskolu-skeletriċi li jistgħu jiġu identifikati klinikament.

F'1.7% tal-pazjenti bi pressjoni għolja b'mard dijabetiku avanzat renali kkurati b'irbesartan, kien osservat tnaqqis fl-emoglobin*, li ma kienx klinikament sinifikanti.

Popolazzjoni pedjatrika

Fi prova li fiha l-parteċipanti ntagħżlu b'mod każwali ta' 318-il tifel u tifla bi pressjoni għolja u adoloxxenti ta' bejn is-6 u s-16-il sena, dawn ir-reazzjonijiet avversi li ġejjin ġraw fil-faċċi double-blind mifruxa fuq tliet ġimħat: uġiġħi ta' ras (7.9%), pressjoni baxxa (2.2%), sturdament (1.9%), sogħla (0.9%). Fil-perjodu ta' 26 ġimħa ta' din il-prova open-label, l-aktar anomaliji frekwenti tal-

laboratorju li ġew osservati kienu židiet fil-kreatina (6.5%) u valuri għoljin ta' CK fi 2% tat-tfal riċevituri.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

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

4.9 Doža eċċessiva

Esperjenza f'adulti esposti għal doži sa 900 mg/jum għal 8 ġimħat ma uriet ebda tossiċità. L-iktar manifestazzjonijiet probabbli ta' doža eċċessiva huma mistennija li jkunu pressjoni baxxa, u takikardja; bradikardja tista' wkoll tiġi ikkaġġunata minn doža eċċessiva. M'hemmx biżżejjed informazzjoni spċifici disponibbli fuq il-kura tad-doža eċċessiva b'Irbesartan Zentiva. Il-pazjent għandu jkun osservat mill-vičin u l-kura għandha tkun sintomatika u ta' għajnejna. Miżuri issuġġeriti jinkludu induzzjoni tar-rimettar u/ jew tal-hasil gastriku. Il-faħam attivat jista' jkun utli fi trattament ta' doža eċċessiva. Irbesartan ma jitneħħiex b'emodijlasi.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Antagonisti ta' angiotensin-II, sempliċi, Kodiċi ATC : C09C A04.

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Irbesartan huwa antagonist qawwi, attiv mill-ħalq, antagonist seletti tar-riċettur angiotensin-II (tip AT₁). Huwa mistenni li jimblokka l-azzjonijiet kollha ta' angiotensin-II medjati mir-riċettur AT₁, mingħajr m'għandu x'jaqsam mal-origini jew rott ta' sintesi tal-angiotensin-II. L-antagoniżmu seletti tar-riċetturi ta' angiotensin-II (AT₁) jirriżulta f'židiet fil-livelli fil-plażma ta' renin u fil-livelli ta' angiotensin-II u fi tnaqqis fil-konċentrazzjoni tal-plażma aldosterone. Il-livelli tal-potassium fisserum mhumiex affettwati b'mod sinifikanti minn irbesartan waħdu fid-doži rrikmandati. Irbesartan ma jimpedixx ACE (kininase-II), enzima li tiġġenera angiotensin-II u tiddiżżintegra ukoll il-bradikinina f'metaboliti inattivi. Irbesartan m'għandux bżonn ta' attivazzjoni metabolika biex ikun attiv.

Effiċċja klinika:

Pressjoni għolja

Irbesartan iniżżel il-pressjoni b'tibdil minimali fir-rata tat-taħbi tal-qalb. It-tnaqqis fil-pressjoni huwa relat luu mad-doža ta' darba kuljum fid-doža tal-ġurnata b'tendenza li tilhaq plateau b'doži 'il fuq minn 300 mg. Doži ta' 150-300 mg darba kuljum iniżżlu il-pressjoni meħudha meta pazjent ikun mindud jew bil-qiegħda (i.e. 24 siegħa wara id-doža) b'medja ta' 8-13/5-8 mm Hg (sistolika/dijastolika) aktar milli minn dawk bil-plaċebo.

L-ogħla tnaqqis fil-pressjoni jseħħi 3-6 sifha wara li jingħata u l-effett tat-tnaqqis tal-pressjoni jinżamm mill-inqas għal 24 siegħa. F'24 siegħa it-tnaqqis tal-pressjoni kien 60%-70% 'tal-ogħla rispons fid-diastolika u sistolika bid-doži rrikmandati. Doža darba kuljum ta' 150 mg tat-respons fl-inqas livell u dak medju ta' 24 siegħa simili għad-doža li tingħata darbtejn kuljum bl-istess total tad-doža.

L-effett li għandu Irbesartan Zentiva li jbaxxi l-pressjoni jidher fi żmien 1-2 ġimħat, bl-effett massimu jseħħi f'4-6 ġimħat wara li tinbeda t-terapija. L-effetti kontra l-pressjoni għolja jibqgħu jinżammu waqt kura fit-tul. Wara li titwaqqaf it-terapija, il-pressjoni gradwalment tirritorna lejn il-linjal bażi. Ma ġiet osservata ebda rebound ta' pressjoni għolja.

L-effetti ta' irbesartan u dijuretiċi tat-tip thiazide li jniżżlu il-pressjoni huma addittivi. F' pazjenti li mhux ikkontrollati sew b'irbesartan waħdu, iż-żieda ta' doża baxxa ta' hydrochlorothiazide (12.5 mg) ma' irbesartan darba kuljum tirriżulta fi tnaqqis aktar tal-pressjoni fl-inqas livell ta' 7-10/3-6 mm/Hg (sistolika/dijastolika) aġġustata għall-plaċebo.

L-effiċċja ta' Irbesartan Zentiva ma hijiex influwenzata bl-età jew sess. Bħal fil-kaži ta' prodotti mediciċinali ohra li jaffettaw is-sistema renin-angiotensin, pazjenti suwed bi pressjoni għolja wrew ferm inqas respons għal monoterapija b'irbesartan. Meta irbesartan ingħata flimkien ma' doża baxxa ta' hydrochlorothiazide (p.e. 12.5 mg kuljum), ir-respons anti-ipertensiv f'pazjenti suwed jilhaq lil dak f'pazjenti bojod.

M'hemmx effett ta' importanza klinika fil-livelli tal-uric acid fis-serum jew fil-ħruġ tal-uric acid 'mal-awrina.

Popolazzjoni pediatrika

Tnaqqis tal-pressjoni tad-demm b'0.5 mg/kg (baxx), 1.5 mg/kg (medju) u 4.5 mg/kg (għoli) livelli mixtieqa ddożati ta' irbesartan kien evalwati fi 318-il tifel u tifla u adoloxxenti ta' bejn is-6 u s-16-il sena bi pressjoni għolja jew f'riskju (dijabetiċi, passat ta' pressjoni għolja fil-familja) fuq perjodu ta' tliet ġimħat. Fl-ahħar tat-tliet ġimħat it-tnaqqis medju mill-linja bażi fil-varjabbl primarju ta' effiċċja, il-pressjoni tad-demm sistolika meħuda meta pazjent ikun bil-qiegħda (SeSBP) kienet 11.7 mmHg (doża baxxa), 9.3 mmHg (doża medja), 13.2 mmHg (doża għolja). L-ebda differenza sinifikanti ma kienet tidher bejn dawn id-doži. Il-bidla medja aġġustata fil-pressjoni tad-demm diastolika meħuda meta pazjent ikun bil-qiegħda (SeDBP) kienet kif ġej: 3.8 mmHg (doża baxxa), 3.2 mmHg (doża medja), 5.6 mmHg (doża għolja). Fuq il-perjodu tal-ġimħtejn ta' wara fejn il-pazjenti ġew re-randomised jew għal prodott mediciċinali attiv jew għal plaċebo, il-pazjenti fuq plaċebo kellhom židiet ta' 2.4 u 2.0 mmHg fis-SeSBP u SeDBP meta mqabbla ma' bidliet rispettivi ta' +0.1 u -0.3 mmHg f'dawk fuq id-doži kollha ta' irbesartan (ara sezzjoni 4.2).

Pressjoni għolja u dijabete tip 2 b'mard renali

L-istudju "Irbesartan u n-Nefropatija bid-Diabete (IDNT)" juri li irbesartan inaqqsas il-progressjoni tal-mard renali fil-pazjenti b'insuffiċjenza renali kronika u b'proteinuria li tidher. IDNT kienet prova double blind, ikkontrollata, ta' morbožit u mortalità li qabblet Irbesartan Zentiva, amlodipine u plaċebo. F'1,715-il pazjent bi pressjoni għolja u b'dijabete tip 2, proteinuria $\geq 900 \text{ mg/jum}$ u krejatinina fis-serum li tvarja minn 1.0-3.0 mg/dl, ġew eżaminati l-effetti fit-tul (medja ta' 2.6 sena) ta' Irbesartan Zentiva fuq l-avvanz ta' mard renali u l-kawżi kollha ta' mortalità. Il-pazjenti ngħataw doża aġġustata minn 75 mg għal doża ta' manteniment ta' 300 mg ta' Irbesartan Zentiva, minn 2.5 mg għal 10 mg ta' amlodipine, jew plaċebo skont kemm felhu. Il-pazjenti fil-gruppi ta' kura kollha tipikament irċevew bejn 2 u 4 mediciċini kontra l-pressjoni għolja (p.e. dijuretiċi, beta blockers, alpha blockers) biex laħqu il-livell imfassal minn qabel ta' pressjoni ta' $\leq 135/85 \text{ mmHg}$ jew tnaqqis ta' 10 mmHg fil-pressjoni sistolika jekk il-linjal bażi kienet $> 160 \text{ mmHg}$. Sittin fil-mija (60%) ta' pazjenti fil-gruppi tal-plaċebo leħqu dan it-target tal-pressjoni fil-waqt li din il-figura kienet 76% u 78% fil-gruppi t'irbesartan u amlodipine rispettivament. Irbesartan b'mod sinifikattiv naqqas ir-riskju relativ fl-endpoint primarju kombinat fejn il-krejatinina fis-serum tirdoppja, mard renali fl-ahħar stadju (ESRD) jew mortalità mill-kawżi kollha. Madwar 33% tal-pazjenti fil-gruppi t'irbesartan laħqu l-endpoint primarju renali kompost mqabbel ma' 39% u 41% fil-gruppi tal-plaċebo u amlodipine [20% tnaqqis relativ tar-riskju kontra l-plaċebo ($p = 0.024$) u 23% tnaqqis relativ tar-riskju mqabbel ma' amlodipine ($p = 0.006$)]. Meta il-komponenti individwalii 'tal-endpoint primarju ġew analiżżejt, l-ebda effett fil-mortalità mill-kawżi kollha ma' ġie osservat, fil-waqt li tendenza posittiva fit-taqqis f'ESRD u tnaqqis sinifikanti fil-krejatinina fis-serum milli tirdoppja ġew osservati.

Sotto gruppi ta' sess, razza, età, tul tad-dijabete, l-linjal bażi tal-pressjoni, krejatinina fis-serum, u rata ta' tneħħija t'albumina ġew assessjati għall-effett tal-kura. Fis-sotto gruppi tan-nisa u ta' dawk ta' razza sewda li irrappreżentaw 32% u 26% rispettivament tal-popolazzjoni kollha li ħadet sehem fl-istudju, ma deherx beneficiċju renali, ghalkemm l-intervalli ta' kunfidenza ma jeskluduhx. Għall-endpoint sekondarju ta' kazijiet kardiovaskulari fatali u mhux fatali, ma kienx hemm differenza bejn it-tlett gruppi tal-pazjenti fil-popolazzjoni totali, ghalkemm inċidenza akbar ta' MI mhux fatali ġiet

murija f'nisu u incidenza inqas ta' MI mhux fatali giet murija f'irgiel fil-grupp t'irbesartan kontra l-grupp ibbażat fuq il-plačebo. Kien hemm żieda fl-incidenza ta' MI mhux fatali u puplesija f'nisu fil-grupp bil-kura fuq l-irbesartan meta mqabbel mal-grupp bil-kura ibbażata fuq amlodipine, waqt li l-ammissjoni fl-isptar minħabba kollass tal-qalb naqset fil-popolazzjoni kollha. Madankollu, spjegazzjoni xierqa għal dawn is-sejbiet fin-nisa għadha ma ġietx identifikata.

L-istudju ta' "L-effetti ta' Irbesartan fuq il-Mikroalbuminuria fil-Pazjenti bi Pressjoni Għolja b'Tip 2 ta' Diabete Mellitus (IRMA)" juri li irbesartan 300 mg jittardja il-progressjoni għal proteinuria li tidher f'pazjenti b'mikroalbuminuria. IRMA 2 kien studju double blind ikkontrollat bil-plačebo ta' morbožitā f'590 pazjenti b'tip 2 ta' dijabete, mikroalbuminuria (30-300 mg/jum) u funzjoni renali normali (krejatinina fis-serum $\leq 1.5 \text{ mg/dl}$ fl-irgiel u $< 1.1 \text{ mg/dl}$ fin-nisa). L-istudju eżamina l-effetti fit-tul (sentejn) ta' Irbesartan Zentiva fuq il-progressjoni għal proteinuria klinikali (li tidher) (ir-rata ta' tneħħija t'albumina 'mal-urina (UAER) $> 300 \text{ mg/jum}$, u żjeda f' UAER 'tal-inqas 30% mill-linja baži). L-ghan predefinit kien ghall-pressjoni ta' $\leq 135/85 \text{ mmHg}$. Medicini kontra l-pressjoni għolja addizzjonali (li jeskludu inibituri t'ACE, antagonisti tar-riċetturi angiotensin-II u dihydropyridine calcium blockers) gew miżjud skont il-ħtieġa biex iġħinu fl-ilhuq ta' l-ghan tal-pressjoni. Waqt li pressjoni simili giet milħuqa fil-gruppi kollha tal-kura, inqas individwi fil-grupp t'irbesartan 300 mg (5.2%) minn dawk bil-plačebo (14.9%) jew fil-grupp t'irbesartan 150 mg (9.7%) laħqu l-endpoint ta' proteinuria li tidher, li jfisser 70% ta' tnaqqis fir-risku relativ meta mqabbel mal-plačebo ($p = 0.0004$) għal doża l-gholja. Titjib fl-istess hin fir-rata tal-filtrazzjoni glomerulari (GFR) ma ġiex osservat waqt l-ewwel tlett xħur tal-kura. Id-dewmien fil-progressjoni għal proteinuria klinika kien evidenti kmieni sa minn tlett xħur u baqa' għal iktar minn perjodu ta' 2 snin. Rigressjoni għal albuminuria normali ($< 30 \text{ mg/jum}$) kienet iktar frekwenti fil-grupp ta' Irbesartan Zentiva 300 mg (34%) milli fil-grupp tal-plačebo (21%).

Imblokk dopju tas-sistema tar-renin-angiotensin-aldosterone (RAAS)

Żewġ provi kbar, ikkontrollati, li fihom il-parċeċipanti ntgħażlu b'mod każwali (ONTARGET (ONgoing Telmisartan Alone and in combination with Ramipril Global Endpoint Trial) u VA NEPHRON-D (The Veterans Affairs Nephropathy in Diabetes)) eżaminaw l-użu tal-kombinazzjoni ta' inibituri ta' ACE flimkien ma' imblokkatur tar-riċetturi ta' angiotensin II.

ONTARGET kien studju li twettaq f'pazjenti bi storja medika ta' mard kardiovaskulari jew cerebrovaskulari, jew dijabete mellitus tip 2 akkumpanjat minn evidenza ta' ħsara fl-organu aħħari. VA NEPHRON-D kien studju li twettaq f'pazjenti b'dijabete mellitus tip 2 u nefropatija dijabetika.

Dawn l-istudji ma wrew l-ebda effett ta' beneficiċju sinifikanti fuq ir-riżultati renali u/jew kardiovaskulari u l-mortalità, filwaqt li giet osservata żieda fir-riskju ta' iperkalimja, ħsara akuta fil-kliewi u/jew pressjoni baxxa meta mqabbla ma' monoterapija. Minħabba l-kwalitajiet farmakodinamiċi simili tagħhom, dawn ir-riżultati huma rilevanti wkoll għal inibituri ta' ACE u imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II oħrajn.

Għalhekk, inibituri ta' ACE u imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II m'għandhomx jintużaw fl-istess hin f'pazjenti b'nefropatija dijabetika.

ALTITUDE (Aliskiren Trial in Type 2 Diabetes Using Cardiovascular and Renal Disease Endpoints) kien studju maħsub biex jittestja l-beneficiċju li jiżdied aliskiren ma' terapija standard ta' inibituri ta' ACE jew imblokkatur tar-riċetturi ta' angiotensin II f'pazjenti b'dijabete mellitus tip 2 u mard kroniku tal-kliewi, mard kardiovaskulari, jew it-tnejn. L-istudju twaqqaf kmieni minħabba żieda fir-riskju ta' riżultati avversi. Mewt kardiovaskulari u puplesija t-tnejn kienu numerikament iktar frekwenti fil-grupp ta' aliskiren milli fil-grupp tal-plačebo, u avvenimenti avversi u avvenimenti avversi serji ta' interess (iperkalimja, pressjoni baxxa u disfunzjoni tal-kliewi) gew irappurtati b'mod iktar frekwenti fil-grupp ta' aliskiren milli fil-grupp tal-plačebo.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Assorbiment

Wara li jingħata mill-ħalq, irbesartan jiġi assorbit sew: studji ta' bijoddisponibiltà assoluta urew valuri ta' madwar 60%-80%. It-tehid 'tal-ikel konkomitanti ma jaffettwax b'mod sinifikkativ il-bijoddisponibiltà t' irbesartan.

Distribuzzjoni

L-irbit mal-proteini tal-plażma kien madwar 96%, b'irbit neglīgibbli ma' komponenti cellulari tad-demm. Il-volum ta' distribuzzjoni huwa 53-93 litru.

Bijotrasformazzjoni

Wara l-ghoti ta' ^{14}C irbesartan mill-ħalq jew ġol-vini, 80-85% tar-radjuattività li tiċċirkola fil-plażma hi attribwita għal irbesartan mhux mibdul. Irbesartan jiġi metabolizzat bil-fwied permezz tal-konjugazzjoni ma' glucoronide u ta' ossidazjoni. Il-metabolit l-iktar importanti li jiċċirkola huwa irbesartan glucuronide (madwar 6%). Studji *in vitro* indikaw li irbesartan huwa primarjament ossidat bl-enzima cytochrome P450 CYP2C9; l-isoenzima CYP3A4 għandha effett neglīgibli.

Linearità/nuqqas ta' linearità

Irbesartan jesibixxi farmakokinetika lineari u proporzjonata tad-doża fuq il-firxa mad-doża ta' 10 sa 600 mg. Inqas minn żieda proporzjonal i-assorbiment orali b'doži 'il fuq minn 600 mg (id-doppju tad-doża massima rrikmandata) ġie osservat; għalfejn jiġri dan għadu mhux magħruf. L-ogħla konċentrazzjonijiet fil-plażma jintleħqu wara 1.5-2 sīghat wara li jittieħed mill-ħalq. It-tnejħija mill-gisem kollu u renali huma 157-176 u 3-3.5 ml/min, rispettivament. Il-half-life t'eliminazzjoni terminali t'irbesartan hija 11-15 sīghat. Il-konċentrazzjonijiet fissi tal-plażma jintlaħqu wara 3 ijjem wara li tinbeda il-kura b'doža ta' darba kuljum. Akkumulazzjoni limitata t'irbesartan (< 20%) giet osservata fil-plażma meta doža ta' darba kuljum kienet ripetuta. Fi studju, il-konċentrazzjoni tal-plażma t'irbesartan ġiet osservata li kienet xi daqxejn oħħla f'pazjenti nisa bi pressjoni għolja. Madanakollu, ma kienx hemm differenza fil-half-life u l-akkumulazzjoni t'irbesartan. Mhemmx bżonn ta' aġġustar tad-doża f'pazjenti nisa. Il-valuri ta' irbesartan AUC u C_{\max} kienu xi fit ogħla f'individwi akbar fl-età (≥ 65 sena) milli f'individwi żgħar (18-40 sena). Madankollu, il-half-life terminali ma tbiddlitx b'mod sinifikattiv. M'hemmx bżonn aġġustar ta' doža f'persuni akbar fl-età.

Eliminazzjoni

Irbesartan u il-metaboliti tiegħu jiġu eliminati permezz ta' sistemi biljari u renali. Wara l-ghoti ta' ^{14}C irbesartan jew mill-ħalq jew ġol-vini, madwar 20% tar-radjuattività toħroġ 'mal-awrina u l-kumplament 'mal-ippurgar. Inqas minn 2% tad-doża toħroġ fl-awrina bħala irbesartan mhux mibdul.

Popolazzjoni pedjatrika

Il-farmakokinetici ta' irbesartan kienu ikkalkulati fi 23 tifel u tifla bi pressjoni għolja wara l-ghoti ta' doža waħda jew aktar kuljum ta' irbesartan (2 mg/kg) sa doža massima ta' kuljum ta' 150 mg għal erba' ġimġħat. Minn dawn it-23 tifel u tifla, 21 setgħu jiġu evalwati għal taqbil ta' farmakokinetici ma' aduli (tnax-il tifel u tifla 'l fuq minn 12-il sena, disa' t-itfal ta' bejn 6 u 12-il sena). Ir-riżultati wrew li C_{\max} , AUC u r-rati ta' tnejħija setgħu jitqabblu ma' dawk osservati f'pazjenti aduli li jieħdu 150 mg irbesartan kuljum. Kienet osservata akkumulazzjoni limitata ta' irbesartan (18%) fil-plażma meta kienet ripetuta doža waħda kuljum.

Indeboliment renali

F'pazjenti b'indeboliment renali jew li qed jagħmlu l-emodijalisi, il-parametri farmakokinetici ta' irbesartan ma tbiddlux b'mod sinifikanti. Irbesartan ma jitneħħiex b'emodijalisi.

Indeboliment epatiku

F'pazjenti b'cirroži ħafifa għal moderata, il-parametri farmakokinetici ta' irbesartan ma jitbidlux b'mod sinifikanti.

Ma sarux studji f'pazjenti b'indeboliment epatiku sever.

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

Ma kienx hemm evidenza ta' tossiċità sistemika abnormali jew tossiċità fl-organu affettwat b'doži klinikament rilevanti. Fi studji mhux kliniči ta' sigurtà, doži għoljin ta' irbesartan (≥ 250 mg/kg/jum f'firien u ≥ 100 mg/kg/jum f'makakki) ikkawżaw tnaqqis fil-parametri taċ-ċelluli ħumor tad-demm (eritrociti, emoglobina, ematokrit). B'doži għoljin ħafna (≥ 500 mg/kg/jum) tibdil digenerattiv fil-kiewi (bħal nefrite interstizja, nefha tubulari, tubi basofiliċi, żidiet fil-konċentrazjonijiet fil-plażma 'tal-urea u krejatinina) gew stimulati b'irbesartan f'firien u f'makakki u huma meqjusa bħala sekondarji ghall-effetti ipotensivi tal-medċina li kkaġunat tnaqqis fil-perfużjoni renali. Barra minn hekk, irbesartan ikkaġuna iperplasja/ipertrrofija taċ-ċelluli ġukstagħomerulari (f'firien ≥ 90 mg/kg/jum, f'makakki ≥ 10 mg/kg/jum). Dan it-tibdil kollu kien ikkunsidrat li seħħ bl-azzjoni farmakoloġika ta' irbesartan. Għal doži terapewtiċi ta' irbesartan fil-bnedmin, ma jidhirx li l-iperplasja/ipertrrofija taċ-ċelluli renali ġukstagħomerulari għandha rilevanza.

Ma kienx hemm evidenza ta' mutaġenicità, klastoġenicità jew karċinoġenicità.

Il-fertilità u l-prestazzjoni riproduttiva ma ġewx affettwati fl-istudji ta' firien irġiel u nisa anki f'doži orali ta' irbesartan li jikkawżaw xi tossiċità parentali (minn 50 sa 650 mg/kg/kuljum), inkluż mortalità fl-ogħla doža. Ebda effett sinifikanti fuq in-numru ta' corpora lutea, impjanti, jew feti ħajjin ma gie osservat. Irbesartan ma affettwax is-sopravivenza, l-iżvilupp jew ir-riproduzzjoni tal-ferħ. Studji fl-animali jindikaw li irbesartan radjotikkettjat jiġi rilevat f'feti tal-firien u tal-fniek. Irbesartan jiġi eliminat fil-ħalib ta' firien li jkunu qeqħidin ireddgħu.

Studji fuq animali b'irbesartan urew effetti tossici li jgħaddu (żieda fil-formazzjoni tal-ħofor fil-pelvi renali, hydroureter, jew edema ta' taħt il-ġilda) fil-feti tal-firien, li ġew riżolvuti wara it-twelid. Fil-fniek, abort jew reassorbiment kmieni 'tal-embriju kienu innotati b'doži li kkaġunaw tossiċità sinifikanti fl-omm, li nkludew mwiet. Ma ġewx osservati effetti teratogeniċi fil-far u fil-fenek.

6. TAGħrif Farmaċewtiku

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Microcrystalline cellulose
Crocarmellose sodium
Lactose monohydrate
Magnesium stearate
Colloidal hydrated silica
Pregelatinised maize starch
Poloxamer 188

6.2 Inkompatibbiltajiet

Ma jgħoddx f'dan il-każ.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

3 snin.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 30°C.

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

Pakketti ta' 14-il pillola f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.

Pakketti ta' 28 pillola f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.

Pakketti ta' 56 pillola f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.

Pakketti ta' 98 pillola f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.

Pakketti ta' 56 x 1 pillola kull waħda f'folji perforati tal-PVC/PVDC/Aluminju ta' doža waħda.

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu meta jintrema

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

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

Zentiva k.s.

U kabelovny 130

102 37 Prague 10

Ir-Repubblika Čeka

8. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/06/376/001-005

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 19 ta' Jannar 2007

Data tal-ahħar tiġid: 20 ta' Jannar 2012

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

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

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Irbesartan Zentiva 150 mg pilloli.

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola fiha 150 mg irbesartan.

Eċċipjent b'effett magħruf: 30.75 mg ta' lactose monohydrate kull pillola.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Pillola.

Bajda għal offwajt, ibbuzzata fuq iż-żewġ naħat, ovali, b'qalb stampata fuq naħa waħda u n-numru 2772 imnaqqax fuq in-naħa l-oħra.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Irbesartan Zentiva hu indikat ghall-użu fl-adulti ghall-kura ghall-pressjoni għolja essenzjali. Hu indikat ukoll ghall-kura ghall-mard renali f'pazjenti adulti li għandhom pressjoni għolja u dijabete mellitus ta' tip 2 bħala parti mill-kura kontra il-pressjoni għolja (ara sezzjoni jiet 4.3, 4.4, 4.5 u 5.1).

4.2 Pożoġi u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożoġi

Id-doża li ġeneralment irrikmandata fil-bidu u ta' manteniment hija ta' 150 mg darba kuljum, 'mal-ikel jew mingħajru. Irbesartan Zentiva b'doża ta' 150 mg darba kuljum ġeneralment jipprovd kontroll aħjar matul l-24 siegħa ghall-pressjoni tad-demm minn 75 mg. Madankollu, doża ta' 75 mg fil-bidu tal-kura tista' tiġi kkonsidrata, speċjalment f'pazjenti fuq emodijalisi u anzjani 'il fuq minn 75 sena.

F'pazjenti li mhumiex ikkontrollati biżżejjed b'150 mg darba kuljum, id-doża ta' Irbesartan Zentiva tista' tiżdied għal 300 mg, jew jistgħu jiġu miżjudin mediciċini oħrajn ta' kontra l-pressjoni għolja. B'mod partikolari, iż-żjeda ta' dijuretku bħal hydrochlorothiazide ntwer li jkollha effett ta' tishħiħ ma' Irbesartan Zentiva (ara sezzjoni 4.5).

F'pazjenti li għandhom dijabete ta' tip 2 u jbatu minn pressjoni għolja, il-kura mogħtija fil-bidu hija ta' 150 mg ta' irbesartan darba kuljum u tiġi titrata għal 300 mg darba kuljum bħala l-aħjar doża ta' manteniment ippreferuta ghall-kura tal-mard renali (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4, 4.5 u 5.1).

Il-benefiċċju renali muri b' Irbesartan Zentiva f'pazjenti b'diċċeb ta' tip 2 li għandhom pressjoni għolja huwa bbażat fuq studji fejn irbesartan intuża flimkien ma' mediciċini oħra ta' kontra l-pressjoni għolja kif meħtieg, biex jintlaħaq il-livell mixtieq ta' pressjoni (ara sezzjoni jiet 4.3, 4.4, 4.5 u 5.1).

Popolazzjonijiet specjalji

Indeboliment renali

M'hemmx bżonn ta' aġġustament tad-doża f'pazjenti b'indeboliment renali. Wieħed għandu jikkonsidra doża inqas fil-bidu (75 mg) f'pazjenti li qed jagħmlu l-emodijalisi (ara sezzjoni 4.4).

Indeboliment epatiku

M'hemmx bżonn ta' aġġustament tad-doża f'pazjenti b'indeboliment epatiku ħafif għal moderat. Ghad m'hemmx esperjenza klinika f'pazjenti b'indeboliment epatiku sever.

Persuni akbar fl-età

Għalkemm għandha tīgħi ikkonsidrata li tinbeda l-kura b'doża fil-bidu ta' 75 mg f'pazjenti 'il fuq minn 75 sena, ġeneralment m'hemmx bżonn ta' aġġustament tad-doża f'persuni akbar fl-età.

Popolazzjoni pedjatrika

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' Irbesartan Zentiva fit-tfal ta' bejn 0 sa 18-il sena ma ġewx determinati s'issa. Dejta disponibbli hi deskritta fis-sezzjonijiet 4.8, 5.1 u 5.2 imma l-ebda rakkmandazzjoni fuq il-pożoloġija ma tista' tingħata.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Għal użu orali

4.3 Kontraindikazzjonijiet

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

It-tieni u t-tielet trimestru tat-tqala (ara sezzjonijiet 4.4 u 4.6).

L-użu fl-istess hin ta' Irbesartan Zentiva ma' prodotti li jkun fihom aliskiren hu kontraindikat f'pazjenti b'dijabete mellitus jew indeboliment tal-kliewi (rata ta' filtrazzjoni mill-glomeruli (GFR) < 60 ml/min/1.73 m²) (ara sezzjonijiet 4.5 u 5.1).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet ghall-użu

Tnaqqis fil-volum intravaskulari: pressjoni baxxa sintomatika, specjalment wara l-ewwel doża, tista' tinhass f'pazjenti li jbatu minn tnaqqis ta' volum u/jew ta' sodju minħabba terapija dijuretika qawwija, dieta ristretta mill-melh, dijarea jew rimettar. Dawn il-kondizzjonijiet għandhom jiġu kkoreġuti qabel tinbeda l-kura b' Irbesartan Zentiva.

Pressjoni għolja renovaskulari: hemm riskju ikbar ta' pressjoni baxxa severa u ta' insuffiċjenza renali meta pazjenti li għandhom stenosi bilaterali 'tal-arterja renali jew stenosi 'tal-arterja b'kilwa waħda taħdem, jiġi kkurati bi prodotti mediċinali li jaffettaw is-sistema renin-angiotensin-aldosterone. Għalkemm m'hemm xejn dokumentat li dan isir b' Irbesartan Zentiva, effetti simili għandhom ikunu antiċipati b'antagonisti tar-riċetturi angiotensin-II.

Indeboliment renali u trapjant tal-kliewi: meta Irbesartan Zentiva jintuża f'pazjenti b'indeboliment renali, hija irrikmandata osservanza perjodika tal-livelli tal-potassju u tal-krejatinina fis-serum. M'hemmx esperjenza fuq l-għoti ta' Irbesartan Zentiva lil pazjenti li reċentement kellhom trapjant tal-kliewi.

Pazjenti bi pressjoni għolja li għandhom dijabete ta' tip 2 u mard renali: l-effetti ta' irbesartan kemm fuq il-proċessi renali kif ukoll dawk kardjavaskulari ma kinux l-istess fis-settijiet tal-gruppi kollha, waqt analiżi li saret fl-istudju ma' pazjenti b'mard renali avvanzat. B'mod partikolari, dawn dehru inqas favorevoli f'nisa u f'individwi mhux bojod (ara sezzjoni 5.1).

Imblokk doppju tas-sistema tar-renin-angiotensin-aldosterone (RAAS - renin-angiotensin-aldosterone system): hemm evidenza li l-użu fl-istess hin ta' inibituri ta' ACE, imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II jew aliskiren iżid ir-riskju ta' pressjoni baxxa, iperkalimja u tnaqqis fil-funzjoni tal-kliewi (li jinkludi insuffiċjenza akuta tal-kliewi). Imblokk doppju ta' RAAS permezz tal-użu kombinat

ta' inibituri ta' ACE, imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II jew aliskiren għalhekk mhuwiex rakkomandat (ara sezzjonijiet 4.5 u 5.1). Jekk terapija b'imblokk doppju tkun ikkunsidrata li hi assolutament meħtieġa, din għandha ssir biss taħt is-superviżjoni ta' speċjalista u tkun suġġetta għal monitoraġġ frekwenti mill-qrib tal-funzjoni tal-kliewi, elettroliti u pressjoni tad-demm. Inhibituri ta' ACE u imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II m'għandhomx jintużaw fl-istess ħin f'pazjenti b'nefropatijsa dijabetika.

Ġiet irrapportata anġjoedema intestinali f'pazjenti ttrattati b'antagonisti tar-riċetturi tal-angjotensin II, inkluż irbesartan (ara sezzjoni 4.8). Dawn il-pazjenti kellhom uġiġi addominali, dardir, rimettar u dijarea. Is-sintomi għaddew wara l-waqfien tal-antagonisti tar-riċetturi tal-angjotensin II. Jekk tigi djanjostikata anġjoedema intestinali, irbesartan għandu jitwaqqaf u għandu jinbeda monitoraġġ jekk xieraq sakemm isseħħi riżoluzzjoni sħiħa tas-sintomi.

Iperkalimja: bħalma jiġi bi prodotti mediciinati oħra li jaffettaw is-sistema ta' renin-angiotensin-aldosterone, iperkalimja tista' sseħħi waqt il-kura b'Irbesartan Zentiva, speċjalment fil-preżenza t'indeboliment renali, proteinuria ovvja minħabba mard renali dovut għad-dijabete, u/jew insuffiċjenza tal-qalb. Huwa rrakkomandat monitoraġġ mill-qrib tal-potassju fis-serum f'pazjenti f'riskju (ara sezzjoni 4.5).

Ipogliċemija: Irbesartan Zentiva jista' jikkawża ipogliċemija, speċjalment f'pazjenti dijabetici. Wieħed għandu jikkunsidra monitoraġġ xieraq taz-zokkor fid-demm f'pazjenti ttrattati b'insulina jew antidiabetici; meta jkun indikat, jista' jkun hemm bżonn ta' aġġustament fid-doża tal-insulina jew tal-antidiabetici (ara sezzjoni 4.5).

Lithium: it-taħlit ta' litju u Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkomandat (ara sezzjoni 4.5).

Stenosi tal-valv mitrali u aortiku, kardjomiopatija ipertrofika ostruttiva: bħal fil-każ ta' vasodilaturi oħra, attenzjoni speċjali hija indikata f'pazjenti li jibtu minn stenosi tal-valv mitrali u aortiku jew kardjomiopatija ipertrofika ostruttiva.

Aldosteronizmu primarju: pazjenti b'aldosteronizmu primarju generalment ma jirrispondux għal prodotti mediciinati ta' kontra l-pressjoni għolja li jaħdnu billi jimpedixxu s-sistema renin-angiotensin. Għalhekk, l-użu ta' Irbesartan Zentiva mhuwiex irrikmandat.

Generali: f'pazjenti li għandhom it-ton vaskulari u l-funzjoni renali tagħhom jiddependu l-aktar mill-attività tas-sistema renin-angiotensin-aldosterone (p.e. pazjenti li jibtu minn insuffiċjenza tal-qalb konġestiva jew mard renali, inkluż stenosi tal-arterja renali), il-kura b'inhibituri ta' enzimi li jikkonvertu angiotensin jew antagonisti tar-riċetturi t'angiotensin-II li jaffettaw din is-sistema ġew assoċjati ma' pressjoni baxxa akuta, azotemja, oligurja, jew raramment insuffiċjenza akuta renali (ara sezzjoni 4.5). Bħal ma jiġi b'kull mediciina kontra il-pressjoni għolja, it-tnaqqis eċċessiv ta' pressjoni f'pazjenti li jibtu minn kardjopatija iskemika jew minn mard kardjavaskulari iskemiku jista' jwassal għal infart mijokardijaku jew għal attakk ta' puplesija.

Kif osservat f'inhibituri ta' enzimi li jikkonvertu angiotensin, irbesartan u l-antagonisti ta' angiotensin l-oħrajn huma apparentament inqas effettivi biex iniżżlu l-pressjoni f'nies suwed milli f'dawk li mhumiex suwed, possibilment minħabba li hemm prevelanza ogħla ta' renin baxx f'popolazzjoni ta' razza sewda bi pressjoni għolja (ara sezzjoni 5.1).

Tqala: antagonisti tar-riċettur ta' angiotensin II ma għandhomx jinbdew matul it-tqala. Sakemm terapija b'AIIRA ma tkun qed jippejja minn u minn qiegħi, il-pazjenti li jkunu qiegħdin jippjanaw li johorġu tqal għandhom jinqalbu għal trattamenti ta' kontra pressjoni għolja alternativi li għandhom profil ta' sigurtà stabilit sabiex jintużaw waqt it-tqala. Meta tigi ddianjostikata tqala, trattament b'AIIRAs għandu jitwaqqaf minnufih, u jekk xieraq, għandha tinbeda terapija alternattiva (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.6).

Popolazzjoni pedjatrika: irbesartan ġie studjat f'popolazzjonijiet ta' tfal bejn is-6 snin u s-16-il sena imma it-tagħrif kurrenti mhuwiex bżżejjed biex jappoġġja estensjoni 'tal-użu fuq tfal sakemm ikun hemm aktar tagħrif disponibbli (ara sezzjonijiet 4.8, 5.1 u 5.2).

Eċċipjenti:

Lactose: pazjenti li għandhom problemi ereditarji rari ta' intolleranza għall-galactose, nuqqas totali ta' lactase jew malassorbiment tal-glucose-galactose m'għandhomx jieħdu din il-mediċina.

Sodium: Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola, jiġifieri essenzjalment 'hieles mis-sodium'.

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

Dijuretiċi u mediċini oħra kontra l-pressjoni għolja: mediċini oħra kontra l-pressjoni għolja jistgħu jżidu l-effetti ta' tnaqqis fil-pressjoni ta' irbesartan; madankollu Irbesartan Zentiva ingħata mingħajr periklu ma' mediċini oħra ta' kontra l-pressjoni għolja, bħal beta-blockers, imblokkaturi tal-kanali ta' calcium li jaħdnu fit-tul, u dijuretiċi thiazides. Kura li ssir qabel b'dozi għoljin ta' dijuretiċi tista' tirriżulta f'nuqqas fil-volum u riskju ta' pressjoni baxxa meta tinbeda l-kura b'Irbesartan Zentiva (ara sezzjoni 4.4).

Prodotti li fihom aliskiren jew inibituri ta' ACE: dejta minn provi kliniči wrriet li imblokk doppju tas-sistema renin-angiotensin-aldosterone (RAAS) permezz tal-użu kombinat ta' inibituri ta' ACE, imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II jew aliskiren, hu assoċjat ma' frekwenza ogħla ta' avvenimenti avversi bħal pressjoni baxxa, iperkalimja u tnaqqis fil-funzjoni tal-kliewi (li jinkludi insuffiċjenza akuta tal-kliewi) meta mqabbel mal-użu ta' sustanza waħda li taġixxi fuq RAAS (ara sezzjoni 4.3, 4.4 u 5.1).

Supplimenti tal-potassium u dijuretiċi potassium-sparing: ibbażat fuq l-esperjenza bl-użu ta' prodotti mediċinali oħra li jaffettwaw lis-sistema ta' renin-angiotensin, l-użu konkomitanti ta' dijuretiċi potassium-sparing, supplimenti tal-potassium, sostituti tal-melħ li fihom il-potassium jew prodotti mediċinali oħra li jżidu il-livelli tal-potassium fis-serum (eż. heparina) jistgħu jwasslu għal židiet tal-potassium fis-serum u, għalhekk, mħumiex irrikmandati (ara sezzjoni 4.4).

Lithium: żidiet riversibbli tal-konċentrazzjonijiet u tossiċità ta' lithium fis-serum ġew irrapportati waqt l-amministrazzjoni konkomitanti ta' lithium ma' inibituri ta' enzimi li jikkonvertu angiotensin. Effetti simili ġew irrapportati rarament hafna b'irbesartan s'issa. Għaldaqstant, din it-tahlita mhix rakkomandata (ara sezzjoni 4.4). Jekk tinhass il-ħtieġa ta' din il-kombinazzjoni, monitoraġġ b'attenzjoni tal-livelli tal-lithium fis-serum hija irrikmandata.

Mediċini anti-infjammatorji mhux steriodi: meta jingħataw antagonisti ta' angiotensin II flimkien ma' mediċini anti-infjammatorji mhux steriodi (i.e. inibituri COX-2 selettivi, acetylsalicylic acid (> 3 g/kuljum) u NSAIDs mhux selettivi), jista' jkun hemm attenwazzjoni tal-effett kontra l-pressjoni għolja.

Bħalma jseħħ bl-inibituri ACE, l-użu konkomitanti ta' antagonist ta' angiotensin II u NSAIDs jista' jirriżulta f'żjieda fir-riskju li teħżien il-funzjoni renali, inklūza l-possibbiltà ta' insuffiċjenza renali akuta, u żjeda fil-potassium fis-serum, speċjalment f'pazjenti li digħi kellhom funzjoni renali bagħtuta. It-tahlita għandha tintuża b'attenzjoni speċjalment fl-anzjani. Il-pazjenti għandhom ikunu idrati bżżejjed u għandha tingħata kunsiderazzjoni għall-monitoraġġ tal-funzjoni renali wara li tinbeda kura konkomitanti, u kull ċertu żmien wara.

Repaglinide: irbesartan għandu l-potenzjal li jinibixxi OATP1B1. F'studju kliniku, ġie rrapporat li irbesartan żied is-C_{max} u l-AUC ta' repaglinide (sustrat ta' OATP1B1) b'1.8 darbiet u b'1.3 darbiet, rispettivament, meta ġie mogħti siegħa qabel repaglinide. F'studju iehor, ma ġiet irrapportata ebda interazzjoni farmakokinetika rilevanti meta ż-żewġ mediċini nghataw flimkien. Għalhekk,

aġġustament fid-doża ta' trattament antidiabetiku bħal repaglinide jista' jkun meħtieg (ara sezzjoni 4.4).

Aktar informazzjoni dwar l-interazzjonijiet ta' irbesartan: fi studji kliniči, il-farmakokinetika ta' irbesartan mhix affettwata minn hydrochlorothiazide. Irbesartan jiġi metabolizzat prinċipalment b'CYP2C9 u b'mod inqas estensiv b'glukoronidazzjoni. Ma kinux osservati interazzjonijiet farmakokinetici jew farmakodinamiċi sinifikanti meta irbesartan ingħata flimkien ma' warfarina, prodott mediciċinali metabolizzat minn CYP2C9. Ma ġewx evalwati l-effetti ta' indutturi ta' CYP2C9 bħal rifampicin fuq il-farmakokinetiċi t'irbesartan. Il-farmakokinetika ta' digoxin ma tħiblhx bit-teħid flimkien ma' irbesartan.

4.6 Fertility, tqala u treddiġħ

Tqala

L-użu ta' AIIRAs mhuwiex rakkomandat matul l-ewwel tliet xhur tat-tqala (ara sezzjoni 4.4). L-użu ta' AIIRAs huwa kontra-indikat matul it-tieni u t-tielet trimestri tat-tqala (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.4).

Evidenza epidemjoloġika dwar ir-riskju tat-teragħoċità wara espożizzjoni għal inhibituri ACE matul l-ewwel tliet xhur tat-tqala ma kienitx konkluressiva; madankollu, żieda żgħira fir-riskju ma tistax tiġi eskluża. Filwaqt li ma hemm ebda data epidemjoloġika dwar ir-riskji b'Inhibituri ta' Reċetturi ta' Angiotensin II (AIIRAs), jistgħu jeżistu riskji simili għal din il-klassi ta' mediciċini. Sakemm terapija AIIRA kontinwa mhijiex meqjusa essenzjali, il-pazjenti li jkunu qeqħdin jippjanaw li johorġu tqal għandhom jinqalbu għal trattamenti alternattivi ta' kontra l-pressjoni għolja li għandhom profil ta' sigurtà stabilit għal użu waqt tqala. Meta tiġi dijanjostikata tqala, trattament b' AIIRAs għandu jitwaqqaf minnufih, u, jekk xieraq, għandha tinbeda terapija alternattiva.

Espożizzjoni għal terapija AIIRA matul it-tieni u t-tielet trimestri hija magħrufa li twassal għal tosсиċità tal-fetu uman (tnaqqis fil-funzjoni tal-kliewi, oligohydramnios, tnaqqis fl-ossifikazzjoni tal-ġħadam tar-ras) u tosсиċità neonatali (nuqqas fil-funzjoni tal-kliewi, pressjoni baxxa, iperkalemija) (Ara sezzjoni 5.3).

Jekk seħħet espożizzjoni ghall-AIIRAs mit-tieni trimestru tat-tqala, huwa rrakkomandat kontroll bl-ultrasound tal-funzjoni renali u tal-kranju.

Trabi li ommijethom hadu AIIRAs għandhom jiġu osservati mill-qrib għal pressjoni baxxa (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.4).

Treddiġħ:

Minħabba li m'hemm l-ebda informazzjoni disponibbli dwar l-użu ta' Irbesartan Zentiva waqt il-perjodu ta' treddiġħ, Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkomandat u kuri alternattivi li għandhom profili tas-sigurtà stabiliti ahjar waqt it-treddiġħ huma preferibbli, speċjalment meta omm tkun treddha' tarbija tat-tweld jew tarbija li twieldet qabel iż-żmien.

Mhux magħruf jekk irbesartan jew il-metaboliti tiegħu jiġi eliminati mill-ħalib tas-sider tal-bniedem. Dejta farmakodinamika / tossikologika fil-firien uriet li kien hemm eliminazzjoni ta' irbesartan jew il-metaboliti tiegħu fil-ħalib tas-sider (għad-dettalji ara 5.3).

Fertility

Irbesartan ma kellu ebda effett fuq il-fertility ta' firien ikkurati u fuq il-frieħ tagħhom sal-livelli tad-doża li jagħtu bidu għall-ewwel sinjali ta' tosсиċità parentali (ara sezzjoni 5.3).

4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni

Fuq il-baži tal-karatteristici farmakodinamiči tiegħu, irbesartan aktarx ma jaffettwax il-kapaċită li ssuq u thaddem magni. Waqt is-sewqan jew thaddim ta' magni, wieħed għandu jżomm f'moħħu li xi kultant jista' jħoss xi sturdament jew għeja waqt kura kontra l-pressjoni għolja.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Fi studji kliniči kkontrollati bi plaċebo f'pazjenti bi pressjoni għolja, l-inċidenza totali ta' effetti avversi ma kinetx differenti bejn dawk li ħadu irbesartan (56.2%) u l-grupp li ha l-plaċebo (56.5%). Twaqqif minħabba xi effetti avversi kliniči jew tal-laboratorju kienu inqas frekwenti fil-pazjenti kkurati b'irbesartan (3.3%) milli fil-pazjenti kkurati bil-plaċebo (4.5%). L-inċidenza ta' effetti avversi ma kinetx relatata mad-doża (doža li nghat替 fil-firxa rrikmandata), sess, età, razza, jew mat-tul tal-kura.

F'pazjenti dijabetici bi pressjoni għolja b'mikroalbuminuria u funzjoni normali tal-kliewi, sturdament ortostatiku u pressjoni baxxa ortostatika gew irrapportati f'0.5% tal-pazjenti (jiġifieri mhux komuni) iżda iż-żed milli fil-grupp tal-plaċebo.

It-tabella li ġejja tippreżenta r-reazzjonijiet avversi tal-mediċina li ġew irrapportati fi provi kliniči kkontrollati bi plaċebo li fihom 1,965 pazjent bi pressjoni għolja rċevew irbesartan. It-termini mmarkati bi stilla (*) jirreferu għar-reazzjonijiet avversi li ġew irrapportati b'mod addizzjonali f'> 2% tal-pazjenti dijabetici bi pressjoni għolja b'insuffiċjenza renali kronika u proteinurja čara u iż-żed milli fil-grupp tal-plaċebo.

Il-frekwenza 'tal-effetti avversi msemmija hawn taħt hija definita bl-użu ta' din il-konvenzjoni: komuni ħafna ($\geq 1/10$); komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$); mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa $< 1/100$); rari ($\geq 1/10,000$ sa $< 1/1,000$); rari ħafna ($< 1/10,000$). F'kull sejjoni ta' frekwenza, l-effetti mhux mixtieqa għandhom jitniżżlu skont is-serjetà tagħhom. L-effetti li huma l-aktar serji għandhom jitniżżlu l-ewwel, segwiti minn dawk anqas serji.

Reazzjonijiet avversi rrapportati b'mod addizzjonali mill-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq huma wkoll elenkti. Dawn ir-reazzjonijiet avversi huma derivati minn rapporti spontanji.

Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika

Mhux magħrufa: anemija, tromboċitopenija

Disturbi tas-sistema immuni

Mhux magħrufa: reazzjonijiet ta' sensitività eċċessiva bħal angħoedema, raxx, urtikarja, reazzjoni anafilattika, xokk anafilattiku

Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni

Mhux magħrufa: iperkalemija, ipogliċemija

Disturbi fis-sistema nervuža

Komuni: sturdament, sturdament ortostatiku*

Mhux magħrufa: mejt, uġiġi ta' ras

Disturbi fil-widnejn u fis-sistema labirintika

Mhux magħrufa: tinnite

Disturbi fil-qalb

Mhux komuni: takikardija

Disturbi vaskulari

Komuni: pressjoni baxxa ortostatika *

Mhux komuni: fwawwar

Disturbi respiratorji, toraciċi u medjastinali

Mhux komuni: sogħla

Disturbi gastro-intestinali

Komuni: dardir/rimettar

Mhux komuni: dijarea, dispepsja/ħruq fl-istonku

Rari: anġjoedema intestinali

Mhux magħrufa: indeboliment fis-sens tat-togħma

Disturbi fil-fwied u fil-marrara

Mhux komuni: suffejra

Mhux magħrufa: epatite, funzjoni anormali tal-fwied

Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda

Mhux magħrufa: vaskulite lewkoċitoklastika

Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi

Komuni: uġiġħi muskolu-skeletriċi*

Mhux magħrufa: artralġja, mijalġja (f'xi każijiet assoċjata ma' żieda fil-livelli ta' creatine kinase fil-plażma), bugħawwieg fil-muskoli

Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja

Mhux magħrufa: funzjoni indebolita tal-kliewi li tinkludi każijiet ta' insuffiċjenza tal-kliewi f'pazjenti li jinsabu f'riskju (ara sezzjoni 4.4)

Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider

Mhux komuni: disfunzjoni sesswali

Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata

Komuni: għeja

Mhux komuni: uġiġħi fis-sider

Investigazzjonijiet

Komuni ħafna: Iperkalimja* ġrat iktar frekwenti f'pazjenti dijabetiċi ikkurati b'irbesartan milli bil-plaċebo. F'pazjenti dijabetiċi bi pressjoni għolja b'mikroalbuminurja u b'funzjoni renali normali, iperkalimja ($\geq 5.5\text{mEq/L}$) ġrat f'29.4% (jigifieri komuni ħafna) tal-pazjenti fil-grupp li hadu 300 mg ta' irbesartan u fi 22% tal-pazjenti fil-grupp tal-plaċebo. F'pazjenti dijabetiċi bi pressjoni għolja b'insuffiċjenza renali kronika u bi proteinuria li tidher, iperkalimja ($\geq 5.5\text{ mEq/L}$) ġrat f'46.3% tal-pazjenti fil-grupp ta' irbesartan u f'26.3% tal-pazjenti fil-grupp tal-plaċebo.

Komuni: židiet sinifikanti tal-krejatina kinazi fil-plażma ġew osservati frekwentement (1.7%) f'individwi li hadu l-kura b'irbesartan. L-ebda židiet minn dawn ma ġew assoċjati ma' episodji muskolu-skeletriċi li jistgħu jiġu identifikati klinikament.

F'1.7% tal-pazjenti bi pressjoni għolja b'mard dijabetiku avanzat renali kkurati b'irbesartan, kien osservat tnaqqis fl-emoglobin*, li ma kienx klinikament sinifikanti.

Popolazzjoni pedjatrika

Fi prova li fiha l-parteċipanti ntagħżlu b'mod każwali ta' 318-il tifel u tifla bi pressjoni għolja u adoloxxenti ta' bejn is-6 u s-16-il sena, dawn ir-reazzjonijiet avversi li ġejjin ġraw fil-faċċi double-blind mifruxa fuq tliet ġimħat: uġiġħi ta' ras (7.9%), pressjoni baxxa (2.2%), sturdament (1.9%), sogħla (0.9%). Fil-perjodu ta' 26 ġimħa ta' din il-prova open-label, l-aktar anomaliji frekwenti tal-laboratorju li ġew osservati kienu židiet fil-kreatina (6.5%) u valuri għoljin ta' CK fi 2% tat-tfal riċevituri.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

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

4.9 Doža eċċessiva

Esperjenza f'adulti esposti għal doži sa 900 mg/jum għal 8 ġimħat ma uriet ebda tossiċità. L-iktar manifestazzjonijiet probabbli ta' doža eċċessiva huma mistennija li jkunu pressjoni baxxa, u takikardja; bradikardja tista' wkoll tiġi ikkaġunata minn doža eċċessiva. M'hemmx biżżejjed informazzjoni speċifika disponibbli fuq il-kura tad-doža eċċessiva b'Irbesartan Zentiva. Il-pazjent għandu jkun osservat mill-vičin u l-kura għandha tkun sintomatika u ta' għajnejha. Miżuri issuġġeriti jinkludu induzzjoni tar-rimettar u/ jew tal-ħasil gastriku. Il-faħam attivat jista' jkun utli fi trattament ta' doža eċċessiva. Irbesartan ma jitneħħiex b'emodijlasi.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Antagonisti ta' angiotensin-II, sempliċi, Kodiċi ATC : C09C A04.

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Irbesartan huwa antagonista qawwi, attiv mill-ħalq, antagonista selettiv tar-riċettur angiotensin-II (tip AT₁). Huwa mistenni li jimbllokka l-azzjonijiet kollha ta' angiotensin-II medjati mir-riċettur AT₁, mingħajr m'għandu x'jaqsam mal-origini jew rottu ta' sintesi tal-angiotensin-II. L-antagoniżmu selettiv tar-riċetturi ta' angiotensin-II (AT₁) jirriżulta f'żidiet fil-livelli fil-plaźma ta' renin u fil-livelli ta' angiotensin-II u fi tnaqqis fil-konċentrazzjoni tal-plaźma aldosterone. Il-livelli tal-potassium fis-serum mhumiex affettwati b'mod sinifikanti minn irbesartan waħdu fid-doži rrikmandati. Irbesartan ma jimpedixx ACE (kininase-II), enzima li tiġġenera angiotensin-II u tiddiżżintegra ukoll il-bradikinina f'metaboliti inattivi. Irbesartan m'għandux bżonn ta' attivazzjoni metabolika biex ikun attiv.

Effikaċċja klinika

Pressjoni għolja

Irbesartan iniżżel il-pressjoni b'tibdil minimali fir-rata tat-taħbit tal-qalb. It-naqqis fil-pressjoni huwa relatav mad-doža ta' darba kuljum fid-doža tal-ġurnata b'tendenza li tilhaq plateau b'doži 'il fuq minn 300 mg. Doži ta' 150-300 mg darba kuljum iniżżlu il-pressjoni meħudha meta pazjent ikun mindud jew bil-qiegħda (i.e. 24 siegħa wara id-doža) b'medja ta' 8-13/5-8 mm Hg (sistolika/dijastolika) aktar milli minn dawk bil-plaċebo.

L-ogħla tnaqqis fil-pressjoni jseħħi fi żmien 3-6 sigħat wara li jingħata u l-effett tat-tnaqqis tal-pressjoni jinżamm mill-inqas għal 24 siegħa. F'24 siegħa it-tnaqqis tal-pressjoni kien 60%-70% 'tal-ogħla rispons fid-diastolika u sistolika bid-doži rrikmandati. Doža darba kuljum ta' 150 mg tat-respons fl-inqas livell u dak medju ta' 24 siegħa simili għad-doža li tingħata darbtejn kuljum bl-istess total tad-doža.

L-effett li għandu Irbesartan Zentiva li jbaxxi l-pressjoni jidher fi żmien 1-2 ġimħat, bl-effett massimu jseħħi f'4-6 ġimħat wara li tinbeda t-terapija. L-effetti kontra l-pressjoni għolja jibqgħu jinżammu waqt kura fit-tul. Wara li titwaqqaf it-terapija, il-pressjoni gradwalment tirritorna lejn il-linjal bażi. Ma ġiet osservata ebda rebound ta' pressjoni għolja.

L-effetti ta' irbesartan u dijureticì tat-tip thiazide li jniżżlu il-pressjoni huma addittivi. F'pazjenti li mhux ikkontrollati sew b'irbesartan waħdu, iż-żieda ta' doža baxxa ta' hydrochlorothiazide (12.5 mg) ma' irbesartan darba kuljum tirriżulta fi tnaqqis aktar tal-pressjoni fl-inqas livell ta' 7-10/3-6 mm/Hg (sistolika/dijastolika) aġġustata għall-plaċebo.

L-effikaċja ta' Irbesartan Zentiva ma hijex influwenzata bl-età jew sess. Bhal fil-kaži ta' prodotti mediciinali ohra li jaffettaw is-sistema renin-angiotensin, pazjenti suwed bi pressjoni għolja wrew ferm inqas respons għal monoterapija b'irbesartan. Meta irbesartan ingħata flimkien ma' doža baxxa ta' hydrochlorothiazide (p.e. 12.5 mg kuljum), ir-respons anti-ipertensiv f'pazjenti suwed jilhaq lil dak f'pazjenti bojod.

M'hemmx effett ta' importanza klinika fil-livelli tal-uric acid fis-serum jew fil-hruġ tal-uric acid 'malawrina.

Popolazzjoni pedjatrika

Tnaqqis tal-pressjoni tad-demm b'0.5 mg/kg (baxx), 1.5 mg/kg (medju) u 4.5 mg/kg (gholi) livelli mixtieqa ddożati ta' irbesartan kien evalwati fi 318-il tifel u tifla u adoloxxenti ta' bejn is-6 u s-16-il sena bi pressjoni għolja jew f'riskju (dijabetiċi, passat ta' pressjoni għolja fil-familja) fuq perjodu ta' tliet ġimġħat. Fl-ahħar tat-tliet ġimġħat it-taqqis medju mill-linjal bażi fil-varjabbli primarju ta' effikaċja, il-pressjoni tad-demm sistolika meħuda meta pazjent ikun bil-qiegħda (SeSBP) kienet 11.7 mmHg (doža baxxa), 9.3 mmHg (doža medja), 13.2 mmHg (doža għolja). L-ebda differenza sinifikanti ma kienet tidher bejn dawn id-doži. Il-bidla medja aġġustata fil-pressjoni tad-demm diastolika meħuda meta pazjent ikun bil-qiegħda (SeDBP) kienet kif ġej: 3.8 mmHg (doža baxxa), 3.2 mmHg (doža medja), 5.6 mmHg (doža għolja). Fuq il-perjodu tal-ġimġħtejn ta' wara fejn il-pazjenti ġew re-randomised jew għal prodott mediciinali attiv jew għal plaċebo, il-pazjenti fuq plaċebo kellhom židiet ta' 2.4 u 2.0 mmHg fis-SeSBP u SeDBP meta mqabbla ma' bidliet rispettivi ta' +0.1 u -0.3 mmHg f'dawk fuq id-doži kollha ta' irbesartan (ara sezzjoni 4.2).

Pressjoni għolja u dijabete tip 2 b'mard renali

L-istudju "Irbesartan u n-Nefropatija bid-Diabete (IDNT)" juri li irbesartan inaqqsas il-progressjoni tal-mard renali fil-pazjenti b'insuffiċjenza renali kronika u b'proteinuria li tidher. IDNT kienet prova double blind, ikkontrollata, ta' morbožità u mortalità li qabblet Irbesartan Zentiva, amlodipine u plaċebo. F'1,715-il pazjent bi pressjoni għolja u b'dijabete tip 2, proteinuria $\geq 900 \text{ mg/jum}$ u krejatinina fis-serum li tvarja minn 1.0-3.0 mg/dl, ġew eżaminati l-effetti fit-tul (medja ta' 2.6 sena) ta' Irbesartan Zentiva fuq l-avvanz ta' mard renali u l-kawżi kollha ta' mortalità. Il-pazjenti ngħataw doža aġġustata minn 75 mg għal doža ta' manteniment ta' 300 mg ta' Irbesartan Zentiva, minn 2.5 mg għal 10 mg ta' amlodipine, jew plaċebo skont kemm felhu. Il-pazjenti fil-gruppi ta' kura kollha tipikament irċevew bejn 2 u 4 medicini kontra l-pressjoni għolja (p.e. dijureticī, beta blockers, alpha blockers) biex laħqu il-livell imfassal minn qabel ta' pressjoni ta' $\leq 135/85 \text{ mmHg}$ jew tnaqqis ta' 10 mmHg fil-pressjoni sistolika jekk il-linjal bażi kienet $> 160 \text{ mmHg}$. Sittin fil-mija (60%) ta' pazjenti fil-grupp tal-plaċebo leħqu dan it-target tal-pressjoni filwaqt li din il-figura kienet 76% u 78% fil-gruppi t'irbesartan u amlodipine rispettivament. Irbesartan b'mod sinifikattiv naqqas ir-riskju relativ fl-endpoint primarju kombinat fejn il-krejatinina fis-serum tirdoppja, mard renali fl-ahħar stadju (ESRD) jew mortalità mill-kawżi kollha. Madwar 33% tal-pazjenti fil-grupp t'irbesartan laħqu l-endpoint primarju renali kompost mqabbel ma' 39% u 41% fil-gruppi tal-plaċebo u amlodipine [20% tnaqqis relativ tar-riskju kontra l-plaċebo ($p = 0.024$) u 23% tnaqqis relativ tar-riskju mqabbel ma' amlodipine ($p = 0.006$)]. Meta il-komponenti individwal i-tal-endpoint primarju ġew analiżżati, l-ebda effett fil-mortalità mill-kawżi kollha ma gie osservat, fil-waqt li tendenza positiva fit-taqqis f'ESRD u tnaqqis sinifikanti fil-krejatinina fis-serum milli tirdoppja ġew osservati.

Sotto gruppi ta' sess, razza, età, tul tad-dijabete, l-linjal bażi tal-pressjoni, krejatinina fis-serum, u rata ta' tneħħija t'albumina ġew assessjati għall-effett tal-kura. Fis-sotto gruppi tan-nisa u ta' dawk ta' razza sewda li irrappreżentaw 32% u 26% rispettivament tal-popolazzjoni kollha li ħadet sehem fl-istudju, ma deherx beneficiċju renali, għalkemm l-intervalli ta' kunkfidenza ma jeskluduhx. Għall-endpoint sekondarju ta' każijiet kardjovaskulari fatali u mhux fatali, ma kienx hemm differenza bejn it-tlett gruppi tal-pazjenti fil-popolazzjoni totali, għalkemm incidenza akbar ta' MI mhux fatali għet murija f'nisa u incidenza inqas ta' MI mhux fatali ġiet murija f'irġiel fil-grupp t'irbesartan kontra l-

grupp ibbażat fuq il-plačebo. Kien hemm žieda fl-inċidenza ta' MI mhux fatali u puplesja f'nisa fil-grupp bil-kura fuq l-irbesartan meta mqabbel mal-grupp bil-kura ibbażata fuq amlodipine, waqt li l-ammissjoni fl-isptar minħabba kollass tal-qalb naqset fil-popolazzjoni kollha. Madankollu, spiegazzjoni xierqa għal dawn is-sejbiet fin-nisa għadha ma ġietx identifikata.

L-istudju ta' "L-effetti ta' Irbesartan fuq il-Mikroalbuminuria fil-Pazjenti bi Pressjoni Għolja b'Tip 2 ta' Diabete Mellitus (IRMA)" juri li irbesartan 300 mg jittardja il-progressjoni għal proteinuria li tidher f'pazjenti b'mikroalbuminuria. IRMA 2 kien studju double blind ikkontrollat bil-plačebo ta' morbožitā f'590 pazjenti b'tip 2 ta' dijabete, mikroalbuminuria (30-300 mg/jum) u funzjoni renali normali (krejatinina fis-serum $\leq 1.5 \text{ mg/dl}$ fl-irġiel u $< 1.1 \text{ mg/dl}$ fin-nisa). L-istudju eżamina l-effetti fit-tul (sentejn) ta' Irbesartan Zentiva fuq il-progressjoni għal proteinuria klinikali (li tidher) (ir-rata ta' tneħħija t'albumina 'mal-urina (UAER) $> 300 \text{ mg/jum}$, u żjeda f' UAER 'tal-inqas 30% mill-linja baži). L-ghan predefinit kien għall-pressjoni ta' $\leq 135/85 \text{ mmHg}$. Mediċini kontra l-pressjoni għolja addizzjonali (li jeskludu inibituri t'ACE, antagonisti tar-riċetturi angiotensin-II u dihydropyridine calcium blockers) ġew miżjud skont il-ħtieġa biex iġħinu fl-il-huq ta' l-ghan tal-pressjoni. Waqt li pressjoni simili ġiet milħuqa fil-gruppi kollha tal-kura, inqas individwi fil-grupp t'irbesartan 300 mg (5.2%) minn dawk bil-placebo (14.9%) jew fil-grupp t'irbesartan 150 mg (9.7%) laħqu l-endpoint ta' proteinuria li tidher, li jfisser 70% ta' tnaqqis fir-risku relativ meta mqabbel mal-plačebo ($p = 0.0004$) għal doża l-ghanja. Titjib fl-istess hin fir-rata tal-filtrazzjoni glomerulari (GFR) ma ġiex osservat waqt l-ewwel tlett xħur tal-kura. Id-dewmien fil-progressjoni għal proteinuria klinika kien evidenti kmieni sa minn tlett xħur u baqa' għal iktar minn perjodu ta' 2 snin. Rigressjoni għal albuminuria normali ($< 30 \text{ mg/jum}$) kienet iktar frekwenti fil-grupp ta' Irbesartan Zentiva 300 mg (34%) milli fil-grupp tal-plačebo (21%).

Imblokk doppu tas-sistema tar-renin-angiotensin-aldosterone (RAAS)

Żewġ provi kbar, ikkontrollati, li fihom il-partecipanti ntghażlu b'mod każwali (ONTARGET (ONgoing Telmisartan Alone and in combination with Ramipril Global Endpoint Trial) u VA NEPHRON-D (The Veterans Affairs Nephropathy in Diabetes)) eżaminaw l-użu tal-kombinazzjoni ta' inibituri ta' ACE flimkien ma' imblokkatur tar-riċetturi ta' angiotensin II.

ONTARGET kien studju li twettaq f'pazjenti bi storja medika ta' mard kardiovaskulari jew cerebrovaskulari, jew dijabete mellitus tip 2 akkumpanjat minn evidenza ta' ħsara fl-organu aħħari. VA NEPHRON-D kien studju li twettaq f'pazjenti b'diċċab mellitus tip 2 u nefropatija diabetika.

Dawn l-istudji ma wrew l-ebda effett ta' beneficiċju sinifikanti fuq ir-riżultati renali u/jew kardiovaskulari u l-mortalità, filwaqt li ġiet osservata žieda fir-riskju ta' iperkalimja, ħsara akuta fil-kliewi u/jew pressjoni baxxa meta mqabbla ma' monoterapija. Minħabba l-kwalitajiet farmakodinamiċi simili tagħhom, dawn ir-riżultati huma rilevanti wkoll għal inibituri ta' ACE u imblokkatur tar-riċetturi ta' angiotensin II oħrajn.

Għalhekk, inibituri ta' ACE u imblokkatur tar-riċetturi ta' angiotensin II m'għandhomx jintużaw fl-istess hin f'pazjenti b'nefropatija diabetika.

ALITUDE (Aliskiren Trial in Type 2 Diabetes Using Cardiovascular and Renal Disease Endpoints) kien studju maħsub biex jittestja l-benefiċċju li jiżidied aliskiren ma' terapija standard ta' inibituri ta' ACE jew imblokkatur tar-riċetturi ta' angiotensin II f'pazjenti b'diċċab mellitus tip 2 u mard kroniku tal-kliewi, mard kardiovaskulari, jew it-tnejn. L-istudju twaqqaqf kmieni minħabba žieda fir-riskju ta' riżultati avversi. Mewt kardiovaskulari u puplesja t-tnejn kienu numerikament iktar frekwenti fil-grupp ta' aliskiren milli fil-grupp tal-plačebo, u avvenimenti avversi u avvenimenti avversi serji ta' interessa (iperkalimja, pressjoni baxxa u disfunzjoni tal-kliewi) ġew irrappurtati b'mod iktar frekwenti fil-grupp ta' aliskiren milli fil-grupp tal-plačebo.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Assorbiment

Wara li jingħata mill-ħalq, irbesartan jiġi assorbit sew: studji ta' bijoddisponibiltà assoluta urew valuri ta' madwar 60%-80%. It-tehid 'tal-ikel konkomitanti ma jaffettwax b'mod sinifikkativ il-bijoddisponibiltà t' irbesartan.

Distribuzzjoni

L-irbit mal-proteini tal-plażma kien madwar 96%, b'irbit neglīgibbli ma' komponenti cellulari tad-demm. Il-volum ta' distribuzzjoni huwa 53-93 litru.

Bijotrasformazzjoni

Wara l-ghoti ta' ^{14}C irbesartan mill-ħalq jew ġol-vini, 80-85% tar-radjuattività li tiċċirkola fil-plażma hi attribwita għal irbesartan mhux mibdul. Irbesartan jiġi metabolizzat bil-fwied permezz tal-konjugazzjoni ma' glucoronide u ta' ossidazjoni. Il-metabolit l-iktar importanti li jiċċirkola huwa irbesartan glucuronide (madwar 6%). Studji *in vitro* indikaw li irbesartan huwa primarjament ossidat bl-enzima cytochrome P450 CYP2C9; l-isoenzima CYP3A4 għandha effett neglīgibli.

Linearità/nuqqas ta' linearità

Irbesartan jesibixxi farmakokinetika lineari u proporzjonata tad-doża fuq il-firxa mad-doża ta' 10 sa 600 mg. Inqas minn żieda proporzjonal iż-żarru orali b'doži 'il fuq minn 600 mg (id-doppju tad-doża massima rrikmandata) ġie osservat; għalfejn jiġri dan għadu mhux magħruf. L-ogħla konċentrazzjonijiet fil-plażma jintleħqu wara 1.5-2 sīgħat wara li jittieħed mill-ħalq. It-tnejħija mill-gisem kollu u renali huma 157-176 u 3-3.5 ml/min, rispettivament. Il-half-life t'eliminazzjoni terminali t'irbesartan hija 11-15 sīgħat. Il-konċentrazzjonijiet fissi tal-plażma jintlaħqu wara 3 ijjem wara li tinbeda il-kura b'doža ta' darba kuljum. Akkumulazzjoni limitata t'irbesartan (< 20%) giet osservata fil-plażma meta doža ta' darba kuljum kienet ripetuta. Fi studju, il-konċentrazzjoni tal-plażma t'irbesartan ġiet osservata li kienet xi daqxejn oħla f'pazjenti nisa bi pressjoni għolja. Madanakollu, ma kienx hemm differenza fil-half-life u l-akkumulazzjoni t'irbesartan. Mhemmx bżonn ta' aġġustar tad-doża f'pazjenti nisa. Il-valuri ta' irbesartan AUC u C_{\max} kienu xi fit ogħla f'individwi akbar fl-età (≥ 65 sena) milli f'individwi żgħar (18-40 sena). Madankollu, il-half-life terminali ma tbiddlitx b'mod sinifikattiv. M'hemmx bżonn aġġustar ta' doža f'persuni akbar fl-età.

Eliminazzjoni

Irbesartan u il-metaboliti tiegħu jiġu eliminati permezz ta' sistemi biljari u renali. Wara l-ghoti ta' ^{14}C irbesartan jew mill-ħalq jew ġol-vini, madwar 20% tar-radjuattività toħroġ 'mal-awrina u l-kumplament 'mal-ippurgar. Inqas minn 2% tad-doża toħroġ fl-awrina bħala irbesartan mhux mibdul.

Popolazzjoni pedjatrika

Il-farmakokinetici ta' irbesartan kienu ikkalkulati fi 23 tifel u tifla bi pressjoni għolja wara l-ghoti ta' doža waħda jew aktar kuljum ta' irbesartan (2 mg/kg) sa doža massima ta' kuljum ta' 150 mg għal erba' ġimġħat. Minn dawn it-23 tifel u tifla, 21 setgħu jiġu evalwati għal taqbil ta' farmakokinetici ma' adulti (tnax-il tifel u tifla 'l fuq minn 12-il sena, disa' t-itfal ta' bejn 6 u 12-il sena). Ir-riżultati wrew li C_{\max} , AUC u r-rati ta' tnejħija setgħu jitqabblu ma' dawk osservati f'pazjenti adulti li jieħdu 150 mg irbesartan kuljum. Kienet osservata akkumulazzjoni limitata ta' irbesartan (18%) fil-plażma meta kienet ripetuta doža waħda kuljum.

Indeboliment renali

F'pazjenti b'indeboliment renali jew li qed jagħmlu l-emodijalisi, il-parametri farmakokinetici ta' irbesartan ma tbiddlux b'mod sinifikanti. Irbesartan ma jitneħħiex b'emodijalisi.

Indeboliment epatiku

F'pazjenti b'cirroži ħafifa għal moderata, il-parametri farmakokinetici ta' irbesartan ma jitbidlux b'mod sinifikanti.

Ma sarux studji f'pazjenti b'indeboliment epatiku sever.

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

Ma kienx hemm evidenza ta' tossiċità sistemika abnormali jew tossiċità fl-organu affettwat b'doži klinikament rilevanti. Fi studji mhux kliniči ta' sigurtà, doži għoljin ta' irbesartan (≥ 250 mg/kg/jum f'firien u ≥ 100 mg/kg/jum f'makakki) ikkawżaw tnaqqis fil-parametri taċ-ċelluli ħumor tad-demm (eritrociti, emoglobina, ematokrit). B'doži għoljin ħafna (≥ 500 mg/kg/jum) tibdil digenerattiv fil-kiewi (bħal nefrite interstizja, nefha tubulari, tubi basofiliċi, żidiet fil-konċentrazjonijiet fil-plażma 'tal-urea u krejatinina) gew stimulati b'irbesartan f'firien u f'makakki u huma meqjusa bħala sekondarji ghall-effetti ipotensivi tal-medċina li kkaġunat tnaqqis fil-perfużjoni renali. Barra minn hekk, irbesartan ikkaġuna iperplasja/ipertrrofija taċ-ċelluli ġukstaglomerulari (f'firien ≥ 90 mg/kg/jum, f'makakki ≥ 10 mg/kg/jum). Dan it-tibdil kollu kien ikkunsidrat li seħħ bl-azzjoni farmakoloġika ta' irbesartan. Għal doži terapewtiċi ta' irbesartan fil-bnedmin, ma jidhirx li l-iperplasja/ipertrrofija taċ-ċelluli renali ġukstaglomerulari għandha rilevanza.

Ma kienx hemm evidenza ta' mutaġenicità, klastoġenicità jew karċinoġenicità.

Il-fertilità u l-prestazzjoni riproduttiva ma ġewx affettwati fl-istudji ta' firien irġiel u nisa anki f'doži orali ta' irbesartan li jikkawżaw xi tossiċità parentali (minn 50 sa 650 mg/kg/kuljum), inkluż mortalità fl-ogħla doža. Ebda effett sinifikanti fuq in-numru ta' corpora lutea, impjanti, jew feti ħajjin ma gie osservat. Irbesartan ma affettwax is-sopravivenza, l-iżvilupp jew ir-riproduzzjoni tal-ferħ. Studji fl-animali jindikaw li irbesartan radjotikkettjat jiġi rilevat f'feti tal-firien u tal-fniek. Irbesartan jiġi eliminat fil-ħalib ta' firien li jkunu qeqħidin ireddgħu.

Studji fuq animali b'irbesartan urew effetti tossici li jgħaddu (żieda fil-formazzjoni tal-ħofor fil-pelvi renali, hydroureter, jew edema ta' taħt il-ġilda) fil-feti tal-firien, li ġew riżolvuti wara it-twelid. Fil-fniek, abort jew reassorbiment kmieni 'tal-embriju kienu innotati b'doži li kkaġunaw tossiċità sinifikanti fl-omm, li nkludew mwiet. Ma ġewx osservati effetti teratogeniċi fil-far u fil-fenek.

6. TAGħrif Farmaċewtiku

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Microcrystalline cellulose
Crocarmellose sodium
Lactose monohydrate
Magnesium stearate
Colloidal hydrated silica
Pregelatinised maize starch
Poloxamer 188

6.2 Inkompatibbiltajiet

Ma jgħoddx f'dan il-każ.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

3 snin.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 30°C.

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

Pakketti ta' 14-il pillola f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.

Pakketti ta' 28 pillola f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.

Pakketti ta' 56 pillola f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.

Pakketti ta' 98 pillola f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.

Pakketti ta' 56 x 1 pillola kull waħda f'folji perforati tal-PVC/PVDC/Aluminju ta' doža waħda.

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu meta jintrema

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

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

Zentiva k.s.

U kabelovny 130

102 37 Prague 10

Ir-Repubblika Čeka

8. NUMRI TA L-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/06/376/006-010

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 19 ta' Jannar 2007

Data tal-ahħar tiġid: 20 ta' Jannar 2012

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

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

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Irbesartan Zentiva 300 mg pilloli.

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola fiha 300 mg irbesartan.

Eċċipjent b'effett magħruf: 61.50 mg ta' lactose monohydrate kull pillola.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Pillola.

Bajda għal offwajt, ibbuzzata fuq iż-żewġ naħat, ovali, b'qalb stampata fuq naħa waħda u n-numru 2773 imnaqqax fuq in-naħa l-oħra.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Irbesartan Zentiva hu indikat ghall-użu fl-adulti ghall-kura ghall-pressjoni għolja essenzjali. Hu indikat ukoll ghall-kura ghall-mard renali f'pazjenti adulti li għandhom pressjoni għolja u dijabete mellitus ta' tip 2 bħala parti mill-kura kontra il-pressjoni għolja (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4, 4.5 u 5.1).

4.2 Pożoġi u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożoġi

Id-doża li ġeneralment irrikmandata fil-bidu u ta' manteniment hija ta' 150 mg darba kuljum, 'mal-ikel jew mingħajru. Irbesartan Zentiva b'doża ta' 150 mg darba kuljum ġeneralment jipprovd kontroll aħjar matul l-24 siegħa ghall-pressjoni tad-demm minn 75 mg. Madankollu, doża ta' 75 mg fil-bidu tal-kura tista' tiġi kkonsidrata, speċjalment f'pazjenti fuq emodijalisi u anzjani 'il fuq minn 75 sena.

F'pazjenti li mhumiex ikkontrollati biżżejjed b'150 mg darba kuljum, id-doża ta' Irbesartan Zentiva tista' tiżdied għal 300 mg, jew jistgħu jiġu miżjudin medicini oħra jañi ta' kontra l-pressjoni għolja (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4, 4.5 u 5.1). B'mod partikolari, iż-żjeda ta' dijuretiku bħal hydrochlorothiazide ntweri li jkollha effett ta' tishħiħ ma' Irbesartan Zentiva (ara sezzjoni 4.5).

F'pazjenti li għandhom dijabete ta' tip 2 u jbatu minn pressjoni għolja, il-kura mogħtija fil-bidu hija ta' 150 mg ta' irbesartan darba kuljum u tiġi titrata għal 300 mg darba kuljum bħala l-aħjar doża ta' manteniment ippreferuta ghall-kura tal-mard renali.

Il-benefiċċju renali muri b' Irbesartan Zentiva f'pazjenti b'dijabete ta' tip 2 li għandhom pressjoni għolja huwa bbażat fuq studji fejn irbesartan intuża flimkien ma' medicini oħra ta' kontra l-pressjoni għolja kif meħtieg, biex jintlaħaq il-livell mixtieq ta' pressjoni (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4, 4.5 u 5.1).

Popolazzjonijiet specjalji

Indeboliment renali

M'hemmx bżonn ta' aġġustament tad-doża f'pazjenti b'indeboliment renali. Wieħed għandu jikkonsidra doża inqas fil-bidu (75 mg) f'pazjenti li qed jagħmlu l-emodijalisi (ara sezzjoni 4.4).

Indeboliment epatiku

M'hemmx bżonn ta' aġġustament tad-doża f'pazjenti b'indeboliment epatiku ħafif għal moderat. Ghad m'hemmx esperjenza klinika f'pazjenti b'indeboliment epatiku sever.

Persuni akbar fl-età

Għalkemm għandha tīgħi ikkonsidrata li tinbeda l-kura b'doża fil-bidu ta' 75 mg f'pazjenti 'il fuq minn 75 sena, ġeneralment m'hemmx bżonn ta' aġġustament tad-doża f'persuni akbar fl-età.

Popolazzjoni pedjatrika

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' Irbesartan Zentiva fit-tfal ta' bejn 0 sa 18-il sena ma ġewx determinati s'issa. Dejta disponibbli hi deskritta fis-sezzjonijiet 4.8, 5.1 u 5.2 imma l-ebda rakkmandazzjoni fuq il-pożoloġija ma tista' tingħata.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Għal użu orali

4.3 Kontraindikazzjonijiet

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

It-tieni u t-tielet trimestru tat-tqala (ara sezzjonijiet 4.4 u 4.6).

L-użu fl-istess hin ta' Irbesartan Zentiva ma' prodotti li jkun fihom aliskiren hu kontraindikat f'pazjenti b'djabete mellitus jew indeboliment tal-kliewi (rata ta' filtrazzjoni mill-glomeruli (GFR) < 60 ml/min/1.73 m²) (ara sezzjonijiet 4.5 u 5.1).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet ghall-użu

Tnaqqis fil-volum intravaskulari: pressjoni baxxa sintomatika, specjalment wara l-ewwel doża, tista' tinhass f'pazjenti li jbatu minn tnaqqis ta' volum u/jew ta' sodju minħabba terapija dijuretika qawwija, dieta ristretta mill-melh, dijarea jew rimettar. Dawn il-kondizzjonijiet għandhom jiġu kkoreġuti qabel tinbeda l-kura b' Irbesartan Zentiva.

Pressjoni għolja renovaskulari: hemm riskju ikbar ta' pressjoni baxxa severa u ta' insuffiċjenza renali meta pazjenti li għandhom stenosi bilaterali 'tal-arterja renali jew stenosi 'tal-arterja b'kilwa waħda taħdem, jiġi kkurati bi prodotti mediċinali li jaffettaw is-sistema renin-angiotensin-aldosterone. Għalkemm m'hemm xejn dokumentat li dan isir b' Irbesartan Zentiva, effetti simili għandhom ikunu antiċċipati b'antagonisti tar-riċetturi angiotensin-II.

Indeboliment renali u trapjant tal-kliewi: meta Irbesartan Zentiva jintuża f'pazjenti b'indeboliment renali, hija irrikmandata osservanza perjodika tal-livelli tal-potassju u tal-krejatinina fis-serum. M'hemmx esperjenza fuq l-għoti ta' Irbesartan Zentiva lil pazjenti li reċentement kellhom trapjant tal-kliewi.

Pazjenti bi pressjoni għolja li għandhom dijabete ta' tip 2 u mard renali: l-effetti ta' irbesartan kemm fuq il-proċessi renali kif ukoll dawk kardjavaskulari ma kinux l-istess fis-settijiet tal-gruppi kollha, waqt analiżi li saret fl-istudju ma' pazjenti b'mard renali avvanzat. B'mod partikolari, dawn dehru inqas favorevoli f'nisa u f'individwi mhux bojod (ara sezzjoni 5.1).

Imblokk doppju tas-sistema tar-renin-angiotensin-aldosterone (RAAS - renin-angiotensin-aldosterone system): hemm evidenza li l-użu fl-istess hin ta' inibituri ta' ACE, imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II jew aliskiren iżid ir-riskju ta' pressjoni baxxa, iperkalimja u tnaqqis fil-funzjoni tal-kliewi (li jinkludi insuffiċjenza akuta tal-kliewi). Imblokk doppju ta' RAAS permezz tal-użu kombinat

ta' inibituri ta' ACE, imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II jew aliskiren għalhekk mhuwiex rakkomandat (ara sezzjonijiet 4.5 u 5.1). Jekk terapija b'imblokk doppju tkun ikkunsidrata li hi assolutament meħtieġa, din għandha ssir biss taħt is-superviżjoni ta' speċjalista u tkun suġġetta għal monitoraġġ frekwenti mill-qrib tal-funzjoni tal-kliewi, elettroliti u pressjoni tad-demm. Inhibituri ta' ACE u imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II m'għandhomx jintużaw fl-istess ħin f'pazjenti b'nefropatijsa dijabetika.

Ġiet irrapportata anġjoedema intestinali f'pazjenti ttrattati b'antagonisti tar-riċetturi tal-angjotensin II, inkluż irbesartan (ara sezzjoni 4.8). Dawn il-pazjenti kellhom uġiġi addominali, dardir, rimettar u dijarea. Is-sintomi għaddew wara l-waqfien tal-antagonisti tar-riċetturi tal-angjotensin II. Jekk tigi djanjostikata anġjoedema intestinali, irbesartan għandu jitwaqqaf u għandu jinbeda monitoraġġ jekk xieraq sakemm isseħħi riżoluzzjoni sħiħa tas-sintomi.

Iperkalimja: bħalma jiġi bi prodotti mediciinati oħra li jaffettaw is-sistema ta' renin-angiotensin-aldosterone, iperkalimja tista' sseħħi waqt il-kura b'Irbesartan Zentiva, speċjalment fil-preżenza t'indeboliment renali, proteinuria ovvja minħabba mard renali dovut għad-dijabete, u/jew insuffiċjenza tal-qalb. Huwa rrakkomandat monitoraġġ mill-qrib tal-potassju fis-serum f'pazjenti f'riskju (ara sezzjoni 4.5).

Ipogliċemija: Irbesartan Zentiva jista' jikkawża ipogliċemija, speċjalment f'pazjenti dijabetici. Wieħed għandu jikkunsidra monitoraġġ xieraq taz-zokkor fid-demm f'pazjenti ttrattati b'insulina jew antidiabetici; meta jkun indikat, jista' jkun hemm bżonn ta' aġġustament fid-doża tal-insulina jew tal-antidiabetici (ara sezzjoni 4.5).

Lithium: it-taħlit ta' litju u Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkomandat (ara sezzjoni 4.5).

Stenosi tal-valv mitrali u aortiku, kardjomiopatija ipertrofika ostruttiva: bħal fil-każ ta' vasodilaturi oħra, attenzjoni speċjali hija indikata f'pazjenti li jibtu minn stenosi tal-valv mitrali u aortiku jew kardjomiopatija ipertrofika ostruttiva.

Aldosteronizmu primarju: pazjenti b'aldosteronizmu primarju generalment ma jirrispondux għal prodotti mediciinati ta' kontra l-pressjoni għolja li jaħdnu billi jimpedixxu s-sistema renin-angiotensin. Għalhekk, l-użu ta' Irbesartan Zentiva mhuwiex irrikmandat.

Generali: f'pazjenti li għandhom it-ton vaskulari u l-funzjoni renali tagħhom jiddependu l-aktar mill-attività tas-sistema renin-angiotensin-aldosterone (p.e. pazjenti li jibtu minn insuffiċjenza tal-qalb konġestiva jew mard renali, inkluż stenosi tal-arterja renali), il-kura b'inhibituri ta' enzimi li jikkonvertu angiotensin jew antagonisti tar-riċetturi t'angiotensin-II li jaffettaw din is-sistema ġew assoċjati ma' pressjoni baxxa akuta, azotemja, oligurja, jew raramment insuffiċjenza akuta renali (ara sezzjoni 4.5). Bħal ma jiġi b'kull mediciina kontra il-pressjoni għolja, it-tnaqqis ecċessiv ta' pressjoni f'pazjenti li jibtu minn kardjopatija iskemika jew minn mard kardjavaskulari iskemiku jista' jwassal għal infart mijokardijaku jew għal attakk ta' puplesja.

Kif osservat f'inhibituri ta' enzimi li jikkonvertu angiotensin, irbesartan u l-antagonisti ta' angiotensin l-oħrajn huma apparentament inqas effettivi biex iniżżi l-pressjoni f'nies suwed milli f'dawk li mhumiex suwed, possibilment minħabba li hemm prevelanza ogħla ta' renin baxx f'popolazzjoni ta' razza sewda bi pressjoni għolja (ara sezzjoni 5.1).

Tqala: antagonisti tar-riċettur ta' angiotensin II ma għandhomx jinbdew matul it-tqala. Sakemm terapija b'AIIRA ma tkunx meqjusa essenzjali, il-pazjenti li jkunu qiegħdin jippjanaw li joħorġu tqal għandhom jinqalbu għal trattamenti ta' kontra pressjoni għolja alternativi li għandhom profil ta' sigurtà stabilit sabiex jintużaw waqt it-tqala. Meta tigi ddianjostikata tqala, trattament b'AIIRAs għandu jitwaqqaf minnufih, u jekk xieraq, għandha tinbeda terapija alternativa (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.6).

Popolazzjoni pedjatrika: irbesartan ġie studjat f'popolazzjonijiet ta' tfal bejn is-6 snin u s-16-il sena imma it-tagħrif kurrenti mhuwiex bizzżejjed biex jappoġġja estensjoni 'tal-użu fuq tfal sakemm ikun hemm aktar tagħrif disponibbli (ara sezzjonijiet 4.8, 5.1 u 5.2).

Eċċipjenti:

Lactose: pazjenti li għandhom problemi ereditarji rari ta' intolleranza għall-galactose, nuqqas totali ta' lactase jew malassorbiment tal-glucose-galactose m'għandhomx jieħdu din il-mediċina.

Sodium: Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola, jiġifieri essenzjalment 'hieles mis-sodium'.

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

Dijuretiċi u mediċini oħra kontra l-pressjoni għolja: mediċini oħra kontra l-pressjoni għolja jistgħu jidu l-effetti ta' tnaqqis fil-pressjoni ta' irbesartan; madankollu Irbesartan Zentiva ingħata mingħajr periklu ma' mediċini oħra ta' kontra l-pressjoni għolja, bħal beta-blockers, imblokkaturi tal-kanali ta' calcium li jaħdnu fit-tul, u dijuretiċi thiazides. Kura li ssir qabel b'doži għoljin ta' dijuretiċi tista' tirriżulta f'nuqqas fil-volum u riskju ta' pressjoni baxxa meta tinbeda l-kura b'Irbesartan Zentiva (ara sezzjoni 4.4).

Prodotti li fihom aliskiren jew inibituri ta' ACE: dejta minn provi kliniči wriet li imblokk doppju tas-sistema renin-angiotensin-aldosterone (RAAS) permezz tal-użu kombinat ta' inibituri ta' ACE, imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II jew aliskiren, hu assoċjat ma' frekwenza ogħla ta' avvenimenti avversi bħal pressjoni baxxa, iperkalimja u tnaqqis fil-funzjoni tal-kliewi (li jinkludi insuffiċjenza akuta tal-kliewi) meta mqabbel mal-użu ta' sustanza waħda li taġixxi fuq RAAS (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4 u 5.1).

Supplimenti tal-potassium u dijuretiċi potassium-sparing: ibbażat fuq l-esperjenza bl-użu ta' prodotti mediċinali oħra li jaffettwaw lis-sistema ta' renin-angiotensin, l-użu konkomitanti ta' dijuretiċi potassium-sparing, supplimenti tal-potassium, sostituti tal-melħ li fihom il-potassium jew prodotti mediċinali oħra li jidu il-livelli tal-potassium fis-serum (eż. heparina) jistgħu jwasslu għal-żidiet tal-potassium fis-serum u, għalhekk, mħumiex irrikmandati (ara sezzjoni 4.4).

Lithium: żidiet riversibbli tal-konċentrazzjonijiet u tosċiċità ta' lithium fis-serum ġew irrapportati waqt l-amministrazzjoni konkomitanti ta' lithium ma' inibituri ta' enzimi li jikkonvertu angiotensin. Effetti simili ġew irrapportati rarament hafna b'irbesartan s'issa. Għaldaqstant, din it-taħħlit mhix rakkomandata (ara sezzjoni 4.4). Jekk tinhass il-ħtiega ta' din il-kombinazzjoni, monitoraġġ b'attenzjoni tal-livelli tal-lithium fis-serum hija irrikmandata.

Mediċini anti-infjammatorji mhux steroidi: meta jingħataw antagonisti ta' angiotensin II flimkien ma' mediċini anti-infjammatorji mhux steroidi (i.e. inibituri COX-2 selettivi, acetylsalicylic acid (> 3 g/kuljum) u NSAIDs mhux selettivi), jista' jkun hemm attenwazzjoni tal-effett kontra l-pressjoni għolja.

Bħalma jseħħ bl-inibituri ACE, l-użu konkomitanti ta' antagonisti ta' angiotensin II u NSAIDs jista' jirriżulta f'żjieda fir-riskju li teħżien il-funzjoni renali, inklūza l-possibbiltà ta' insuffiċjenza renali akuta, u żjeda fil-potassium fis-serum, speċjalment f'pazjenti li digħi kellhom funzjoni renali bagħtuta. It-taħħlit għandha tintuża b'attenzjoni speċjalment fl-anzjani. Il-pazjenti għandhom ikunu idrat biżżejjed u għandha tingħata kunsiderazzjoni għall-monitoraġġ tal-funzjoni renali wara li tinbeda kura konkomitanti, u kull certu żmien wara.

Repaglinide: irbesartan għandu l-potenzjal li jinibixxi OATP1B1. F'studju kliniku, ġie rrapporat li irbesartan żied is-C_{max} u l-AUC ta' repaglinide (sustrat ta' OATP1B1) b'1.8 darbiet u b'1.3 darbiet, rispettivament, meta ġie mogħti siegħa qabel repaglinide. F'studju ieħor, ma ġiet irrapportata ebda interazzjoni farmakokinetika rilevanti meta ż-żewġ medicini ngħataw flimkien. Għalhekk, aġġustament fid-doža ta' trattament antidiabetiku bħal repaglinide jista' jkun meħtieġ (ara sezzjoni 4.4).

Aktar informazzjoni dwar l-interazzjoni ta' irbesartan: fi studji kliniki, il-farmakokinetika ta' irbesartan mhix affettwata minn hydrochlorothiazide. Irbesartan jiġi metabolizzat prinċipalment

b'CYP2C9 u b'mod inqas estensiv b'glukoronidazzjoni. Ma kinux osservati interazzjonijiet farmakokinetici jew farmakodinamiċi sinifikanti meta irbesartan ingħata flimkien ma' warfarina, prodott mediciċinali metabolizzat minn CYP2C9. Ma ġewx evalwati l-effetti ta' indutturi ta' CYP2C9 bħal rifampicin fuq il-farmakokinetici t'irbesartan. Il-farmakokinetika ta' digoxin ma tbidlitx bit-teħid flimkien ma' irbesartan.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Tqala

L-užu ta' AIIRAs mhuwiex rakkomandat matul l-ewwel tliet xhur tat-tqala (ara sezzjoni 4.4). L-užu ta' AIIRAs huwa kontra-indikat matul it-tieni u t-tielet trimestri tat-tqala (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.4).

Evidenza epidemjoloġika dwar ir-riskju tat-terāgenoċità wara espożizzjoni għal inibituri ACE matul l-ewwel tliet xhur tat-tqala ma kienitx konklussiva; madankollu, żieda żgħira fir-riskju ma tistax tiġi eskluża. Filwaqt li ma hemm ebda data epidemjoloġika dwar ir-riskji b'Inhibituri ta' Reċetturi ta' Angiotensin II (AIIRAs), jistgħu jeżistu riskji simili għal din il-klassi ta' mediciċini. Sakemm terapija AIIRA kontinwa mhijex meqjusa essenzjali, il-pazjenti li jkunu qegħdin jippjanaw li johorġu tqal għandhom jinqalbu għal trattamenti alternattivi ta' kontra l-pressjoni għolja li għandhom profil ta' sigurtà stabbilit għal užu waqt tqala. Meta tiġi dijanjostikata tqala, trattament b' AIIRAs għandu jitwaqqaf minnufih, u, jekk xieraq, għandha tinbeda terapija alternattiva.

Espożizzjoni għal terapija AIIRA matul it-tieni u t-tielet trimestri hija magħrufa li twassal għal tossiċità tal-fetu uman (tnaqqs fil-funzjoni tal-kliewi, oligohydramnios, tnaqqis fl-ossifikazzjoni tal-ġħadam tar-ras) u tossiċità neonatali (nuqqas fil-funzjoni tal-kliewi, pressjoni baxxa, iperkalemija) (Ara sezzjoni 5.3).

Jekk seħħet espożizzjoni għall-AIIRAs mit-tieni trimestru tat-tqala, huwa rrakkomandat kontroll bl-ultrasound tal-funzjoni renali u tal-kranju.

Trabi li ommijethom hadu AIIRAs għandhom jiġu osservati mill-qrib għal pressjoni baxxa (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.4).

Treddiġħ:

Minħabba li m'hemm l-ebda informazzjoni disponibbli dwar l-užu ta' Irbesartan Zentiva waqt il-perjodu ta' treddiġħ, Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkomandat u kuri alternattivi li għandhom profili tas-sigurtà stabbiliti ahjar waqt it-treddiġħ huma preferibbli, speċjalment meta omm tkun treddha' tarbija tat-twelid jew tarbija li twieldet qabel iż-żmien.

Mhux magħruf jekk irbesartan jew il-metaboliti tiegħi jiġi eliminati mill-ħalib tas-sider tal-bniedem. Dejta farmakodinamika / tossikologika fil-firien uret li kien hemm eliminazzjoni ta' irbesartan jew il-metaboliti tiegħi fil-ħalib tas-sider (għad-dettalji ara 5.3).

Fertilità

Irbesartan ma kellu ebda effett fuq il-fertilità ta' firien ikkurati u fuq il-frieh tagħhom sal-livelli tad-doża li jagħtu bidu ghall-ewwel sinjali ta' tossiċità parentali (ara sezzjoni 5.3).

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Fuq il-baži tal-karatteristiċi farmakodinamiċi tiegħi, irbesartan aktarx ma jaffettwax il-kapaċità li ssuq u thaddem magni. Waqt is-sewqan jew thaddim ta' magni, wieħed għandu jżomm f'moħħu li xi kultant jista' jħoss xi sturdament jew għeja waqt kura kontra l-pressjoni għolja.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Fi studji kliniči kkontrollati bi plaċebo f'pazjenti bi pressjoni għolja, l-inċidenza totali ta' effetti avversi ma kinetx differenti bejn dawk li hadu irbesartan (56.2%) u l-grupp li ha l-plaċebo (56.5%).

Twaqqif minħabba xi effetti avversi kliniči jew tal-laboratorju kienu inqas frekwenti fil-pazjenti kkurati b'irbesartan (3.3%) milli fil-pazjenti kkurati bil-plaċebo (4.5%). L-inċidenza ta' effetti avversi ma kinetx relatata mad-doža (doža li nghat替 fil-firxa rrikmandata), sess, età, razza, jew mat-tul tal-kura.

F'pazjenti dijabetici bi pressjoni għolja b'mikroalbuminuria u funzjoni normali tal-kliewi, sturdament ortostatiku u pressjoni baxxa ortostatika ġew irrapportati f'0.5% tal-pazjenti (jiġifieri mhux komuni) iżda iż-żed milli fil-grupp tal-plaċebo.

It-tabella li ġejja tippreżenta r-reazzjonijiet avversi tal-mediċina li ġew irrapportati fi provi kliniči kkontrollati bi plaċebo li fihom 1,965 pazjent bi pressjoni għolja rċehev irbesartan. It-termini mmarkati bi stilla (*) jirreferu għar-reazzjonijiet avversi li ġew irrapportati b'mod addizzjonali f'> 2% tal-pazjenti dijabetici bi pressjoni għolja b'insuffiċjenza renali kronika u proteinurja čara u iż-żed milli fil-grupp tal-plaċebo.

Il-frekwenza 'tal-effetti avversi msemmija hawn taħt hija definita bl-użu ta' din il-konvenzjoni: komuni ħafna ($\geq 1/10$); komuni ($\geq 1/100$ sa < $1/10$); mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa < $1/100$); rari ($\geq 1/10,000$ sa < $1/1,000$); rari ħafna (< $1/10,000$). F'kull sejjoni ta' frekwenza, l-effetti mhux mixtieqa għandhom jitniżżlu skont is-serjetà tagħhom. L-effetti li huma l-aktar serji għandhom jitniżżlu l-ewwel, segwiti minn dawk anqas serji.

Reazzjonijiet avversi rrapportati b'mod addizzjonali mill-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq huma wkoll elenkti. Dawn ir-reazzjonijiet avversi huma derivati minn rapporti spontanji.

Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika

Mhux magħrufa: anemija, tromboċitopenija

Disturbi tas-sistema immuni

Mhux magħrufa: reazzjonijiet ta' sensitività eċċessiva bħal angħoedema, raxx, urtikarja, reazzjoni anafilattika, xokk anafilattiku

Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni

Mhux magħrufa: iperkalemija, ipogliċemija

Disturbi fis-sistema nervuża

Komuni: sturdament, sturdament ortostatiku*

Mhux magħrufa: mejt, uġiġħ ta' ras

Disturbi fil-widnejn u fis-sistema labirintika

Mhux magħrufa: tinnite

Disturbi fil-qalb

Mhux komuni: takikardija

Disturbi vaskulari

Komuni: pressjoni baxxa ortostatika *

Mhux komuni: fwawar

Disturbi respiratorji, toraciċi u medjastinali

Mhux komuni: sogħla

Disturbi gastro-intestinali

Komuni: dardir/rimettar

Mhux komuni: dijarea, dispepsja/ħruq fl-istonku

Rari: angħoedema intestinali

Mhux magħrufa: indeboliment fis-sens tat-togħma

Disturbi fil-fwied u fil-marrara

Mhux komuni: suffeja
 Mhux magħruf: epatite, funzjoni anormali tal-fwied

Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda

Mhux magħrufa: vaskulite lewkoċitoklastika

Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi

Komuni: uġiġħi muskolu-skeletriċi*
 Mhux magħrufa: artralġja, mijalġja (f'xi każijiet assoċjata ma' żieda fil-livelli ta' creatine kinase fil-plażma), bugħawwieg fil-muskoli

Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja

Mhux magħrufa: funzjoni indebolita tal-kliewi li tinkludi każijiet ta' insuffiċjenza tal-kliewi f'pazjenti li jinsabu f'riskju (ara sezzjoni 4.4)

Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider

Mhux komuni: disfunzjoni sesswali

Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata

Komuni: għejja
 Mhux komuni: uġiġħi fis-sider

Investigazzjonijiet

Komuni ħafna: Iperkalimja* ġrat iktar frekwenti f'pazjenti dijabetiċi ikkurati b'irbesartan milli bil-plaċebo. F'pazjenti dijabetiċi bi pressjoni għolja b'mikroalbuminurja u b'funzjoni renali normali, iperkalimja ($\geq 5.5\text{mEq/L}$) ġrat f'29.4% (jigifieri komuni ħafna) tal-pazjenti fil-grupp li hadu 300 mg ta' irbesartan u fi 22% tal-pazjenti fil-grupp tal-plaċebo. F'pazjenti dijabetiċi bi pressjoni għolja b'insuffiċjenza renali kronika u bi proteinuria li tidher, iperkalimja ($\geq 5.5\text{ mEq/L}$) ġrat f'46.3% tal-pazjenti fil-grupp ta' irbesartan u f'26.3% tal-pazjenti fil-grupp tal-plaċebo.
 Komuni: židiet sinifikanti tal-krejatina kinazi fil-plażma ġew osservati frekwentement (1.7%) f'individwi li hadu l-kura b'irbesartan. L-ebda židiet minn dawn ma ġew assoċjati ma' episodji muskolu-skeletriċi li jistgħu jiġu identifikati klinikament. F'1.7% tal-pazjenti bi pressjoni għolja b'mard dijabetiku avanzat renali kkurati b'irbesartan, kien osservat tnaqqis fl-emoglobin*, li ma kienx klinikament sinifikanti.

Popolazzjoni pedjatrika

Fi prova li fiha l-partecipanti ntagħżlu b'mod każwali ta' 318-il tifel u tifla bi pressjoni għolja u adoloxxenti ta' bejn is-6 u s-16-il sena, dawn ir-reazzjonijiet avversi li ġejjin ġraw fil-faži double-blind mifruxa fuq tliet ġimħaq: uġiġħi ta' ras (7.9%), pressjoni baxxa (2.2%), sturdament (1.9%), soħħla (0.9%). Fil-perjodu ta' 26 ġimħaq ta' din il-prova open-label, l-aktar anomaliji frekwenti tal-laboratorju li ġew osservati kienu židiet fil-kreatina (6.5%) u valuri għoljin ta' CK fi 2% tat-tfal riċevituri.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspectati

Huwa importanti li jiġi rrappurtati reazzjonijiet avversi suspectati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott medicinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanc bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott medicinali. Il-professjonisti dwar il-kura tas-sahha huma mitluba jirrappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspectata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendici V](#).

4.9 Doža eċċessiva

Esperjenza f'adulti esposti għal doži sa 900 mg/jum għal 8 ġimġhat ma uriet ebda tossiċità. L-iktar manifestazzjonijiet probabbli ta' doža eċċessiva huma mistennija li jkunu pressjoni baxxa, u takikardja; bradikardja tista' wkoll tiġi ikkaġġunata minn doža eċċessiva. M'hemmx biżżejjed informazzjoni specifika disponibbli fuq il-kura tad-doža eċċessiva b'Irbesartan Zentiva. Il-pazjent għandu jkun osservat mill-vičin u l-kura għandha tkun sintomatika u ta' għajnejha. Miżuri issuġġerit jinkludu induzzjoni tar-rimettar u/ jew tal-ħasil gastriku. Il-faħam attivat jista' jkun utli fi trattament ta' doža eċċessiva. Irbesartan ma jitneħħiex b'emodijlasi.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIĊI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Antagonisti ta' angiotensin-II, sempliċi, Kodiċi ATC : C09C A04.

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Irbesartan huwa antagonista qawwi, attiv mill-ħalq, antagonista selettiv tar-riċettur angiotensin-II (tip AT₁). Huwa mistenni li jimbllokka l-azzjonijiet kollha ta' angiotensin-II medjati mir-riċettur AT₁, mingħajr m'għandu x'jaqsam mal-origini jew rottu ta' sintesi tal-angiotensin-II. L-antagoniżmu selettiv tar-riċetturi ta' angiotensin-II (AT₁) jirriżulta f'żidiet fil-livelli fil-plażma ta' renin u fil-livelli ta' angiotensin-II u fi tnaqqis fil-konċentrazzjoni tal-plażma aldosterone. Il-livelli tal-potassium fis-serum mhumiex affettwati b'mod sinifikanti minn irbesartan wahdu fid-doži rrikmandati. Irbesartan ma jimpiedixx ACE (kininase-II), enzima li tiġġenera angiotensin-II u tiddiżżintegra ukoll il-bradikinina f'metaboliti inattivi. Irbesartan m'għandux bżonn ta' attivazzjoni metabolika biex ikun attiv.

Effikaċċja klinika:

Pressjoni għolja

Irbesartan iniżżejjel il-pressjoni b'tibdil minimali fir-rata tat-taħbi tal-qalb. It-naqqis fil-pressjoni huwa relatav mad-doža ta' darba kuljum fid-doža tal-ġurnata b'tendenza li tilhaq plateau b'doži 'il fuq minn 300 mg. Doži ta' 150-300 mg darba kuljum iniżżlu il-pressjoni meħudha meta pazjent ikun mindud jew bil-qiegħda (i.e. 24 siegħa wara id-doža) b'medja ta' 8-13/5-8 mm Hg (sistolika/dijastolika) aktar milli minn dawk bil-plaċebo.

L-ogħla tnaqqis fil-pressjoni jseħħi fi żmien 3-6 sigħat wara li jingħata u l-effett tat-taħbi tal-pressjoni jinżamm mill-inqas għal 24 siegħa. F'24 siegħa it-taħbi tal-pressjoni kien 60%-70% 'tal-ogħla rispons fid-diastolika u sistolika bid-doži rrikmandati. Doža darba kuljum ta' 150 mg tat-respons fl-inqas livell u dak medju ta' 24 siegħa simili għad-doža li tingħata darbtejn kuljum bl-istess total tad-ħażja.

L-effett li għandu Irbesartan Zentiva li jbaxxi l-pressjoni jidher fi żmien 1-2 ġimġhat, bl-effett massimu jseħħi f'4-6 ġimġhat wara li tinbeda t-terapija. L-effetti kontra l-pressjoni għolja jibqgħu jinżammu waqt kura fit-tul. Wara li titwaqqaf it-terapija, il-pressjoni gradwalment tirritorna lejn il-linjal bażi. Ma għiet osservata ebda rebound ta' pressjoni għolja.

L-effetti ta' irbesartan u dijureti tat-tip thiazide li jniżżlu il-pressjoni huma addittivi. F'pazjenti li mhux ikkontrollati sew b'irbesartan wahdu, iż-żieda ta' doža baxxa ta' hydrochlorothiazide (12.5 mg) ma' irbesartan darba kuljum tirriżulta fi tnaqqis aktar tal-pressjoni fl-inqas livell ta' 7-10/3-6 mm/Hg (sistolika/dijastolika) aġġustata għall-plaċebo.

L-effikaċċja ta' Irbesartan Zentiva ma hijiex influwenzata bl-eta jew sess. Bħal fil-każi ta' prodotti mediciinali oħra li jaffettaw is-sistema renin-angiotensin, pazjenti suwed bi pressjoni għolja wrew ferm inqas respons għal monoterapija b'irbesartan. Meta irbesartan ingħata flimkien ma' doža baxxa ta' hydrochlorothiazide (p.e. 12.5 mg kuljum), ir-respons anti-ipertensiv f'pazjenti suwed jilhaq lil dak f'pazjenti bojod.

M'hemmx effett ta' importanza klinika fil-livelli tal-uric acid fis-serum jew fil-ħruġ tal-uric acid 'mal-awrina.

Popolazzjoni pedjatrika

Tnaqqis tal-pressjoni tad-demmin b'0.5 mg/kg (baxx), 1.5 mg/kg (medju) u 4.5 mg/kg (gholi) livelli mixtieqa ddożati ta' irbesartan kienu evalwati fi 318-il tifel u tifla u adoloxxenti ta' bejn is-6 u s-16-il sena bi pressjoni għolja jew f'riskju (dijabetiċi, passat ta' pressjoni għolja fil-familja) fuq perjodu ta' tliet ġimħat. Fl-ahħar tat-tliet ġimħat it-tnaqqis medju mill-linjal baži fil-varjablli primarju ta' effikaċja, il-pressjoni tad-demmin sistolika meħuda meta pazjent ikun bil-qiegħda (SeSBP) kienet 11.7 mmHg (doża baxxa), 9.3 mmHg (doża medja), 13.2 mmHg (doża għolja). L-ebda differenza sinifikanti ma kienet tidher bejn dawn id-doži. Il-bidla medja aġġustata fil-pressjoni tad-demmin diastolika meħuda meta pazjent ikun bil-qiegħda (SeDBP) kienet kif ġej: 3.8 mmHg (doża baxxa), 3.2 mmHg (doża medja), 5.6 mmHg (doża għolja). Fuq il-perjodu tal-ġimħtejn ta' wara fejn il-pazjenti ġew re-randomised jew għal prodott mediciċinali attiv jew għal plaċebo, il-pazjenti fuq plaċebo kellhom židiet ta' 2.4 u 2.0 mmHg fis-SeSBP u SeDBP meta mqabbla ma' bidliet rispettivi ta' +0.1 u -0.3 mmHg f'dawk fuq id-doži kollha ta' irbesartan (ara sezzjoni 4.2).

Pressjoni għolja u dijabete tip 2 b'mard renali

L-istudju "Irbesartan u n-Nefropatija bid-Diabete (IDNT)" juri li irbesartan inaqqsas il-progressjoni tal-mard renali fil-pazjenti b'insuffiċjenza renali kronika u b'proteinuria li tidher. IDNT kienet prova double blind, ikkontrollata, ta' morbožit u mortalità li qabblet Irbesartan Zentiva, amlodipine u plaċebo. F'1,715-il pazjent bi pressjoni għolja u b'dijabete tip 2, proteinuria $\geq 900 \text{ mg/jum}$ u krejatinina fis-serum li tvarja minn 1.0-3.0 mg/dl, ġew eżaminati l-effetti fit-tul (medja ta' 2.6 sena) ta' Irbesartan Zentiva fuq l-avvanz ta' mard renali u l-kawżi kollha ta' mortalità. Il-pazjenti nghataw doža aġġustata minn 75 mg għal doža ta' manteniment ta' 300 mg ta' Irbesartan Zentiva, minn 2.5 mg għal 10 mg ta' amlodipine, jew plaċebo skont kemm felhu. Il-pazjenti fil-gruppi ta' kura kollha tipikament irċevew bejn 2 u 4 mediciċini kontra l-pressjoni għolja (p.e. dijuretiċi, beta blockers, alpha blockers) biex laħqu il-livell imfassal minn qabel ta' pressjoni ta' $\leq 135/85 \text{ mmHg}$ jew tnaqqis ta' 10 mmHg fil-pressjoni sistolika jekk il-linjal baži kienet $> 160 \text{ mmHg}$. Sittin fil-mija (60%) ta' pazjenti fil-gruppi tal-plaċebo leħqu dan it-target tal-pressjoni filwaqt li din il-figura kienet 76% u 78% fil-gruppi t'irbesartan u amlodipine rispettivament. Irbesartan b'mod sinifikattiv naqqas ir-riskju relativ fl-endpoint primarju kombinat fejn il-krejatinina fis-serum tirdoppja, mard renali fl-ahħar stadju (ESRD) jew mortalità mill-kawżi kollha. Madwar 33% tal-pazjenti fil-gruppi t'irbesartan laħqu l-endpoint primarju renali kompost mqabbel ma' 39% u 41% fil-gruppi tal-plaċebo u amlodipine [20% tnaqqis relativ tar-riskju kontra l-plaċebo ($p = 0.024$) u 23% tnaqqis relativ tar-riskju mqabbel ma' amlodipine ($p = 0.006$)]. Meta il-komponenti individuali 'tal-endpoint primarju ġew analiżżejt, l-ebda effett fil-mortalità mill-kawżi kollha ma ġie osservat, fil-waqt li tendenza posittiva fit-taqqis f'ESRD u tnaqqis sinifikanti fil-krejatinina fis-serum milli tirdoppja ġew osservati.

Sotto gruppi ta' sess, razza, età, tul tad-dijabete, l-linjal baži tal-pressjoni, krejatinina fis-serum, u rata ta' tneħħija t'albumina ġew assessjati għall-effett tal-kura. Fis-sotto gruppi tan-nisa u ta' dawk ta' razza sewda li irrappreżentaw 32% u 26% rispettivament tal-popolazzjoni kollha li ħadet sehem fl-istudju, ma deherx beneficiċju renali, għalkemm l-intervalli ta' kunfidenza ma jeskluduhx. Għall-endpoint sekondarju ta' kažiġiet kardjavaskulari fatali u mhux fatali, ma kienx hemm differenza bejn it-tlett gruppi tal-pazjenti fil-popolazzjoni totali, għalkemm incidenza akbar ta' MI mhux fatali ġiet murija f'nisa u incidenza inqas ta' MI mhux fatali ġiet murija f'irġiel fil-gruppi t'irbesartan kontra l-gruppi ibbażat fuq il-plaċebo. Kien hemm żieda fl-inċidenza ta' MI mhux fatali u puplesja f'nisa fil-gruppi bil-kura fuq l-irbesartan meta mqabbel mal-grupp bil-kura ibbażata fuq amlodipine, waqt li l-ammissjoni fl-isptar minħabba kollass tal-qalb naqset fil-popolazzjoni kollha. Madankollu, spjegazzjoni xierqa għal dawn is-sejbiet fin-nisa għadha ma ġietx identifikata.

L-istudju ta' "L-effetti ta' Irbesartan fuq il-Mikroalbuminuria fil-Pazjenti bi Pressjoni Għolja b'Tip 2 ta' Diabete Mellitus (IRMA)" juri li irbesartan 300 mg jittardja il-progressjoni għal proteinuria li tidher f'pazjenti b'mikroalbuminuria. IRMA 2 kien studju double blind ikkontrollat bil-plaċebo ta' morbožit f'590 pazjenti b'tip 2 ta' dijabete, mikroalbuminuria (30-300 mg/jum) u funzjoni renali normali (krejatinina fis-serum $\leq 1.5 \text{ mg/dl}$ fl-irġiel u $< 1.1 \text{ mg/dl}$ fin-nisa). L-istudju eżamina l-effetti fit-tul (sentejn) ta' Irbesartan Zentiva fuq il-progressjoni għal proteinuria klinikali (li tidher) (ir-rata ta' tneħħija t'albumina 'mal-urina (UAER) $> 300 \text{ mg/jum}$, u żieda f' UAER 'tal-inqas 30% mill-linjal baži). L-għan predefinit kien għall-pressjoni ta' $\leq 135/85 \text{ mmHg}$. Mediċini kontra l-pressjoni għolja

addizzjonal (li jeskludu inibituri t'ACE, antagonisti tar-ricetturi angiotensin-II u dihydropyridine calcium blockers) gew miżjudu skont il-ħtieġa biex iġħinu fl-ilħuq ta' l-ghan tal-pressjoni. Waqt li pressjoni simili ġiet milħuqa fil-gruppi kollha tal-kura, inqas individwi fil-grupp t'irbesartan 300 mg (5.2%) minn dawk bil-plaċebo (14.9%) jew fil-grupp t'irbesartan 150 mg (9.7%) laħqu l-endpoint ta' proteinuria li tidher, li jfisser 70% ta' tnaqqis fir-risku relativ meta mqabbel mal-plaċebo ($p = 0.0004$) għal doża l-gholja. Titjib fl-istess ħin fir-rata tal-filtrazzjoni glomerulari (GFR) ma' ġiex osservat waqt l-ewwel tlett xħur tal-kura. Id-dewmien fil-progressjoni għal proteinuria klinika kien evidenti kmieni sa minn tlett xħur u baqa' għal iktar minn perjodu ta' 2 snin. Rigressjoni għal albuminuria normali (< 30 mg/jum) kienet iktar frekwenti fil-grupp ta' Irbesartan Zentiva 300 mg (34%) milli fil-grupp tal-plaċebo (21%).

Imblokk dopju tas-sistema tar-renin-angiotensin-aldosterone (RAAS)

Żewġ provi kbar, ikkontrollati, li fihom il-partcipanti ntgħażlu b'mod każwali (ONTARGET (ONgoing Telmisartan Alone and in combination with Ramipril Global Endpoint Trial) u VA NEPHRON-D (The Veterans Affairs Nephropathy in Diabetes)) eżaminaw l-użu tal-kombinazzjoni ta' inibituri ta' ACE flimkien ma' imblokkatur tar-ricetturi ta' angiotensin II.

ONTARGET kien studju li twettaq f'pazjenti bi storja medika ta' mard kardiovaskulari jew cerebrovaskulari, jew dijabete mellitus tip 2 akkumpanjat minn evidenza ta' hsara fl-organu aħħari. VA NEPHRON-D kien studju li twettaq f'pazjenti b'dijabete mellitus tip 2 u nefropatija diabetika. Dawn l-istudji ma wrew l-ebda effett ta' beneficiju sinifikanti fuq ir-riżultati renali u/jew kardiovaskulari u l-mortalità, filwaqt li ġiet osservata żieda fir-riskju ta' iperkalimja, hsara akuta fil-kliewi u/jew pressjoni baxxa meta mqabbla ma' monoterapija. Minhabba l-kwalitajiet farmakodinamiċi simili tagħhom, dawn ir-riżultati huma rilevanti wkoll għal inibituri ta' ACE u imblokkatur tar-ricetturi ta' angiotensin II oħrajn.

Għalhekk, inibituri ta' ACE u imblokkatur tar-ricetturi ta' angiotensin II m'għandhomx jintużaw fl-istess ħin f'pazjenti b'nefropatija diabetika.

ALTIITUDE (Aliskiren Trial in Type 2 Diabetes Using Cardiovascular and Renal Disease Endpoints) kien studju maħsub biex jittestja l-benefiċċju li jiżdied aliskiren ma' terapija standard ta' inibituri ta' ACE jew imblokkatur tar-ricetturi ta' angiotensin II f'pazjenti b'dijabete mellitus tip 2 u mard kroniku tal-kliewi, mard kardiovaskulari, jew it-tnejn. L-istudju twaqqaf kmieni minħabba żieda fir-riskju ta' riżultati avversi. Mewt kardiovaskulari u puplesja t-tnejn kienu numerikament iktar frekwenti fil-grupp ta' aliskiren milli fil-grupp tal-plaċebo, u avvenimenti avversi u avvenimenti avversi serji ta' interessa (iperkalimja, pressjoni baxxa u disfuzjoni tal-kliewi) ġew irrapportati b'mod iktar frekwenti fil-grupp ta' aliskiren milli fil-grupp tal-plaċebo.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Assorbiment

Wara li jingħata mill-ħalq, irbesartan jiġi assorbit sew: studji ta' bijoddisponibiltà assoluta urew valuri ta' madwar 60%-80%. It-teħid 'tal-ikel konkomitanti ma jaffettwax b'mod sinifikkat il-bijoddisponibiltà t' irbesartan.

Distribuzzjoni

L-irbit mal-proteini tal-plažma kien madwar 96%, b'irbit negligibbli ma' komponenti cellulari tad-demm. Il-volum ta' distribuzzjoni huwa 53-93 litru.

Bijotrasformazzjoni

Wara l-ghoti ta' ^{14}C irbesartan mill-ħalq jew ġol-vini, 80-85% tar-radjuattività li tiċċirkola fil-plažma hi attribwita għal irbesartan mhux mibdul. Irbesartan jiġi metabolizzat bil-fwied permezz tal-konjugazzjoni ma' glucoronide u ta' ossidazjoni. Il-metabolit l-iktar importanti li jiċċirkola huwa irbesartan glucuronide (madwar 6%). Studji *in vitro* indikaw li irbesartan huwa primarjament ossidat bl-enzima cytochrome P450 CYP2C9; l-isoenzima CYP3A4 għandha effett negligibli.

Linearità/nuqqas ta' linearità

Irbesartan jesibixxi farmakokinetika lineari u proporzjonata tad-doža fuq il-firxa mad-doža ta' 10 sa 600 mg. Inqas minn žieda proporzjonali t'assorbiment orali b'doži 'il fuq minn 600 mg (id-doppju tad-doža massima rrikmandata) ġie osservat; għalfejn jiġi dan għadu mhux magħruf. L-ogħla konċentrazzjonijiet fil-plażma jintleħqu wara 1.5-2 sīgħat wara li jittieħed mill-ħalq. It-tnejħija mill-ġisem kollu u renali huma 157-176 u 3-3.5 ml/min, rispettivament. Il-half-life t'eliminazzjoni terminali t'irbesartan hija 11-15 sīgħat. Il-konċentrazzjonijiet fissi tal-plażma jintlahqu wara 3 ijiem wara li tinbeda il-kura b'doža ta' darba kuljum. Akkumulazzjoni limitata t'irbesartan (< 20%) giet osservata fil-plażma meta doža ta' darba kuljum kienet ripetuta. Fi studju, il-konċentrazzjoni tal-plażma t'irbesartan giet osservata li kienet xi daqxejn oħħla f'pazjenti nisa bi pressjoni għolja. Madanakollu, ma kienx hemm differenza fil-half-life u l-akkumulazzjoni t'irbesartan. Mhemmx bżonn ta' aġġustar tad-doža f'pazjenti nisa. Il-valuri ta' irbesartan AUC u C_{max} kienu xi fit ogħla f'individwi akbar fl-etià (≥ 65 sena) milli f'individwi żgħar (18-40 sena). Madankollu, il-half-life terminali ma tbiddlitx b'mod sinifikattiv. M'hemmx bżonn aġġustar ta' doža f'persuni akbar fl-etià.

Eliminazzjoni

Irbesartan u il-metaboliti tiegħu jiġu eliminati permezz ta' sistemi biljari u renali. Wara l-ghoti ta' ^{14}C irbesartan jew mill-ħalq jew ġol-vini, madwar 20% tar-radjuuattività toħroġ 'mal-awrina u l-kumplament 'mal-ippurgar. Inqas minn 2% tad-doža toħroġ fl-awrina bħala irbesartan mhux mibdul.

Popolazzjoni pedjatrika

Il-farmakokinetici ta' irbesartan kienu ikkalkulati fi 23 tifel u tifla bi pressjoni għolja wara l-ghoti ta' doža waħda jew aktar kuljum ta' irbesartan (2 mg/kg) sa doža massima ta' kuljum ta' 150 mg għal erba' ġimħat. Minn dawn it-23 tifel u tifla, 21 setgħu jiġu evalwati għal taqbil ta' farmakokinetici ma' adulti (tnax-il tifel u tifla 'l fuq minn 12-il sena, disa' t-itfal ta' bejn 6 u 12-il sena). Ir-riżultati wrew li C_{max} , AUC u r-rati ta' tnejħha setgħu jitqabblu ma' dawk osservati f'pazjenti adulti li jieħdu 150 mg irbesartan kuljum. Kienet osservata akkumulazzjoni limitata ta' irbesartan (18%) fil-plażma meta kienet ripetuta doža waħda kuljum.

Indeboliment renali

F'pazjenti b'indeboliment renali jew li qed jagħmlu l-emodijalisi, il-parametri farmakokineticċi ta' irbesartan ma tbiddlux b'mod sinifikanti. Irbesartan ma jitneħħiex b'emodijalisi.

Indeboliment epatiku

F'pazjenti b'ċirroži hafifa għal moderata, il-parametri farmakokinetici ta' irbesartan ma jitbidlux b'mod sinifikanti.

Ma sarux studji f'pazjenti b'indeboliment epatiku sever.

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

Ma kienx hemm evidenza ta' tossicità sistemika anomalji jew tossicità fl-organu affetwat b'doži klinikament rilevanti. Fi studji mhux kliniči ta' sigurtà, doži għoljin ta' irbesartan (≥ 250 mg/kg/jum f'firien u ≥ 100 mg/kg/jum f'makakki) ikkawżaw tnaqqis fil-parametri taċ-ċelluli ħomor tad-demm (eritrociti, emoglobin, ematokrit). B'doži għoljin hafna (≥ 500 mg/kg/jum) tibdil digenerattiv fil-kliwei (bħal nefrite interstizja, nefha tubulari, tubi basofiliċi, żidiet fil-konċentrazzjonijiet fil-plażma 'tal-urea u krejatinina) ġew stimulati b'irbesartan f'firien u f'makakki u huma meqjusa bħala sekondarji ghall-effetti ipotensivi tal-medċina li kkaġunat tnaqqis fil-perfużjoni renali. Barra minn hekk, irbesartan ikkaġġuna iperplasja/iperetrofija taċ-ċelluli ġukstagħomerulari (f'firien ≥ 90 mg/kg/jum, f'makakki ≥ 10 mg/kg/jum). Dan it-tibdil kollu kien ikkunsidrat li seħħ bl-azzjoni farmakoloġika ta' irbesartan. Għal doži terapewtiċi ta' irbesartan fil-bnedmin, ma jidhix li l-iperplasja/iperetrofija taċ-ċelluli renali ġukstagħomerulari għandha rilevanza.

Ma kienx hemm evidenza ta' mutaġeniċità, klastoġeniċità jew karċinoġeniċità.

Il-fertilità u l-prestazzjoni riproduttiva ma ġewx affettwati fl-istudji ta' firien irġiel u nisa anki f'doži orali ta' irbesartan li jikkawżaw xi tossiċità parentali (minn 50 sa 650 mg/kg/kuljum), inkluż mortalità fl-ogħla doża. Ebda effett sinifikanti fuq in-numru ta' corpora lutea, impjanti, jew feti ħajjin ma ġie osservat. Irbesartan ma affettwax is-sopravivenza, l-iżvilupp jew ir-riproduzzjoni tal-ferħ. Studji fl-animali jindikaw li irbesartan radjotikkettjat jiġi rilevat f'feti tal-firien u tal-fniek. Irbesartan jiġi eliminat fil-halib ta' firien li jkunu qegħdin ireddgħu.

Studji fuq animali b'irbesartan urew effetti tossiči li jghaddu (żieda fil-formazzjoni tal-hofor fil-pelvi renali, hydroureter, jew edema ta' taħt il-ġilda) fil-feti tal-firien, li ġew riżolvuti wara it-twelid. Fil-fniek, abort jew reassorbiment kmieni 'tal-embriju kienu innotati b'doži li kkaġunaw tossiċità sinifikanti fl-omm, li nkludew mwiet. Ma ġewx osservati effetti teratogeniċi fil-far u fil-fenek.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Microcrystalline cellulose
Crocscarmellose sodium
Lactose monohydrate
Magnesium stearate
Colloidal hydrated silica
Pregelatinised maize starch
Poloxamer 188

6.2 Inkompatibbiltajiet

Ma jghoddxi f'dan il-każ.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

3 snin.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 30°C.

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

Pakketti ta' 14-il pillola f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.
Pakketti ta' 28 pillola f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.
Pakketti ta' 56 pillola f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.
Pakketti ta' 98 pillola f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.
Pakketti ta' 56 x 1 pillola kull waħda f'folji perforati tal-PVC/PVDC/Aluminju ta' doża waħda.

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu meta jintrema

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

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

Zentiva k.s.
U kabelovny 130
102 37 Prague 10
Ir-Repubblika Čeka

8. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ

EU/1/06/376/011-015

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 19 ta' Jannar 2007
Data tal-aħħar tiġid: 20 ta' Jannar 2012

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

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

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Irbesartan Zentiva 75 mg pilloli miksimin b'rita.

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola miksimi b'rita fiha 75 mg irbesartan.

Eċċipjent b'effett magħruf: 25.50 mg ta' lactose monohydrate kull pillola.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Pillola.

Bajda għal offwajt, ibbzuzzata fuq iż-żewġ naħat, ovali, b'qalb stampata fuq naħa waħda u n-numru 2871 imnaqqax fuq in-naħa l-oħra.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Irbesartan Zentiva hu indikat ghall-użu fl-adulti ghall-kura ghall-pressjoni għolja essenzjali. Hu indikat ukoll ghall-kura ghall-mard renali f'pazjenti adulti li għandhom pressjoni għolja u dijabete mellitus ta' tip 2 bħala parti mill-kura kontra il-pressjoni għolja (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4, 4.5 u 5.1).

4.2 Pożoġi u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożoġi

Id-doża li ġeneralment irrikmandata fil-bidu u ta' manteniment hija ta' 150 mg darba kuljum, 'mal-ikel jew mingħajru. Irbesartan Zentiva b'doża ta' 150 mg darba kuljum ġeneralment jipprovd kontroll aħjar matul l-24 siegħa ghall-pressjoni tad-demm minn 75 mg. Madankollu, doża ta' 75 mg fil-bidu tal-kura tista' tiġi kkonsidrata, speċjalment f'pazjenti fuq emodijalisi u anzjani 'il fuq minn 75 sena.

F'pazjenti li mhumiex ikkontrollati biżżejjed b'150 mg darba kuljum, id-doża ta' Irbesartan Zentiva tista' tiżdied għal 300 mg, jew jistgħu jiġu miżjudin mediciċini oħrajn ta' kontra l-pressjoni għolja (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4, 4.5 u 5.1). B'mod partikolari, iż-żjeda ta' dijuretiku bħal hydrochlorothiazide ntweri li jkollha effett ta' tishħiħ ma' Irbesartan Zentiva (ara sezzjoni 4.5).

F'pazjenti li għandhom dijabete ta' tip 2 u jbatu minn pressjoni għolja, il-kura mogħtija fil-bidu hija ta' 150 mg ta' irbesartan darba kuljum u tiġi titrata għal 300 mg darba kuljum bħala l-aħjar doża ta' manteniment ippreferuta ghall-kura tal-mard renali.

Il-benefiċċju renali muri b' Irbesartan Zentiva f'pazjenti b'dijabete ta' tip 2 li għandhom pressjoni għolja huwa bbażat fuq studji fejn irbesartan intuża flimkien ma' mediciċini oħra ta' kontra l-pressjoni għolja kif meħtieg, biex jintlaħaq il-livell mixtieq ta' pressjoni (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4, 4.5 u 5.1).

Popolazzjonijiet Specjali

Indeboliment renali

M'hemmx bżonn ta' aġġustament tad-doża f'pazjenti b'indeboliment renali. Wieħed għandu jikkonsidra doża inqas fil-bidu (75 mg) f'pazjenti li qed jagħmlu l-emodijalisi (ara sezzjoni 4.4).

Indeboliment epatiku

M'hemmx bżonn ta' aġġustament tad-doża f'pazjenti b'indeboliment epatiku ħafif għal moderat. Ghad m'hemmx esperjenza klinika f'pazjenti b'indeboliment epatiku sever.

Persuni akbar fl-età

Għalkemm għandha tīgħi ikkonsidrata li tinbeda l-kura b'doża fil-bidu ta' 75 mg f'pazjenti 'il fuq minn 75 sena, ġeneralment m'hemmx bżonn ta' aġġustament tad-doża f'persuni akbar fl-età.

Popolazzjoni pedjatrika

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' Irbesartan Zentiva fit-tfal ta' bejn 0 sa 18-il sena ma ġewx determinati s'issa. Dejta disponibbli hi deskritta fis-sezzjonijiet 4.8, 5.1 u 5.2 imma l-ebda rakkmandazzjoni fuq il-pożoloġija ma tista' tingħata.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Għal użu orali

4.3 Kontraindikazzjonijiet

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

It-tieni u t-tielet trimestru tat-tqala (ara sezzjonijiet 4.4 u 4.6).

L-użu fl-istess ħin ta' Irbesartan Zentiva ma' prodotti li jkun fihom aliskiren hu kontraindikat f'pazjenti b'djabete mellitus jew indeboliment tal-kliewi (rata ta' filtrazzjoni mill-glomeruli (GFR) < 60 ml/min/1.73 m²) (ara sezzjonijiet 4.5 u 5.1).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet ghall-użu

Tnaqqis fil-volum intravaskulari: pressjoni baxxa sintomatika, specjalment wara l-ewwel doża, tista' tinhass f'pazjenti li jbatu minn tnaqqis ta' volum u/jew ta' sodju minħabba terapija dijuretika qawwija, dieta ristretta mill-melħ, dijarea jew rimettar. Dawn il-kondizzjonijiet għandhom jiġu kkoreġuti qabel tinbeda l-kura b'Irbesartan Zentiva.

Pressjoni għolja renovaskulari: hemm riskju ikbar ta' pressjoni baxxa severa u ta' insuffiċjenza renali meta pazjenti li għandhom stenosi bilaterali 'tal-arterja renali jew stenosi 'tal-arterja b'kilwa waħda taħdem, jiġi kkurati bi prodotti medicinali li jaffettaw is-sistema renin-angiotensin-aldosterone. Għalkemm m'hemm xejn dokumentat li dan isir b'Irbesartan Zentiva, effetti simili għandhom ikunu anticipati b'antagonisti tar-riċetturi angiotensin-II.

Indeboliment renali u trapjant tal-kliewi: meta Irbesartan Zentiva jintuża f'pazjenti b'indeboliment renali, hija irrikmandata osservanza perjodika tal-livelli tal-potassju u tal-krejatinina fis-serum. M'hemmx esperjenza fuq l-ghoti ta' Irbesartan Zentiva lil pazjenti li reċentement kellhom trapjant tal-kliewi.

Pazjenti bi pressjoni għolja li għandhom dijabete ta' tip 2 u mard renali: l-effetti ta' irbesartan kemm fuq il-proċessi renali kif ukoll dawk kardjavaskulari ma kinux l-istess fis-settijiet tal-gruppi kollha, waqt analiżi li saret fl-istudju ma' pazjenti b'mard renali avvanzat. B'mod partikolari, dawn dehru inqas favorevoli f'nisa u f'individwi mhux bojod (ara sezzjoni 5.1).

Imblokk doppu tas-sistema tar-renin-angiotensin-aldosterone (RAAS - renin-angiotensin-aldosterone system): hemm evidenza li l-użu fl-istess ħin ta' inibituri ta' ACE, imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II jew aliskiren iż-żid ir-riskju ta' pressjoni baxxa, iperkalimja u tnaqqis fil-funzjoni tal-

kliewi (li jinkludi insufficjenza akuta tal-kliewi). Imblokk doppju ta' RAAS permezz tal-užu kombinat ta' inibituri ta' ACE, imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II jew aliskiren għalhekk mhuwiex rakkomandat (ara sezzjonijiet 4.5 u 5.1). Jekk terapija b'imblokk doppju tkun ikkunsidrata li hi assolutament meħtiega, din għandha ssir biss taħt is-superviżjoni ta' speċjalista u tkun sugġetta għal monitoraġġ frekwenti mill-qrib tal-funzjoni tal-kliewi, elettroliti u pressjoni tad-demm. Inhibituri ta' ACE u imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II m'għandhomx jintużaw fl-istess ħin f'pazjenti b'nefropatijsa dijabetika.

Ġiet irrapportata anġjoedema intestinali f'pazjenti ttrattati b'antagonisti tar-riċetturi tal-anġjotensin II, inkluż irbesartan (ara sezzjoni 4.8). Dawn il-pazjenti kellhom uġiġi addominali, dardir, rimettar u dijarea. Is-sintomi għaddew wara l-waqfien tal-antagonisti tar-riċetturi tal-anġjotensin II. Jekk tigi djanjostikata anġjoedema intestinali, irbesartan għandu jitwaqqaf u għandu jinbeda monitoraġġ jekk xieraq sakemm isseħħi riżoluzzjoni sħiħa tas-sintomi.

Iperkalimja: bħalma jiġi bi prodotti mediciinali oħra li jaffettaww is-sistema ta' renin-angiotensin-aldosterone, iperkalimja tista' sseħħi waqt il-kura b'Irbesartan Zentiva, speċjalment fil-preżenza t'indeboliment renali, proteinuria ovvja minħabba mard renali dovut għad-dijabete, u/jew insufficjenza tal-qalb. Huwa rrakkomandat monitoraġġ mill-qrib tal-potassju fis-serum f'pazjenti f'riskju (ara sezzjoni 4.5).

Ipogliċemija: Irbesartan Zentiva jista' jikkawża ipogliċemija, speċjalment f'pazjenti dijabetici. Wieħed għandu jikkunsidra monitoraġġ xieraq taz-zokkor fid-demm f'pazjenti ttrattati b'insulina jew antidiċċabeta; meta jkun indikat, jista' jkun hemm bżonn ta' aġġustament fid-doża tal-insulina jew tal-antidiċċabeta (ara sezzjoni 4.5).

Lithium: it-tħallit ta' litju u Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkomandat (ara sezzjoni 4.5).

Stenosi tal-valv mitrali u aortiku, kardjomiopatija ipertrofika ostruttiva: bħal fil-każ ta' vasodilaturi oħra, attenzjoni speċjali hija indikata f'pazjenti li jibat minn stenosi tal-valv mitrali u aortiku jew kardjomiopatija ipertrofika ostruttiva.

Aldosteroniżmu primarju: pazjenti b'aldosteroniżmu primarju ġeneralment ma jirrispondux għal prodotti mediciinali ta' kontra l-pressjoni għolja li jaħdmu billi jimpedixxu s-sistema renin-angiotensin. Għalhekk, l-užu ta' Irbesartan Zentiva mhuwiex irrikmandat.

Generali: f'pazjenti li għandhom it-ton vaskulari u l-funzjoni renali tagħhom jiddependu l-aktar mill-attività tas-sistema renin-angiotensin-aldosterone (p.e. pazjenti li jibat minn insufficjenza tal-qalb konġestiva jew mard renali, inkluż stenosi tal-arterja renali), il-kura b'inibituri ta' enzimi li jikkonvertu angiotensin jew antagonisti tar-riċetturi t'angiotensin-II li jaffettaww din is-sistema ġew assoċjati ma' pressjoni baxxa akuta, ażotemja, oligurja, jew rarament insufficjenza akuta renali (ara sezzjoni 4.5). Bħal ma jiġi b'kull mediciina kontra il-pressjoni għolja, it-tnaqqis eċċessiv ta' pressjoni f'pazjenti li jibat minn kardjopatija iskemika jew minn mard kardjavaskulari iskemiku jista' jwassal għal infart mijokardijaku jew għal attakk ta' puplesja.

Kif osservat f'inibituri ta' enzimi li jikkonvertu angiotensin, irbesartan u l-antagonisti ta' angiotensin l-oħrajn huma apparentament inqas effettivi biex iniżżlu l-pressjoni f'nies suwed milli f'dawk li mhumiex suwed, possibilment minħabba li hemm prevelanza oħla ta' renin baxx f'popolazzjoni ta' razza sewda bi pressjoni għolja (ara sezzjoni 5.1).

Tqala: antagonisti tar-riċettur ta' angiotensin II ma għandhomx jinbdew matul it-tqala. Sakemm terapija b'AIIRA ma tkunx meqjusa essenzjali, il-pazjenti li jkunu qiegħdin jippjanaw li joħorġu tqal għandhom jinqalbu għal trattamenti ta' kontra pressjoni għolja alternattivi li għandhom profil ta' sigurtà stabilit sabiex jintużaw waqt it-tqala. Meta tigi ddianjostikata tqala, trattament b'AIIRAs għandu jitwaqqaf minnufih, u jekk xieraq, għandha tinbeda terapija alternattiva (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.6).

Popolazzjoni pedjatrika: irbesartan ġie studjat f'popolazzjonijiet ta' tfal bejn is-6 snin u s-16-il sena imma it-tagħrif kurrenti mhuwiex bżżejjed biex jappoġġja estensjoni 'tal-użu fuq tfal sakemm ikun hemm aktar tagħrif disponibbli (ara sezzjonijiet 4.8, 5.1 u 5.2).

Eċċipjenti:

Lactose: pazjenti li għandhom problemi ereditarji rari ta' intolleranza għall-galactose, nuqqas totali ta' lactase jew malassorbiment tal-glucose-galactose m'għandhomx jieħdu din il-mediċina.

Sodium: Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola, jiġifieri essenzjalment 'hieles mis-sodium'.

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

Dijuretiċi u mediċini oħra kontra l-pressjoni għolja: mediċini oħra kontra l-pressjoni għolja jistgħu jżidu l-effetti ta' tnaqqis fil-pressjoni ta' irbesartan; madankollu Irbesartan Zentiva ingħata mingħajr periklu ma' mediċini oħra ta' kontra l-pressjoni għolja, bħal beta-blockers, imblokkaturi tal-kanali ta' calcium li jaħdmu fit-tul, u dijuretiċi thiazides. Kura li ssir qabel b'dozi għoljin ta' dijuretiċi tista' tirriżulta f'nuqqas fil-volum u riskju ta' pressjoni baxxa meta tinbeda l-kura b'Irbesartan Zentiva (ara sezzjoni 4.4).

Prodotti li fihom aliskiren jew inibituri ta' ACE: dejta minn provi kliniči wrriet li imblokk doppju tas-sistema renin-angiotensin-aldosterone (RAAS) permezz tal-użu kombinat ta' inibituri ta' ACE, imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II jew aliskiren, hu assoċjat ma' frekwenza ogħla ta' avvenimenti avversi bħal pressjoni baxxa, iperkalimja u tnaqqis fil-funzjoni tal-kliewi (li jinkludi insuffiċjenza akuta tal-kliewi) meta mqabbel mal-użu ta' sustanza waħda li taġixxi fuq RAAS (ara sezzjoni 4.3, 4.4 u 5.1).

Supplimenti tal-potassium u dijuretiċi potassium-sparing: ibbażat fuq l-esperjenza bl-użu ta' prodotti mediċinali oħra li jaffettwaw lis-sistema ta' renin-angiotensin, l-użu konkomitanti ta' dijuretiċi potassium-sparing, supplimenti tal-potassium, sostituti tal-melħ li fihom il-potassium jew prodotti mediċinali oħra li jżidu il-livelli tal-potassium fis-serum (eż. heparina) jistgħu jwasslu għal židiet tal-potassium fis-serum u, għalhekk, mħumiex irrikmandati (ara sezzjoni 4.4).

Lithium: żidiet riversibbli tal-konċentrazzjonijiet u tossiċità ta' lithium fis-serum ġew irrapportati waqt l-amministrazzjoni konkomitanti ta' lithium ma' inibituri ta' enzimi li jikkonvertu angiotensin. Effetti simili ġew irrapportati rarament hafna b'irbesartan s'issa. Għaldaqstant, din it-tahlita mhix rakkomandata (ara sezzjoni 4.4). Jekk tinhass il-ħtieġa ta' din il-kombinazzjoni, monitoraġġ b'attenzjoni tal-livelli tal-lithium fis-serum hija irrikmandata.

Mediċini anti-infjammatorji mhux steriodi: meta jingħataw antagonisti ta' angiotensin II flimkien ma' mediċini anti-infjammatorji mhux steriodi (i.e. inibituri COX-2 selettivi, acetylsalicylic acid (> 3 g/kuljum) u NSAIDs mhux selettivi), jista' jkun hemm attenwazzjoni tal-effett kontra l-pressjoni għolja.

Bħalma jseħħ bl-inibituri ACE, l-użu konkomitanti ta' antagonist ta' angiotensin II u NSAIDs jista' jirriżulta f'żjieda fir-riskju li teħażien il-funzjoni renali, inkluża l-possibbiltà ta' insuffiċjenza renali akuta, u żjieda fil-potassium fis-serum, speċjalment f'pazjenti li digħi kellhom funzjoni renali bagħtuta. It-tahlita għandha tintuża b'attenzjoni speċjalment fl-anzjani. Il-pazjenti għandhom ikunu idrati bżżejjed u għandha tingħata kunsiderazzjoni għall-monitoraġġ tal-funzjoni renali wara li tinbeda kura konkomitanti, u kull ċertu żmien wara.

Repaglinide: irbesartan għandu l-potenzjal li jinibixxi OATP1B1. F'studju kliniku, ġie rrapporat li irbesartan żied is-C_{max} u l-AUC ta' repaglinide (sustrat ta' OATP1B1) b'1.8 darbiet u b'1.3 darbiet, rispettivament, meta ġie mogħi tiegħi siegħa qabel repaglinide. F'studju iehor, ma ġiet irrapportata ebda interazzjoni farmakokinetika rilevanti meta ż-żewġ mediċini ngħataw flimkien. Għalhekk, aġġustament fid-doża ta' trattament antidiabetiku bħal repaglinide jista' jkun meħtieg (ara sezzjoni 4.4).

Aktar informazzjoni dwar l-interazzjonijiet ta' irbesartan: fi studji kliniči, il-farmakokinetika ta' irbesartan mhix affettwata minn hydrochlorothiazide. Irbesartan jiġi metabolizzat prinċipalment b'CYP2C9 u b'mod inqas estensiv b'glukoronidazzjoni. Ma kinux osservati interazzjonijiet farmakokinetici jew farmakodinamiċi sinifikanti meta irbesartan ingħata flimkien ma' warfarina, prodott mediciċinali metabolizzat minn CYP2C9. Ma ġewx evalwati l-effetti ta' indutturi ta' CYP2C9 bħal rifampicin fuq il-farmakokinetici t'irbesartan. Il-farmakokinetika ta' digoxin ma tbidlitx bit-teħid flimkien ma' irbesartan.

4.6 Fertility, tqala u treddiġħ

Tqala

L-užu ta' AIIRAs mhuwiex rakkomandat matul l-ewwel tliet xhur tat-tqala (ara sezzjoni 4.4). L-užu ta' AIIRAs huwa kontra-indikat matul it-tieni u t-tielet trimestri tat-tqala (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.4).

Evidenza epidemjoloġika dwar ir-riskju tat-terāgenocità wara espożizzjoni għal inibituri ACE matul l-ewwel tliet xhur tat-tqala ma kienitx konkluressiva; madankollu, żieda żgħira fir-riskju ma tistax tiġi eskuża. Filwaqt li ma hemm ebda data epidemjoloġika dwar ir-riskji b'Inhibituri ta' Angiotensin II (AIIRAs), jistgħu jeżistu riskji simili għal din il-klassi ta' mediciċini. Sakemm terapija AIIRA kontinwa mhijiex meqjusa essenzjali, il-pazjenti li jkunu qegħdin jippjanaw li johorġu tqal għandhom jinqalbu għal trattamenti alternattivi ta' kontra l-pressjoni għolja li għandhom profil ta' sigurtà stabbilit għal užu waqt tqala. Meta tiġi dijanostikata tqala, trattament b' AIIRAs għandu jitwaqqaf minnufih, u, jekk xieraq, għandha tinbeda terapija alternattiva.

Espożizzjoni għal terapija AIIRA matul it-tieni u t-tielet trimestri hija magħrufa li twassal għal tħalli tħalli (tħalli-umman) u tħalli tħalli (tħalli-neonatali) (Ara sezzjoni 5.3).

Jekk seħħet espożizzjoni għall-AIIRAs mit-tieni trimestru tat-tqala, huwa rrakkomandat kontroll bl-ultrasound tal-funzjoni renali u tal-kranju.

Trabi li ommiċiethom hadu AIIRAs għandhom jiġu osservati mill-qrib għal pressjoni baxxa (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.4).

Treddiġħ:

Minħabba li m'hemm l-ebda informazzjoni disponibbli dwar l-užu ta' Irbesartan Zentiva waqt il-perjodu ta' treddiġħ, Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkomandat u kuri alternattivi li għandhom profili tas-sigurtà stabbiliti ahjar waqt it-treddiġħ huma preferibbli, speċjalment meta omm tkun treddha' tarbija tat-tweliż jew tarbija li twieldet qabel iż-żmien.

Mħux magħruf jekk irbesartan jew il-metaboliti tiegħi jiegħi eliminati mill-ħalib tas-sider tal-bniedem. Dejta farmakodinamika / tossikoloġika fil-firien uriet li kien hemm eliminazzjoni ta' irbesartan jew il-metaboliti tiegħi fil-ħalib tas-sider (għad-dettalji ara 5.3).

Fertility

Irbesartan ma kellu ebda effett fuq il-fertility ta' firien ikkurati u fuq il-frieh tagħhom sal-livelli tad-doża li jagħtu bidu għall-ewwel sinjali ta' tħalli parentali (ara sezzjoni 5.3).

4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni

Fuq il-baži tal-karatteristiċi farmakodinamiċi tiegħi, irbesartan aktarx ma jaffettwax il-kapaċità li ssuq u thaddem magni. Waqt is-sewqan jew thaddim ta' magni, wieħed għandu jżomm f'mohħu li xi kultant jista' jħoss xi sturdament jew għeja waqt kura kontra l-pressjoni għolja.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Fi studji kliniči kkontrollati bi plačebo f'pazjenti bi pressjoni għolja, l-inċidenza totali ta' effetti avversi ma kinetx differenti bejn dawk li hadu irbesartan (56.2%) u l-grupp li ha l-plačebo (56.5%). Twaqqif minhabba xi effetti avversi kliniči jew tal-laboratorju kienu inqas frekwenti fil-pazjenti kkurati b'irbesartan (3.3%) milli fil-pazjenti kkurati bil-plačebo (4.5%). L-inċidenza ta' effetti avversi ma kinetx relatata mad-doża (doża li nghatħat fil-firxa rrikmandata), sess, età, razza, jew mat-tul tal-kura.

F'pazjenti dijabetiċi bi pressjoni għolja b'mikroalbuminuria u funzjoni normali tal-kliewi, sturdament ortostatiku u pressjoni baxxa ortostatika ġew irrapportati f'0.5% tal-pazjenti (jiġifieri mhux komuni) iżda iż-żejjed milli fil-grupp tal-plačebo.

It-tabella li ġejja tippreżenta r-reazzjonijiet avversi tal-medicina li ġew irrapportati fi provi kliniči kkontrollati bi plačebo li fihom 1,965 pazjent bi pressjoni għolja rċevel irbesartan. It-termini mmarkati bi stilla (*) jirreferu għar-reazzjonijiet avversi li ġew irrapportati b'mod addizzjonali f'> 2% tal-pazjenti dijabetiċi bi pressjoni għolja b'insuffiċjenza renali kronika u proteinurja čara u iż-żejjed milli fil-grupp tal-plačebo.

Il-frekwenza 'tal-effetti avversi msemmija hawn taħt hija definita bl-użu ta' din il-konvenzjoni: komuni ħafna ($\geq 1/10$); komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$); mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa $< 1/100$); rari ($\geq 1/10,000$ sa $< 1/1,000$); rari ħafna ($< 1/10,000$). F'kull sezzjoni ta' frekwenza, l-effetti mhux mixtieqa għandhom jitniżżlu skont is-serjetà tagħhom. L-effetti li huma l-aktar serji għandhom jitniżżlu l-ewwel, segwiti minn dawk anqas serji.

Reazzjonijiet avversi rrapportati b'mod addizzjonali mill-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq huma wkoll elenkti. Dawn ir-reazzjonijiet avversi huma derivati minn rapporti spontanji.

Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika

Mhux magħrufa: anemija, tromboċitopenija

Disturbi tas-sistema immuni

Mhux magħrufa: reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva bħal angħoedema, raxx, urtikarja, reazzjoni anafilattika, xokk anafilattiku

Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni

Mhux magħrufa: iperkalemija, ipogliċemija

Disturbi fis-sistema nervuža

Komuni: sturdament, sturdament ortostatiku*
Mhux magħrufa: mejt, uġiġħ ta' ras

Disturbi fil-widnejn u fis-sistema labirintika

Mhux magħrufa: tinnite

Disturbi fil-qalb

Mhux komuni: takikardija

Disturbi vaskulari

Komuni: pressjoni baxxa ortostatika *
Mhux komuni: fwawar

Disturbi respiratorji, toraciċi u medjastinali

Mhux komuni: sogħla

Disturbi gastro-intestinali

Komuni:	dardir/rimettar
Mhux komuni:	dijarea, dispepsja/hruq fl-istonku
Rari:	anđoedema intestinali
Mhux magħrufa:	indeboliment fis-sens tat-togħma

Disturbi fil-fwied u fil-marrara

Mhux komuni:	suffejra
Mhux magħrufa:	epatite, funzjoni anormali tal-fwied

Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda

Mhux magħrufa:	vaskulite lewkoċitoklastika
----------------	-----------------------------

Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi

Komuni:	uġiġħi muskolu-skeletriċi*
Mhux magħrufa:	artralġja, mijalġja (f'xi kazijiet assoċjata ma' zieda fil-livelli ta' creatine kinase fil-plažma), bugħawwieg fil-muskoli

Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja

Mhux magħrufa:	funzjoni indebolita tal-kliewi li tinkludi każijiet ta' insuffiċjenza tal-kliewi f'pazjenti li jinsabu f'riskju (ara sezzjoni 4.4)
----------------	--

Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider

Mhux komuni:	disfunzjoni sessuali
--------------	----------------------

Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata

Komuni:	għejja
Mhux komuni:	uġiġħi fis-sider

Investigazzjonijiet

Komuni ħafna:	Iperkalimja* ġrat iktar frekwenti f'pazjenti dijabetiċi ikkurati b'irbesartan milli bil-plaċebo. F'pazjenti dijabetiċi bi pressjoni għolja b'mikroalbuminurja u b'funzjoni renali normali, iperkalimja ($\geq 5.5\text{mEq/L}$) ġrat f'29.4% (jiġifieri komuni ħafna) tal-pazjenti fil-grupp li ħadu 300 mg ta' irbesartan u fi 22% tal-pazjenti fil-grupp tal-plaċebo. F'pazjenti dijabetiċi bi pressjoni għolja b'insuffiċjenza renali kronika u bi proteinuria li tidher, iperkalimja ($\geq 5\text{ mEq/L}$) ġrat f'46.3% tal-pazjenti fil-grupp ta' irbesartan u f'26.3% tal-pazjenti fil-grupp tal-plaċebo.
Komuni:	żidiet sinifikanti tal-krejatina kinazi fil-plažma ġew osservati frekwentement (1.7%) f'individwi li ħadu l-kura b'irbesartan. L-ebda żidiet minn dawn ma ġew assoċjati ma' episodji muskolu-skeletriċi li jistgħu jiġu identifikati klinikament. F'1.7% tal-pazjenti bi pressjoni għolja b'mard dijabetiku avanzat renali kkurati b'irbesartan, kien osservat tnaqqis fl-emoglobin*, li ma kienx klinikament sinifikanti.

Popolazzjoni pedjatrika

Fi prova li fiha l-partecipanti ntagħżlu b'mod każwali ta' 318-il tifel u tifla bi pressjoni għolja u adoloxxenti ta' bejn is-6 u s-16-il sena, dawn ir-reazzjonijiet avversi li ġejjin ġraw fil-faži double-blind mifruxa fuq tliet ġimġħat: uġiġħi ta' ras (7.9%), pressjoni baxxa (2.2%), sturdament (1.9%), sogħla (0.9%). Fil-perjodu ta' 26 ġimġha ta' din il-prova open-label, 1-aktar anomaliji frekwenti tal-laboratorju li ġew osservati kienu żidiet fil-kreatina (6.5%) u valuri għoljin ta' CK fi 2% tat-tfal riċċevituri.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott

medicinali. Il-professionisti dwar il-kura tas-saħħa huma mitluba jirrappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendiċi V](#).

4.9 Doża eċċessiva

Esperjenza f'adulti esposti għal doži sa 900 mg/jum għal 8 ġimħat ma uriet ebda tossiċità. L-iktar manifestazzjonijiet probabbli ta' doża eċċessiva huma mistennija li jkunu pressjoni baxxa, u takikardja; bradikardja tista' wkoll tiġi ikkaġġunata minn doża eċċessiva. M'hemm x biżżejjed informazzjoni spċifici disponibbli fuq il-kura tad-doża eċċessiva b'Irbesartan Zentiva. Il-pazjent għandu jkun osservat mill-vičin u l-kura għandha tkun sintomatika u ta' ghajnejha. Miżuri issuġġerit i-jinklu induzzjoni tar-rimettar u/ jew tal-ħasil gastriku. Il-faħam attivat jista' jkun utli fi trattament ta' doża eċċessiva. Irbesartan ma jitneħħiex b'emodijlasi.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIĊI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Antagonisti ta' angiotensin-II, semplici, Kodiċi ATC : C09C A04.

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Irbesartan huwa antagonista qawwi, attiv mill-ħalq, antagonista selettiv tar-riċettur angiotensin-II (tip AT₁). Huwa mistenni li jimblokka l-azzjonijiet kollha ta' angiotensin-II medjati mir-riċettur AT₁, mingħejr m'għandu x'jaqsam mal-origini jew rottta ta' sintesi tal-angiotensin-II. L-antagoniżmu selettiv tar-riċetturi ta' angiotensin-II (AT₁) jirriżulta f'żidiet fil-livelli fil-plažma ta' renin u fil-livelli ta' angiotensin-II u fi tnaqqis fil-konċentrazzjoni tal-plažma aldosterone. Il-livelli tal-potassium f-isserum mhumiex affettwati b'mod sinifikanti minn irbesartan waħdu fid-doži rrikmandati. Irbesartan ma jimpedixx ACE (kininase-II), enzima li tiġġenera angiotensin-II u tiddiżżintegra ukoll il-bradikinina f'metaboliti inattivi. Irbesartan m'għandux bżonn ta' attivazzjoni metabolika biex ikun attiv.

Effiċċa klinika:

Pressjoni għolja

Irbesartan iniżżejjel il-pressjoni b'tibdil minimali fir-rata tat-taħbit tal-qalb. It-tnaqqis fil-pressjoni huwa relat luu mad-doża ta' darba kuljum fid-doża tal-ġurnata b'tendenza li tilhaq plateau b'doži 'il fuq minn 300 mg. Doži ta' 150-300 mg darba kuljum iniżżlu il-pressjoni meħudha meta pazjent ikun mindud jew bil-qiegħda (i.e. 24 siegħa wara id-doża) b'medja ta' 8-13/5-8 mm Hg (sistolika/dijastolika) aktar milli minn dawk bil-plačebo.

L-ogħla tnaqqis fil-pressjoni jseħħi fi żmien 3-6 sighħat wara li jingħata u l-effett tat-tnaqqis tal-pressjoni jinżamm mill-inqas għal 24 siegħa. F'24 siegħa it-tnaqqis tal-pressjoni kien 60%-70% 'tal-ogħla rispons fid-diastolika u sistolika bid-doži rrikmandati. Doża darba kuljum ta' 150 mg tat respons fl-inqas livell u dak medju ta' 24 siegħa simili għad-doża li tingħata darbtejn kuljum bl-istess total tad-doża.

L-effett li għandu Irbesartan Zentiva li jbaxxi l-pressjoni jidher fi żmien 1-2 ġimħat, bl-effett massimu jseħħi f'4-6 ġimħat wara li tinbeda t-terapija. L-effetti kontra l-pressjoni għolja jibqgħu jinżammu waqt kura fit-tul. Wara li titwaqqaf it-terapija, il-pressjoni gradwalment tirritorna lejn il-linjal bażi. Ma għiet osservata ebda rebound ta' pressjoni għolja.

L-effetti ta' irbesartan u dijuretiċi tat-tip thiazide li jniżżlu il-pressjoni huma addittivi. F'pazjenti li mhux ikkontrollati sew b'irbesartan waħdu, iż-żieda ta' doża baxxa ta' hydrochlorothiazide (12.5 mg) ma' irbesartan darba kuljum tirriżulta fi tnaqqis aktar tal-pressjoni fl-inqas livell ta' 7-10/3-6 mm/Hg (sistolika/dijastolika) aġġustata għall-plačebo.

L-effiċċa ta' Irbesartan Zentiva ma hijiex influwenzata bl-etià jew sess. Bħal fil-każi ta' prodotti medicinali oħra li jaftettaw is-sistema renin-angiotensin, pazjenti suwed bi pressjoni għolja wrew ferm inqas respons għal monoterapija b'irbesartan. Meta irbesartan ingħata flimkien ma' doża baxxa

ta' hydrochlorothiazide (p.e. 12.5 mg kuljum), ir-respons anti-ipertensiv f' pazjenti suwed jilhaq lil dak f' pazjenti bojod.

M'hemmx effett ta' importanza klinika fil-livelli tal-uric acid fis-serum jew fil-hruġ tal-uric acid 'mal-awrina.

Popolazzjoni pediatrika

Tnaqqis tal-pressjoni tad-demmin b'0.5 mg/kg (baxx), 1.5 mg/kg (medju) u 4.5 mg/kg (gholi) livelli mixtieqa ddożati ta' irbesartan kienu evalwati fi 318-il tifel u tifla u adoloxxenti ta' bejn is-6 u s-16-il sena bi pressjoni għolja jew f'riskju (dijabetiċi, passat ta' pressjoni għolja fil-familja) fuq perjodu ta' tliet ġimħat. Fl-ahħar tat-tliet ġimħat it-tnaqqis medju mill-linjal baži fil-varjabbl primarju ta' effikċja, il-pressjoni tad-demmin sistolika meħuda meta pazjent ikun bil-qiegħda (SeSBP) kienet 11.7 mmHg (doża baxxa), 9.3 mmHg (doża medja), 13.2 mmHg (doża għolja). L-ebda differenza sinifikanti ma kienet tidher bejn dawn id-doži. Il-bidla medja aġġustata fil-pressjoni tad-demmin diastolika meħuda meta pazjent ikun bil-qiegħda (SeDBP) kienet kif ġej: 3.8 mmHg (doża baxxa), 3.2 mmHg (doża medja), 5.6 mmHg (doża għolja). Fuq il-perjodu tal-ġimħtejn ta' wara fejn il-pazjenti ġew re-randomised jew għal prodott medicinali attiv jew għal placebo, il-pazjenti fuq placebo kellhom židiet ta' 2.4 u 2.0 mmHg fis-SeSBP u SeDBP meta mqabbla ma' bidliet rispettivi ta' +0.1 u -0.3 mmHg f'dawk fuq id-doži kollha ta' irbesartan (ara sezzjoni 4.2).

Pressjoni għolja u dijabete tip 2 b'mard renali

L-istudju "Irbesartan u n-Nefropatija bid-Diabete (IDNT)" juri li irbesartan inaqqsas il-progressjoni tal-mard renali fil-pazjenti b'insuffiċjenza renali kronika u b'proteinuria li tidher. IDNT kienet prova double blind, ikkontrollata, ta' morbožit u mortalità li qabblet Irbesartan Zentiva, amlodipine u placebo. F'1,715-il pazjent bi pressjoni għolja u b'dijabete tip 2, proteinuria $\geq 900 \text{ mg/jum}$ u krejatinina fis-serum li tvarja minn 1.0-3.0 mg/dl, ġew eżaminati l-effetti fit-tul (medja ta' 2.6 sena) ta' Irbesartan Zentiva fuq l-avvanz ta' mard renali u l-kawżi kollha ta' mortalità. Il-pazjenti ngħataw doża aġġustata minn 75 mg għal doża ta' manteniment ta' 300 mg ta' Irbesartan Zentiva, minn 2.5 mg għal 10 mg ta' amlodipine, jew placebo skont kemm felhu. Il-pazjenti fil-gruppi ta' kura kollha tipikament irċevew bejn 2 u 4 medicini kontra l-pressjoni għolja (p.e. dijuretiċi, beta blockers, alpha blockers) biex laħqu il-livell imfassal minn qabel ta' pressjoni ta' $\leq 135/85 \text{ mmHg}$ jew tnaqqis ta' 10 mmHg fil-pressjoni sistolika jekk il-linjal baži kienet $> 160 \text{ mmHg}$. Sittin fil-mija (60%) ta' pazjenti fil-gruppi tal-placebo leħqu dan it-target tal-pressjoni fil-waqt li din il-figura kienet 76% u 78% fil-gruppi t'irbesartan u amlodipine rispettivament. Irbesartan b'mod sinifikattiv naqqas ir-riskju relativ fl-endpoint primarju kombinat fejn il-krejatinina fis-serum tirdoppja, mard renali fl-ahħar stadju (ESRD) jew mortalità mill-kawżi kollha. Madwar 33% tal-pazjenti fil-gruppi t'irbesartan laħqu l-endpoint primarju renali kompost mqabbel ma' 39% u 41% fil-gruppi tal-placebo u amlodipine [20% tnaqqis relativ tar-riskju kontra l-placebo ($p = 0.024$) u 23% tnaqqis relativ tar-riskju mqabbel ma' amlodipine ($p = 0.006$)]. Meta il-komponenti individuali 'tal-endpoint primarju ġew analizzati, l-ebda effett fil-mortalità mill-kawżi kollha ma ġie osservat, fil-waqt li tendenza posittiva fit-taqqis f'ESRD u tnaqqis sinifikanti fil-krejatinina fis-serum milli tirdoppja ġew osservati.

Sotto gruppi ta' sess, razza, età, tul tad-dijabete, l-linjal baži tal-pressjoni, krejatinina fis-serum, u rata ta' tneħħija t'albumina ġew assessjati għall-effett tal-kura. Fis-sotto gruppi tan-nisa u ta' dawk ta' razza sewda li irrappresentaw 32% u 26% rispettivament tal-popolazzjoni kollha li ħadet sehem fl-istudju, ma deherx beneficiċju renali, ghalkemm l-intervalli ta' kunfidenza ma jeskluduhx. Għall-endpoint sekondarju ta' kazijiet kardiovaskulari fatali u mhux fatali, ma kienx hemm differenza bejn it-tlett gruppi tal-pazjenti fil-popolazzjoni totali, ghalkemm incidenza akbar ta' MI mhux fatali ġiet murija f'nisa u incidenza inqas ta' MI mhux fatali ġiet murija f'irġiel fil-gruppi t'irbesartan kontra l-gruppi ibbażat fuq il-placebo. Kien hemm żieda fl-incidenza ta' MI mhux fatali u puplesja f'nisa fil-gruppi bil-kura fuq l-irbesartan meta mqabbel mal-gruppi bil-kura ibbażata fuq amlodipine, waqt li l-ammissjoni fl-isptar minħabba kollass tal-qalb naqset fil-popolazzjoni kollha. Madankollu, spiegazzjoni xierqa għal dawn is-sejbiet fin-nisa għadha ma ġietx identifikata.

L-istudju ta' "L-effetti ta' Irbesartan fuq il-Mikroalbuminuria fil-Pazjenti bi Pressjoni Għolja b'Tip 2 ta' Diabete Mellitus (IRMA)" juri li irbesartan 300 mg jittardja il-progressjoni għal proteinuria li tidher f'pazjenti b'mikroalbuminuria. IRMA 2 kien studju double blind ikkontrollat bil-placebo ta' morbožit f'590 pazjenti b'tip 2 ta' dijabete, mikroalbuminuria (30-300 mg/jum) u funzjoni renali

normali (krejatinina fis-serum $\leq 1.5 \text{ mg/dl}$ fl-irġiel u $< 1.1 \text{ mg/dl}$ fin-nisa). L-istudju eżamina l-effetti fit-tul (sentejn) ta' Irbesartan Zentiva fuq il-progressjoni għal proteinuria klinikali (li tidher) (ir-rata ta' tneħħija t'albumina 'mal-urina (UAER) $> 300 \text{ mg/jum}$, u żjeda f' UAER 'tal-inqas 30% mill-linja baži). L-ghan predefinit kien għall-pressjoni ta' $\leq 135/85 \text{ mmHg}$. Medicini kontra l-pressjoni għolja addizzjonali (li jeskludu inhibituri t'ACE, antagonist tar-riċetturi angiotensin-II u dihydropyridine calcium blockers) ġew miżjud skont il-htiega biex iġħinu fl-ilhuq ta' l-ghan tal-pressjoni. Waqt li pressjoni simili giet milħuqa fil-gruppi kollha tal-kura, inqas individwi fil-grupp t'irbesartan 300 mg (5.2%) minn dawk bil-plaċebo (14.9%) jew fil-grupp t'irbesartan 150 mg (9.7%) laħqu l-endpoint ta' proteinuria li tidher, li jfisser 70% ta' tnaqqis fir-risku relativi meta mqabbel mal-plaċebo ($p = 0.0004$) għal doża l-ghanja. Titjib fl-istess hin fir-rata tal-filtrazzjoni glomerulari (GFR) ma' giex osservat waqt l-ewwel tlett xħur tal-kura. Id-dewmien fil-progressjoni għal proteinuria klinika kien evidenti kmieni sa minn tlett xħur u baqa' għal iktar minn perjodu ta' 2 snin. Rigressjoni għal albuminuria normali ($< 30 \text{ mg/jum}$) kienet iktar frekwenti fil-grupp ta' Irbesartan Zentiva 300 mg (34%) milli fil-grupp tal-plaċebo (21%).

Imblokk doppu tas-sistema tar-renin-angiotensin-aldosterone (RAAS)

Żewġ provi kbar, ikkontrollati, li fihom il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali (ONTARGET (ONgoing Telmisartan Alone and in combination with Ramipril Global Endpoint Trial) u VA NEPHRON-D (The Veterans Affairs Nephropathy in Diabetes)) eżaminaw l-użu tal-kombinazzjoni ta' inhibituri ta' ACE flimkien ma' imblokkatur tar-riċetturi ta' angiotensin II.

ONTARGET kien studju li twettaq f'pazjenti bi storja medika ta' mard kardjovaskulari jew cerebroaskulari, jew dijabete mellitus tip 2 akkumpanjat minn evidenza ta' hsara fl-organu aħħari. VA NEPHRON-D kien studju li twettaq f'pazjenti b'dijabete mellitus tip 2 u nefropatija diabetika. Dawn l-istudji ma wrew l-ebda effett ta' beneficiċju sinifikanti fuq ir-riżultati renali u/jew kardjovaskulari u l-mortalità, filwaqt li giet osservata żieda fir-riskju ta' iperkalimja, hsara akuta fil-klieni u/jew pressjoni baxxa meta mqabbla ma' monoterapija. Minħabba l-kwalitajiet farmakodinamici simili tagħhom, dawn ir-riżultati huma rilevanti wkoll għal inhibituri ta' ACE u imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II oħraejn.

Għalhekk, inhibituri ta' ACE u imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II m'għandhomx jintużaw fl-istess hin f'pazjenti b'nefropatija diabetika.

ALTITUDE (Aliskiren Trial in Type 2 Diabetes Using Cardiovascular and Renal Disease Endpoints) kien studju maħsub biex jittestja l-benefiċċju li jiżidied aliskiren ma' terapija standard ta' inhibituri ta' ACE jew imblokkatur tar-riċetturi ta' angiotensin II f'pazjenti b'dijabete mellitus tip 2 u mard kroniku tal-klieni, mard kardjovaskulari, jew it-tnejn. L-istudju twaqqaq kmieni minħabba żieda fir-riskju ta' riżultati avversi. Mewt kardjovaskulari u puplesija t-tnejn kienu numerikament iktar frekwenti fil-grupp ta' aliskiren milli fil-grupp tal-plaċebo, u avvenimenti avversi u avvenimenti avversi serji ta' interessa (iperkalimja, pressjoni baxxa u disfunkzjoni tal-klieni) ġew irrapportati b'mod iktar frekwenti fil-grupp ta' aliskiren milli fil-grupp tal-plaċebo.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Assorbiment

Wara li jingħata mill-ħalq, irbesartan jiġi assorbit sew: studji ta' bijoddisponibiltà assoluta urew valuri ta' madwar 60%-80%. It-tehid 'tal-ikel konkomitanti ma jaffettwax b'mod sinifikkativ il-bijoddisponibiltà t' irbesartan.

Distribuzzjoni

L-irbit mal-proteini tal-plaźma kien madwar 96%, b'irbit negligibbli ma' komponenti cellulari tad-demm. Il-volum ta' distribuzzjoni huwa 53-93 litru.

Bijotrasformazzjoni

Wara l-ghoti ta' ^{14}C irbesartan mill-ħalq jew ġol-vini, 80-85% tar-radjuattività li tiċċirkola fil-plaźma hi attribwita għal irbesartan mhux mibdul. Irbesartan jiġi metabolizzat bil-fwied permezz tal-konjugazzjoni ma' glucoronide u ta' ossidazjoni. Il-metabolit l-iċtar importanti li jiċċirkola huwa

irbesartan glucuronide (madwar 6%). Studji *in vitro* indikaw li irbesartan huwa primarjament ossidat bl-enzima cytochrome P450 CYP2C9; l-isoenzima CYP3A4 għandha effett negligibli.

Linearità/nuqqas ta' linearità

Irbesartan jesibixxi farmakokinetika linear u proporzjonata tad-doża fuq il-firxa mad-doża ta' 10 sa 600 mg. Inqas minn żieda proporzjonali t'assorbiment orali b'doži 'il fuq minn 600 mg (id-doppju tad-doża massima rrikmandata) ġie osservat; għalfejn jiġi dan għadu mhux magħruf. L-ogħla konċentrazzjonijiet fil-plażma jintleħqu wara 1.5-2 sīgħat wara li jittieħed mill-ħalq. It-tnejħija mill-ġisem kollu u renali huma 157-176 u 3-3.5 ml/min, rispettivament. Il-half-life t'eliminazzjoni terminali t'irbesartan hija 11-15 sīgħat. Il-konċentrazzjonijiet fissi tal-plażma jintlaħqu wara 3 ijiem wara li tinbeda il-kura b'doža ta' darba kuljum. Akkumulazzjoni limitata t'irbesartan (< 20%) giet osservata fil-plażma meta doža ta' darba kuljum kienet ripetuta. Fi studju, il-konċentrazzjoni tal-plażma t'irbesartan giet osservata li kienet xi daqxejn oħla f'pazjenti nisa bi pressjoni għolja. Madanakollu, ma kienx hemm differenza fil-half-life u l-akkumulazzjoni t'irbesartan. Mhemmx bżonn ta' aġġustar tad-doža f'pazjenti nisa. Il-valuri ta' irbesartan AUC u C_{max} kienu xi fit ogħla f'individwi akbar fl-età (≥ 65 sena) milli f'individwi żgħar (18-40 sena). Madankollu, il-half-life terminali ma tbiddlitx b'mod sinifikattiv. M'hemmx bżonn aġġustar ta' doža f'persuni akbar fl-età.

Eliminazzjoni

Irbesartan u il-metaboliti tiegħu jiġu eliminati permezz ta' sistemi biljari u renali. Wara l-għoti ta' ^{14}C irbesartan jew mill-ħalq jew gol-vini, madwar 20% tar-radjuuattività toħroġ 'mal-awrina u l-kumplament 'mal-ippurgar. Inqas minn 2% tad-doža toħroġ fl-awrina bħala irbesartan mhux mibdul.

Popolazzjoni pedjatrika

Il-farmakokinetiċi ta' irbesartan kienet ikkalkulati fi 23 tifel u tifla bi pressjoni għolja wara l-għoti ta' doža waħda jew aktar kuljum ta' irbesartan (2 mg/kg) sa doža massima ta' kuljum ta' 150 mg għal erba' gimħiġ. Minn dawn it-23 tifel u tifla, 21 setgħu jiġi evalwati għal taqbil ta' farmakokinetiċi ma' aduli (tnax-il tifel u tifla 'l fuq minn 12-il sena, disa' t-itfal ta' bejn 6 u 12-il sena). Ir-riżultati wrew li C_{max} , AUC u r-rati ta' tnejħija setgħu jitqabblu ma' dawk osservati f'pazjenti aduli li jieħdu 150 mg irbesartan kuljum. Kienet osservata akkumulazzjoni limitata ta' irbesartan (18%) fil-plażma meta kienet ripetuta doža waħda kuljum.

Indeboliment renali

F'pazjenti b'indeboliment renali jew li qed jagħmlu l-emodijalisi, il-parametri farmakokinetiċi ta' irbesartan ma tbiddlux b'mod sinifikanti. Irbesartan ma jitneħħiex b'emodijalisi.

Indeboliment epatiku

F'pazjenti b'cirroži ħafifa għal moderata, il-parametri farmakokinetiċi ta' irbesartan ma jitbidlux b'mod sinifikanti.

Ma sarux studji f'pazjenti b'indeboliment epatiku sever.

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

Ma kienx hemm evidenza ta' tossiċità sistemika anomalji jew tossiċità fl-organu affetwat b'doži klinikament rilevanti. Fi studji mhux kliniči ta' sigurtà, doži għoljin ta' irbesartan (≥ 250 mg/kg/jum f'firien u ≥ 100 mg/kg/jum f'makakki) ikkawżaw tnaqqis fil-parametri taċ-ċelluli ħomor tad-demm (eritrociti, emoglobina, ematokrit). B'doži għoljin ħafna (≥ 500 mg/kg/jum) tibdil digenerattiv fil-kliewi (bħal nefrite interstizja, nefha tubulari, tubi basofiliċi, żidiet fil-konċentrazzjonijiet fil-plażma 'tal-urea u krejatinina) ġew stimulati b'irbesartan f'firien u f'makakki u huma meqjusa bħala sekondarji ghall-effetti ipotensivi tal-medċina li kkaġunat tnaqqis fil-perfużjoni renali. Barra minn hekk, irbesartan ikkaġġuna iperplasja/iperetrofija taċ-ċelluli gukstagħolmerulari (f'firien ≥ 90 mg/kg/jum, f'makakki ≥ 10 mg/kg/jum). Dan it-tibdil kollu kien ikkunsidrat li sejjh bl-azzjoni farmakoloġika ta'

irbesartan. Għal doži terapewtiċi ta' irbesartan fil-bnedmin, ma jidhirx li l-iperplasja/ipertrofija taċ-ċelluli renali ġukstagglomerulari għandha rilevanza.

Ma kienx hemm evidenza ta' mutaġeniċità, klastoġeniċità jew karċinogēniċità.

Il-fertilità u l-prestazzjoni riproduttiva ma ġewx affettwati fl-istudji ta' firien irġiel u nisa anki f'doži orali ta' irbesartan li jikkawżaw xi tossiċità parentali (minn 50 sa 650 mg/kg/kuljum), inkluż mortalità fl-ogħla doża. Ebda effett sinifikanti fuq in-numru ta' corpora lutea, impjanti, jew feti ħajjin ma ġie osservat. Irbesartan ma affettwax is-sopravivenza, l-iżvilupp jew ir-riproduzzjoni tal-ferħ. Studji fl-animali jindikaw li irbesartan radjotikkettjat jigi rilevat f'feti tal-firien u tal-fniek. Irbesartan jiġi eliminat fil-ħalib ta' firien li jkunu qeqħdin ireddgħu.

Studji fuq animali b'irbesartan urew effetti tossici li jghaddu (żieda fil-formazzjoni tal-ħofor fil-pelvi renali, hydroureter, jew edema ta' taħt il-ġilda) fil-feti tal-firien, li ġew riżolvuti wara it-twelid. Fil-fniek, abort jew reassorbiment kmieni 'tal-embriju kienu innotati b'doži li kkagħunaw tossiċità sinifikanti fl-omm, li nkludew mwiet. Ma ġewx osservati effetti teratoġeniċi fil-far u fil-fenek.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Qalba tal-pillola:

Lactose monohydrate
Microcrystalline cellulose
Croscarmellose sodium
Hypromellose
Silicon dioxide
Magnesium stearate.

Kisja b'rita:

Lactose monohydrate
Hypromellose
Titanium dioxide
Macrogol 3000
Carnauba wax.

6.2 Inkompatibbiltajjet

Ma jghoddx f'dan il-każ.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

3 snin.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali ghall-ħażna

Tahżinx f'temperatura 'l fuq minn 30°C.

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

Pakketti ta' 14-il pillola miksija b'rita f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.

Pakketti ta' 28 pillola miksija b'rita f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.

Pakketti ta' 30 pillola miksija b'rita f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.

Pakketti ta' 56 pillola miksija b'rita f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.

Pakketti ta' 84 pillola miksija b'rita f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.

Pakketti ta' 90 pillola miksija b'rita f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.

Pakketti ta' 98 pillola miksija b'rita f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminium blisters.
Pakketti ta' 56 x 1 pillola miksija b'rita f'folji perforati tal-PVC/PVDC/Aluminju ta' doža waħda.

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu meta jintrema

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

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

Zentiva k.s.
U kabelovny 130
102 37 Prague 10
Ir-Repubblika Čeka

8. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/06/376/016-021
EU/1/06/376/034-035

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 19 ta' Jannar 2007
Data tal-aħħar tiġid: 20 ta' Jannar 2012

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

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

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Irbesartan Zentiva 150 mg pilloli miksijin b'rita.

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola miksija b'rita fiha 150 mg irbesartan.

Eċċipjent b'effett magħruf: 51.00 mg ta' lactose monohydrate kull pillola.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Pillola.

Bajda għal offwajt, ibbuzzata fuq iż-żewġ naħat, ovali, b'qalb stampata fuq naħa waħda u n-numru 2872 imnaqqax fuq in-naħa l-oħra.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Irbesartan Zentiva hu indikat ghall-użu fl-adulti ghall-kura ghall-pressjoni għolja essenzjali. Hu indikat ukoll ghall-kura ghall-mard renali f'pazjenti adulti li għandhom pressjoni għolja u dijabete mellitus ta' tip 2 bħala parti mill-kura kontra il-pressjoni għolja (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4, 4.5 u 5.1).

4.2 Pożoġi u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożoġi

Id-doża li ġeneralment irrikmandata fil-bidu u ta' manteniment hija ta' 150 mg darba kuljum, 'mal-ikel jew mingħajru. Irbesartan Zentiva b'doża ta' 150 mg darba kuljum ġeneralment jipprovd kontroll aħjar matul l-24 siegħa ghall-pressjoni tad-demm minn 75 mg. Madankollu, doża ta' 75 mg fil-bidu tal-kura tista' tiġi kkonsidrata, speċjalment f'pazjenti fuq emodijalisi u anzjani 'il fuq minn 75 sena.

F'pazjenti li mhumiex ikkontrollati biżżejjed b'150 mg darba kuljum, id-doża ta' Irbesartan Zentiva tista' tiżdied għal 300 mg, jew jistgħu jiġu miżjudin medicini oħra ja kontra l-pressjoni għolja (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4, 4.5 u 5.1). B'mod partikolari, iż-żjeda ta' dijuretiku bħal hydrochlorothiazide ntweri li jkollha effett ta' tishħiħ ma' Irbesartan Zentiva (ara sezzjoni 4.5).

F'pazjenti li għandhom dijabete ta' tip 2 u jbatu minn pressjoni għolja, il-kura mogħtija fil-bidu hija ta' 150 mg ta' irbesartan darba kuljum u tiġi titrata għal 300 mg darba kuljum bħala l-aħjar doża ta' manteniment ippreferuta ghall-kura tal-mard renali.

Il-benefiċċju renali muri b' Irbesartan Zentiva f'pazjenti b'dijabete ta' tip 2 li għandhom pressjoni għolja huwa bbażat fuq studji fejn irbesartan intuża flimkien ma' medicini oħra ta' kontra l-pressjoni għolja kif meħtieg, biex jintlaħaq il-livell mixtieq ta' pressjoni (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4, 4.5 u 5.1).

Popolazzjonijiet Specjali

Indeboliment renali

M'hemmx bżonn ta' aġġustament tad-doża f'pazjenti b'indeboliment renali. Wieħed għandu jikkonsidra doża inqas fil-bidu (75 mg) f'pazjenti li qed jagħmlu l-emodijalisi (ara sezzjoni 4.4).

Indeboliment epatiku

M'hemmx bżonn ta' aġġustament tad-doża f'pazjenti b'indeboliment epatiku ħafif għal moderat. Ghad m'hemmx esperjenza klinika f'pazjenti b'indeboliment epatiku sever.

Persuni akbar fl-età

Għalkemm għandha tīgħi ikkonsidrata li tinbeda l-kura b'doża fil-bidu ta' 75 mg f'pazjenti 'il fuq minn 75 sena, ġeneralment m'hemmx bżonn ta' aġġustament tad-doża f'persuni akbar fl-età.

Popolazzjoni pedjatrika

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' Irbesartan Zentiva fit-tfal ta' bejn 0 sa 18-il sena ma ġewx determinati s'issa. Dejta disponibbli hi deskritta fis-sezzjonijiet 4.8, 5.1 u 5.2 imma l-ebda rakkmandazzjoni fuq il-pożoloġija ma tista' tingħata.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Għal użu orali

4.3 Kontraindikazzjonijiet

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

It-tieni u t-tielet trimestru tat-tqala (ara sezzjonijiet 4.4 u 4.6).

L-użu fl-istess hin ta' Irbesartan Zentiva ma' prodotti li jkun fihom aliskiren hu kontraindikat f'pazjenti b'djabete mellitus jew indeboliment tal-kliewi (rata ta' filtrazzjoni mill-glomeruli (GFR) < 60 ml/min/1.73 m²) (ara sezzjonijiet 4.5 u 5.1).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet ghall-użu

Tnaqqis fil-volum intravaskulari: pressjoni baxxa sintomatika, specjalment wara l-ewwel doża, tista' tinhass f'pazjenti li jbatu minn tnaqqis ta' volum u/jew ta' sodju minħabba terapija dijuretika qawwija, dieta ristretta mill-melh, dijarea jew rimettar. Dawn il-kondizzjonijiet għandhom jiġu kkoreġuti qabel tinbeda l-kura b' Irbesartan Zentiva.

Pressjoni għolja renovaskulari: hemm riskju ikbar ta' pressjoni baxxa severa u ta' insuffiċjenza renali meta pazjenti li għandhom stenosi bilaterali 'tal-arterja renali jew stenosi 'tal-arterja b'kilwa waħda taħdem, jiġi kkurati bi prodotti mediċinali li jaffettaw is-sistema renin-angiotensin-aldosterone. Għalkemm m'hemm xejn dokumentat li dan isir b' Irbesartan Zentiva, effetti simili għandhom ikunu antiċipati b'antagonisti tar-riċetturi angiotensin-II.

Indeboliment renali u trapjant tal-kliewi: meta Irbesartan Zentiva jintuża f'pazjenti b'indeboliment renali, hija irrikmandata osservanza perjodika tal-livelli tal-potassju u tal-krejatinina fis-serum. M'hemmx esperjenza fuq l-għoti ta' Irbesartan Zentiva lil pazjenti li reċentement kellhom trapjant tal-kliewi.

Pazjenti bi pressjoni għolja li għandhom dijabete ta' tip 2 u mard renali: l-effetti ta' irbesartan kemm fuq il-proċessi renali kif ukoll dawk kardjavaskulari ma kinux l-istess fis-settijiet tal-gruppi kollha, waqt analiżi li saret fl-istudju ma' pazjenti b'mard renali avvanzat. B'mod partikolari, dawn dehru inqas favorevoli f'nisa u f'individwi mhux bojod (ara sezzjoni 5.1).

Imblokk doppju tas-sistema tar-renin-angiotensin-aldosterone (RAAS - renin-angiotensin-aldosterone system): hemm evidenza li l-użu fl-istess hin ta' inibituri ta' ACE, imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II jew aliskiren iżid ir-riskju ta' pressjoni baxxa, iperkalimja u tnaqqis fil-funzjoni tal-kliewi (li jinkludi insuffiċjenza akuta tal-kliewi). Imblokk doppju ta' RAAS permezz tal-użu kombinat

ta' inibituri ta' ACE, imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II jew aliskiren għalhekk mhuwiex rakkomandat (ara sezzjonijiet 4.5 u 5.1).

Jekk terapija b'imblokk doppju tkun ikkunsidrata li hi assolutament meħtieġa, din għandha ssir biss taħt is-superviżjoni ta' specjalista u tkun suġġetta għal monitoraġġ frekwenti mill-qrib tal-funzjoni tal-kiewi, elettroliti u pressjoni tad-demm.

Inhibituri ta' ACE u imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II m'għandhomx jintużaw fl-istess hin f'pazjenti b'nefropatijsa dijabetika.

Ġiet irrapportata anġjoedema intestinali f'pazjenti ttrattati b'antagonisti tar-riċetturi tal-anġjotensin II, inkluż irbesartan (ara sezzjoni 4.8). Dawn il-pazjenti kellhom uġiġi addominali, dardir, rimettar u dijarea. Is-sintomi għaddew wara l-waqfien tal-antagonisti tar-riċetturi tal-anġjotensin II. Jekk tigi djanjostikata anġjoedema intestinali, irbesartan għandu jitwaqqaf u għandu jinbeda monitoraġġ jekk xieraq sakemm isseħħi riżoluzzjoni sħiħa tas-sintomi.

Iperkalimja: bħalma jiġi bi prodotti mediciinali oħra li jaffettaww is-sistema ta' renin-angiotensin-aldosterone, iperkalimja tista' sseħħi waqt il-kura b'Irbesartan Zentiva, specjalment fil-preżenza t'indeboliment renali, proteinuria ovvja minħabba mard renali dovut għad-dijabete, u/jew insuffiċjenza tal-qalb. Huwa rrakkomandat monitoraġġ mill-qrib tal-potassju fis-serum f'pazjenti f'riskju (ara sezzjoni 4.5).

Ipogliċemija: Irbesartan Zentiva jista' jikkawża ipogliċemija, specjalment f'pazjenti dijabetici. Wieħed għandu jikkunsidra monitoraġġ xieraq taz-zokkor fid-demm f'pazjenti ttrattati b'insulina jew antidiċċabeta; meta jkun indikat, jista' jkun hemm bżonn ta' aġġustament fid-doża tal-insulina jew tal-antidiċċabeta (ara sezzjoni 4.5).

Lithium: it-tħallit ta' litju u Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkomandat (ara sezzjoni 4.5).

Stenosi tal-valv mitrali u aortiku, kardjomiopatija ipertrofika ostruttiva: bħal fil-każ ta' vasodilaturi oħra, attenzjoni speċjali hija indikata f'pazjenti li jibatu minn stenosi tal-valv mitrali u aortiku jew kardjomiopatija ipertrofika ostruttiva.

Aldosteroniżmu primarju: pazjenti b'aldosteroniżmu primarju ġeneralment ma jirrispondux għal prodotti mediciinali ta' kontra l-pressjoni għolja li jaħdmu billi jimpedixxu s-sistema renin-angiotensin. Għalhekk, l-użu ta' Irbesartan Zentiva mhuwiex irrikmandat.

Generali: f'pazjenti li għandhom it-ton vaskulari u l-funzjoni renali tagħhom jiddependu l-aktar mill-attività tas-sistema renin-angiotensin-aldosterone (p.e. pazjenti li jibatu minn insuffiċjenza tal-qalb konġestiva jew mard renali, inkluż stenosi tal-arterja renali), il-kura b'inibituri ta' enzimi li jikkonvertu angiotensin jew antagonisti tar-riċetturi t'angiotensin-II li jaffettaww din is-sistema ġew assoċjati ma' pressjoni baxxa akuta, ażotemja, oligurja, jew rarament insuffiċjenza akuta renali (ara sezzjoni 4.5). Bħal ma jiġi b'kull mediciina kontra il-pressjoni għolja, it-tnaqqis eċċessiv ta' pressjoni f'pazjenti li jibatu minn kardjopatija iskemika jew minn mard kardjavaskulari iskemiku jista' jwassal għal infart mijokardijaku jew għal attakk ta' puplesja.

Kif osservat f'inibituri ta' enzimi li jikkonvertu angiotensin, irbesartan u l-antagonisti ta' angiotensin l-oħrajn huma apparentament inqas effettivi biex iniżżlu l-pressjoni f'nies suwed milli f'dawk li mhumiex suwed, possibilment minħabba li hemm prevelanza oħla ta' renin baxx f'popolazzjoni ta' razza sewda bi pressjoni għolja (ara sezzjoni 5.1).

Tqala: antagonisti tar-riċettur ta' angiotensin II ma għandhomx jinbdew matul it-tqala. Sakemm terapija b'AIIRA ma tkunx meqjusa essenzjali, il-pazjenti li jkunu qiegħdin jippjanaw li joħorġu tqal għandhom jinqalbu għal trattamenti ta' kontra pressjoni għolja alternattivi li għandhom profil ta' sigurtà stabilit sabiex jintużaw waqt it-tqala. Meta tigi ddianjostikata tqala, trattament b'AIIRAs għandu jitwaqqaf minnufih, u jekk xieraq, għandha tinbeda terapija alternattiva (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.6).

Popolazzjoni pedjatrika: irbesartan ġie studjat f'popolazzjonijiet ta' tfal bejn is-6 snin u s-16-il sena imma it-tagħrif kurrenti mhuwiex bżżejjed biex jappoġġja estensjoni 'tal-użu fuq tfal sakemm ikun hemm aktar tagħrif disponibbli (ara sezzjonijiet 4.8, 5.1 u 5.2).

Eċċipjenti:

Lactose: pazjenti li għandhom problemi ereditarji rari ta' intolleranza għall-galactose, nuqqas totali ta' lactase jew malassorbiment tal-glucose-galactose m'għandhomx jieħdu din il-mediċina.

Sodium: Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola, jiġifieri essenzjalment 'hieles mis-sodium'.

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

Dijuretiċi u mediċini oħra kontra l-pressjoni għolja: mediċini oħra kontra l-pressjoni għolja jistgħu jżidu l-effetti ta' tnaqqis fil-pressjoni ta' irbesartan; madankollu Irbesartan Zentiva ingħata mingħajr periklu ma' mediċini oħra ta' kontra l-pressjoni għolja, bħal beta-blockers, imblokkaturi tal-kanali ta' calcium li jaħdmu fit-tul, u dijuretiċi thiazides. Kura li ssir qabel b'dozi għoljin ta' dijuretiċi tista' tirriżulta f'nuqqas fil-volum u riskju ta' pressjoni baxxa meta tinbeda l-kura b'Irbesartan Zentiva (ara sezzjoni 4.4).

Prodotti li fihom aliskiren jew inibituri ta' ACE: dejta minn provi kliniči wrriet li imblokk doppju tas-sistema renin-angiotensin-aldosterone (RAAS) permezz tal-użu kombinat ta' inibituri ta' ACE, imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II jew aliskiren, hu assoċjat ma' frekwenza ogħla ta' avvenimenti avversi bħal pressjoni baxxa, iperkalimja u tnaqqis fil-funzjoni tal-kliewi (li jinkludi insuffiċjenza akuta tal-kliewi) meta mqabbel mal-użu ta' sustanza waħda li taġixxi fuq RAAS (ara sezzjoni 4.3, 4.4 u 5.1).

Supplimenti tal-potassium u dijuretiċi potassium-sparing: ibbażat fuq l-esperjenza bl-użu ta' prodotti mediċinali oħra li jaffettwaw lis-sistema ta' renin-angiotensin, l-użu konkomitanti ta' dijuretiċi potassium-sparing, supplimenti tal-potassium, sostituti tal-melħ li fihom il-potassium jew prodotti mediċinali oħra li jżidu il-livelli tal-potassium fis-serum (eż. heparina) jistgħu jwasslu għal židiet tal-potassium fis-serum u, għalhekk, mhumiex irrikmandati (ara sezzjoni 4.4).

Lithium: żidiet riversibbli tal-konċentrazzjonijiet u tossiċità ta' lithium fis-serum ġew irrapportati waqt l-amministrazzjoni konkomitanti ta' lithium ma' inibituri ta' enzimi li jikkonvertu angiotensin. Effetti simili ġew irrapportati rarament hafna b'irbesartan s'issa. Għaldaqstant, din it-tahlita mhix rakkomandata (ara sezzjoni 4.4). Jekk tinhass il-ħtieġa ta' din il-kombinazzjoni, monitoraġġ b'attenzjoni tal-livelli tal-lithium fis-serum hija irrikmandata.

Mediċini anti-infjammatorji mhux steriodi: meta jingħataw antagonisti ta' angiotensin II flimkien ma' mediċini anti-infjammatorji mhux steriodi (i.e. inibituri COX-2 selettivi, acetylsalicylic acid (> 3 g/kuljum) u NSAIDs mhux selettivi), jista' jkun hemm attenwazzjoni tal-effett kontra l-pressjoni għolja.

Bħalma jseħħ bl-inibituri ACE, l-użu konkomitanti ta' antagonist ta' angiotensin II u NSAIDs jista' jirriżulta f'żjieda fir-riskju li teħażien il-funzjoni renali, inkluża l-possibbiltà ta' insuffiċjenza renali akuta, u żjieda fil-potassium fis-serum, speċjalment f'pazjenti li digħi kellhom funzjoni renali bagħtuta. It-tahlita għandha tintuża b'attenzjoni speċjalment fl-anzjani. Il-pazjenti għandhom ikunu idrati bżżejjed u għandha tingħata kunsiderazzjoni għall-monitoraġġ tal-funzjoni renali wara li tinbeda kura konkomitanti, u kull ċertu żmien wara.

Repaglinide: irbesartan għandu l-potenzjal li jinibixxi OATP1B1. F'studju kliniku, ġie rrapporat li irbesartan żied is-C_{max} u l-AUC ta' repaglinide (sustrat ta' OATP1B1) b'1.8 darbiet u b'1.3 darbiet, rispettivament, meta ġie mogħti siegħa qabel repaglinide. F'studju iehor, ma ġiet irrapportata ebda interazzjoni farmakokinetika rilevanti meta ż-żewġ mediċini ngħataw flimkien. Għalhekk, aġġustament fid-doża ta' trattament antidiabetiku bħal repaglinide jista' jkun meħtieg (ara sezzjoni 4.4).

Aktar informazzjoni dwar l-interazzjonijiet ta' irbesartan: fi studji kliniči, il-farmakokinetika ta' irbesartan mhix affettwata minn hydrochlorothiazide. Irbesartan jiġi metabolizzat prinċipalment b'CYP2C9 u b'mod inqas estensiv b'glukoronidazzjoni. Ma kinux osservati interazzjonijiet farmakokinetici jew farmakodinamiċi sinifikanti meta irbesartan ingħata flimkien ma' warfarina, prodott mediciċinali metabolizzat minn CYP2C9. Ma ġewx evalwati l-effetti ta' indutturi ta' CYP2C9 bħal rifampicin fuq il-farmakokinetici t'irbesartan. Il-farmakokinetika ta' digoxin ma tbidlitx bit-teħid flimkien ma' irbesartan.

4.6 Fertility, tqala u treddiġħ

Tqala

L-užu ta' AIIRAs mhuwiex rakkomandat matul l-ewwel tliet xhur tat-tqala (ara sezzjoni 4.4). L-užu ta' AIIRAs huwa kontra-indikat matul it-tieni u t-tielet trimestri tat-tqala (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.4).

Evidenza epidemjoloġika dwar ir-riskju tat-terāgenocità wara espożizzjoni għal inibituri ACE matul l-ewwel tliet xhur tat-tqala ma kienitx konkluressiva; madankollu, żieda żgħira fir-riskju ma tistax tiġi eskluża. Filwaqt li ma hemm ebda data epidemjoloġika dwar ir-riskji b'Inhibituri ta' Angiotensin II (AIIRAs), jistgħu jeżistu riskji simili għal din il-klassi ta' mediciċini. Sakemm terapija AIIRA kontinwa mhijiex meqjusa essenzjali, il-pazjenti li jkunu qegħdin jippjanaw li johorġu tqal għandhom jinqalbu għal trattamenti alternattivi ta' kontra l-pressjoni għolja li għandhom profil ta' sigurtà stabbilit għal užu waqt tqala. Meta tiġi dijanostikata tqala, trattament b' AIIRAs għandu jitwaqqaf minnufih, u, jekk xieraq, għandha tinbeda terapija alternattiva.

Espożizzjoni għal terapija AIIRA matul it-tieni u t-tielet trimestri hija magħrufa li twassal għal tħalli tħalli (tħalli-umman) u tħalli tħalli (tħalli-neonatali) (Ara sezzjoni 5.3).

Jekk seħħet espożizzjoni għall-AIIRAs mit-tieni trimestru tat-tqala, huwa rrakkomandat kontroll bl-ultrasound tal-funzjoni renali u tal-kranju.

Trabi li ommiċiethom hadu AIIRAs għandhom jiġu osservati mill-qrib għal pressjoni baxxa (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.4).

Treddiġħ:

Minħabba li m'hemm l-ebda informazzjoni disponibbli dwar l-užu ta' Irbesartan Zentiva waqt il-perjodu ta' treddiġħ, Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkomandat u kuri alternattivi li għandhom profili tas-sigurtà stabbiliti ahjar waqt it-treddiġħ huma preferibbli, speċjalment meta omm tkun treddha' tarbija tat-tweliż jew tarbija li twieldet qabel iż-żmien.

Mħux magħruf jekk irbesartan jew il-metaboliti tiegħi jiegħi eliminati mill-ħalib tas-sider tal-bniedem. Dejta farmakodinamika / tossikoloġika fil-firien uriet li kien hemm eliminazzjoni ta' irbesartan jew il-metaboliti tiegħi fil-ħalib tas-sider (għad-dettalji ara 5.3).

Fertility

Irbesartan ma kellu ebda effett fuq il-fertility ta' firien ikkurati u fuq il-frieh tagħhom sal-livelli tad-doża li jagħtu bidu għall-ewwel sinjali ta' tħalli parentali (ara sezzjoni 5.3).

4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni

Fuq il-baži tal-karatteristiċi farmakodinamiċi tiegħi, irbesartan aktarx ma jaffettwax il-kapaċità li ssuq u thaddem magni. Waqt is-sewqan jew thaddim ta' magni, wieħed għandu jżomm f'mohħu li xi kultant jista' jħoss xi sturdament jew għeja waqt kura kontra l-pressjoni għolja.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Fi studji kliniči kkontrollati bi plačebo f'pazjenti bi pressjoni għolja, l-inċidenza totali ta' effetti avversi ma kinetx differenti bejn dawk li hadu irbesartan (56.2%) u l-grupp li ha l-plačebo (56.5%). Twaqqif minhabba xi effetti avversi kliniči jew tal-laboratorju kienu inqas frekwenti fil-pazjenti kkurati b'irbesartan (3.3%) milli fil-pazjenti kkurati bil-plačebo (4.5%). L-inċidenza ta' effetti avversi ma kinetx relatata mad-doża (doża li nghatħat fil-firxa rrikmandata), sess, età, razza, jew mat-tul tal-kura.

F'pazjenti dijabetiċi bi pressjoni għolja b'mikroalbuminuria u funzjoni normali tal-kliewi, sturdament ortostatiku u pressjoni baxxa ortostatika ġew irrapportati f'0.5% tal-pazjenti (jiġifieri mhux komuni) iżda iż-żejjed milli fil-grupp tal-plačebo.

It-tabella li ġejja tippreżenta r-reazzjonijiet avversi tal-medicina li ġew irrapportati fi provi kliniči kkontrollati bi plačebo li fihom 1,965 pazjent bi pressjoni għolja rċevel irbesartan. It-termini mmarkati bi stilla (*) jirreferu għar-reazzjonijiet avversi li ġew irrapportati b'mod addizzjonali f'> 2% tal-pazjenti dijabetiċi bi pressjoni għolja b'insuffiċjenza renali kronika u proteinurja čara u iż-żejjed milli fil-grupp tal-plačebo.

Il-frekwenza 'tal-effetti avversi msemmija hawn taħt hija definita bl-użu ta' din il-konvenzjoni: komuni ħafna ($\geq 1/10$); komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$); mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa $< 1/100$); rari ($\geq 1/10,000$ sa $< 1/1,000$); rari ħafna ($< 1/10,000$). F'kull sezzjoni ta' frekwenza, l-effetti mhux mixtieqa għandhom jitniżżlu skont is-serjetà tagħhom. L-effetti li huma l-aktar serji għandhom jitniżżlu l-ewwel, segwiti minn dawk anqas serji.

Reazzjonijiet avversi rrapportati b'mod addizzjonali mill-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq huma wkoll elenkti. Dawn ir-reazzjonijiet avversi huma derivati minn rapporti spontanji.

Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika

Mhux magħrufa: anemija, tromboċitopenija

Disturbi tas-sistema immuni

Mhux magħrufa: reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva bħal angħoedema, raxx, urtikarja, reazzjoni anafilattika, xokk anafilattiku

Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni

Mhux magħrufa: iperkalemija, ipergliċemija

Disturbi fis-sistema nervuža

Komuni: sturdament, sturdament ortostatiku*

Mhux magħrufa: mejt, uġiġi ta' ras

Disturbi fil-widnejn u fis-sistema labirintika

Mhux magħrufa: tinnite

Disturbi fil-qalb

Mhux komuni: takikardija

Disturbi vaskulari

Komuni: pressjoni baxxa ortostatika *

Mhux komuni: fwawar

Disturbi respiratorji, toraciċi u medjastinali

Mhux komuni: sogħla

Disturbi gastro-intestinali

Komuni:	dardir/rimettar
Mhux komuni:	dijarea, dispepsja/hruq fl-istonku
Rari:	anđoedema intestinali
Mhux magħrufa:	indeboliment fis-sens tat-togħma

Disturbi fil-fwied u fil-marrara

Mhux komuni:	suffejra
Mhux magħrufa:	epatite, funzjoni anormali tal-fwied

Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda

Mhux magħrufa:	vaskulite lewkoċitoklastika
----------------	-----------------------------

Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi

Komuni:	uġiġħi muskolu-skeletriċi*
Mhux magħrufa:	artralġja, mijalġja (f'xi kazijiet assoċjata ma' zieda fil-livelli ta' creatine kinase fil-plažma), bugħawwieg fil-muskoli

Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja

Mhux magħrufa:	funzjoni indebolita tal-kliewi li tinkludi każijiet ta' insuffiċjenza tal-kliewi f'pazjenti li jinsabu f'riskju (ara sezzjoni 4.4)
----------------	--

Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider

Mhux komuni:	disfunzjoni sessuali
--------------	----------------------

Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata

Komuni:	għejja
Mhux komuni:	uġiġħi fis-sider

Investigazzjonijiet

Komuni ħafna:	Iperkalimja* ġrat iktar frekwenti f'pazjenti dijabetiċi ikkurati b'irbesartan milli bil-plaċebo. F'pazjenti dijabetiċi bi pressjoni għolja b'mikroalbuminurja u b'funzjoni renali normali, iperkalimja ($\geq 5.5\text{mEq/L}$) ġrat f'29.4% (jiġifieri komuni ħafna) tal-pazjenti fil-grupp li ħadu 300 mg ta' irbesartan u fi 22% tal-pazjenti fil-grupp tal-plaċebo. F'pazjenti dijabetiċi bi pressjoni għolja b'insuffiċjenza renali kronika u bi proteinuria li tidher, iperkalimja ($\geq 5.5 \text{mEq/L}$) ġrat f'46.3% tal-pazjenti fil-grupp ta' irbesartan u f'26.3% tal-pazjenti fil-grupp tal-plaċebo.
Komuni:	żidiet sinifikanti tal-krejatina kinazi fil-plažma ġew osservati frekwentement (1.7%) f'individwi li ħadu l-kura b'irbesartan. L-ebda żidiet minn dawn ma ġew assoċjati ma' episodji muskolu-skeletriċi li jistgħu jiġu identifikati klinikament. F'1.7% tal-pazjenti bi pressjoni għolja b'mard dijabetiku avanzat renali kkurati b'irbesartan, kien osservat tnaqqis fl-emoglobin*, li ma kienx klinikament sinifikanti.

Popolazzjoni pedjatrika

Fi prova li fiha l-partecipanti ntagħżlu b'mod każwali ta' 318-il tifel u tifla bi pressjoni għolja u adoloxxenti ta' bejn is-6 u s-16-il sena, dawn ir-reazzjonijiet avversi li ġejjin ġraw fil-faži double-blind mifruxa fuq tliet ġimġħat: uġiġħi ta' ras (7.9%), pressjoni baxxa (2.2%), sturdament (1.9%), sogħla (0.9%). Fil-perjodu ta' 26 ġimġha ta' din il-prova open-label, 1-aktar anomaliji frekwenti tal-laboratorju li ġew osservati kienu żidiet fil-kreatina (6.5%) u valuri għoljin ta' CK fi 2% tat-tfal riċċevituri.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott

medicinali. Il-professionisti dwar il-kura tas-saħħa huma mitluba jirrappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendiċi V](#).

4.9 Doża eċċessiva

Esperjenza f'adulti esposti għal doži sa 900 mg/jum għal 8 ġimħat ma uriet ebda tossiċità. L-iktar manifestazzjonijiet probabbli ta' doża eċċessiva huma mistennija li jkunu pressjoni baxxa, u takikardja; bradikardja tista' wkoll tiġi ikkaġġunata minn doża eċċessiva. M'hemm x biżżejjed informazzjoni spċifici disponibbli fuq il-kura tad-doża eċċessiva b'Irbesartan Zentiva. Il-pazjent għandu jkun osservat mill-vičin u l-kura għandha tkun sintomatika u ta' ghajnejha. Miżuri issuġġerit i-jinklu induzzjoni tar-rimettar u/ jew tal-ħasil gastriku. Il-faħam attivat jista' jkun utli fi trattament ta' doża eċċessiva. Irbesartan ma jitneħħiex b'emodijlasi.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIĊI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Antagonisti ta' angiotensin-II, semplici, Kodiċi ATC : C09C A04.

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Irbesartan huwa antagonista qawwi, attiv mill-ħalq, antagonista selettiv tar-riċettur angiotensin-II (tip AT₁). Huwa mistenni li jimblokka l-azzjonijiet kollha ta' angiotensin-II medjati mir-riċettur AT₁, mingħejr m'għandu x'jaqsam mal-origini jew rottta ta' sintesi tal-angiotensin-II. L-antagoniżmu selettiv tar-riċetturi ta' angiotensin-II (AT₁) jirriżulta f'żidiet fil-livelli fil-plažma ta' renin u fil-livelli ta' angiotensin-II u fi tnaqqis fil-konċentrazzjoni tal-plažma aldosterone. Il-livelli tal-potassium f-isserum mhumiex affettwati b'mod sinifikanti minn irbesartan waħdu fid-doži rrikmandati. Irbesartan ma jimpedixx ACE (kininase-II), enzima li tiġġenera angiotensin-II u tiddiżżintegra ukoll il-bradikinina f'metaboliti inattivi. Irbesartan m'għandux bżonn ta' attivazzjoni metabolika biex ikun attiv.

Effiċċa klinika:

Pressjoni għolja

Irbesartan iniżżejjel il-pressjoni b'tibdil minimali fir-rata tat-taħbit tal-qalb. It-tnaqqis fil-pressjoni huwa relat luu mad-doża ta' darba kuljum fid-doża tal-ġurnata b'tendenza li tilhaq plateau b'doži 'il fuq minn 300 mg. Doži ta' 150-300 mg darba kuljum iniżżlu il-pressjoni meħudha meta pazjent ikun mindud jew bil-qiegħda (i.e. 24 siegħa wara id-doża) b'medja ta' 8-13/5-8 mm Hg (sistolika/dijastolika) aktar milli minn dawk bil-plačebo.

L-ogħla tnaqqis fil-pressjoni jseħħi fi żmien 3-6 sighħat wara li jingħata u l-effett tat-tnaqqis tal-pressjoni jinżamm mill-inqas għal 24 siegħa. F'24 siegħa it-tnaqqis tal-pressjoni kien 60%-70% 'tal-ogħla rispons fid-diastolika u sistolika bid-doži rrikmandati. Doża darba kuljum ta' 150 mg tat respons fl-inqas livell u dak medju ta' 24 siegħa simili għad-doża li tingħata darbtejn kuljum bl-istess total tad-doża.

L-effett li għandu Irbesartan Zentiva li jbaxxi l-pressjoni jidher fi żmien 1-2 ġimħat, bl-effett massimu jseħħi f'4-6 ġimħat wara li tinbeda t-terapija. L-effetti kontra l-pressjoni għolja jibqgħu jinżammu waqt kura fit-tul. Wara li titwaqqaf it-terapija, il-pressjoni gradwalment tirritorna lejn il-linjal bażi. Ma għiet osservata ebda rebound ta' pressjoni għolja.

L-effetti ta' irbesartan u dijuretiċi tat-tip thiazide li jniżżlu il-pressjoni huma addittivi. F'pazjenti li mhux ikkontrollati sew b'irbesartan waħdu, iż-żieda ta' doża baxxa ta' hydrochlorothiazide (12.5 mg) ma' irbesartan darba kuljum tirriżulta fi tnaqqis aktar tal-pressjoni fl-inqas livell ta' 7-10/3-6 mm/Hg (sistolika/dijastolika) aġġustata għall-plačebo.

L-effiċċa ta' Irbesartan Zentiva ma hijiex influwenzata bl-etià jew sess. Bħal fil-każi ta' prodotti medicinali oħra li jaftettaw is-sistema renin-angiotensin, pazjenti suwed bi pressjoni għolja wrew ferm inqas respons għal monoterapija b'irbesartan. Meta irbesartan ingħata flimkien ma' doża baxxa

ta' hydrochlorothiazide (p.e. 12.5 mg kuljum), ir-respons anti-ipertensiv f' pazjenti suwed jilhaq lil dak f' pazjenti bojod.

M'hemmx effett ta' importanza klinika fil-livelli tal-uric acid fis-serum jew fil-hruġ tal-uric acid 'mal-awrina.

Popolazzjoni pediatrika

Tnaqqis tal-pressjoni tad-demmin b'0.5 mg/kg (baxx), 1.5 mg/kg (medju) u 4.5 mg/kg (gholi) livelli mixtieqa ddożati ta' irbesartan kienu evalwati fi 318-il tifel u tifla u adoloxxenti ta' bejn is-6 u s-16-il sena bi pressjoni għolja jew f'riskju (dijabetiċi, passat ta' pressjoni għolja fil-familja) fuq perjodu ta' tliet ġimħat. Fl-ahħar tat-tliet ġimħat it-tnaqqis medju mill-linjal baži fil-varjabbl primarju ta' effikċja, il-pressjoni tad-demmin sistolika meħuda meta pazjent ikun bil-qiegħda (SeSBP) kienet 11.7 mmHg (doża baxxa), 9.3 mmHg (doża medja), 13.2 mmHg (doża għolja). L-ebda differenza sinifikanti ma kienet tidher bejn dawn id-doži. Il-bidla medja aġġustata fil-pressjoni tad-demmin diastolika meħuda meta pazjent ikun bil-qiegħda (SeDBP) kienet kif ġej: 3.8 mmHg (doża baxxa), 3.2 mmHg (doża medja), 5.6 mmHg (doża għolja). Fuq il-perjodu tal-ġimħtejn ta' wara fejn il-pazjenti ġew re-randomised jew għal prodott medicinali attiv jew għal placebo, il-pazjenti fuq placebo kellhom židiet ta' 2.4 u 2.0 mmHg fis-SeSBP u SeDBP meta mqabbla ma' bidliet rispettivi ta' +0.1 u -0.3 mmHg f'dawk fuq id-doži kollha ta' irbesartan (ara sezzjoni 4.2).

Pressjoni għolja u dijabete tip 2 b'mard renali

L-istudju "Irbesartan u n-Nefropatija bid-Diabete (IDNT)" juri li irbesartan inaqqsas il-progressjoni tal-mard renali fil-pazjenti b'insuffiċjenza renali kronika u b'proteinuria li tidher. IDNT kienet prova double blind, ikkontrollata, ta' morbožit u mortalità li qabblet Irbesartan Zentiva, amlodipine u placebo. F'1,715-il pazjent bi pressjoni għolja u b'dijabete tip 2, proteinuria $\geq 900 \text{ mg/jum}$ u krejatinina fis-serum li tvarja minn 1.0-3.0 mg/dl, ġew eżaminati l-effetti fit-tul (medja ta' 2.6 sena) ta' Irbesartan Zentiva fuq l-avvanz ta' mard renali u l-kawżi kollha ta' mortalità. Il-pazjenti ngħataw doža aġġustata minn 75 mg għal doža ta' manteniment ta' 300 mg ta' Irbesartan Zentiva, minn 2.5 mg għal 10 mg ta' amlodipine, jew placebo skont kemm felhu. Il-pazjenti fil-gruppi ta' kura kollha tipikament irċevew bejn 2 u 4 medicini kontra l-pressjoni għolja (p.e. dijuretiċi, beta blockers, alpha blockers) biex laħqu il-livell imfassal minn qabel ta' pressjoni ta' $\leq 135/85 \text{ mmHg}$ jew tnaqqis ta' 10 mmHg fil-pressjoni sistolika jekk il-linjal baži kienet $> 160 \text{ mmHg}$. Sittin fil-mija (60%) ta' pazjenti fil-gruppi tal-placebo leħqu dan it-target tal-pressjoni fil-waqt li din il-figura kienet 76% u 78% fil-gruppi t'irbesartan u amlodipine rispettivament. Irbesartan b'mod sinifikattiv naqqas ir-riskju relativ fl-endpoint primarju kombinat fejn il-krejatinina fis-serum tirdoppja, mard renali fl-ahħar stadju (ESRD) jew mortalità mill-kawżi kollha. Madwar 33% tal-pazjenti fil-gruppi t'irbesartan laħqu l-endpoint primarju renali kompost mqabbel ma' 39% u 41% fil-gruppi tal-placebo u amlodipine [20% tnaqqis relativ tar-riskju kontra l-placebo ($p = 0.024$) u 23% tnaqqis relativ tar-riskju mqabbel ma' amlodipine ($p = 0.006$)]. Meta il-komponenti individuali 'tal-endpoint primarju ġew analizzati, l-ebda effett fil-mortalità mill-kawżi kollha ma ġie osservat, fil-waqt li tendenza posittiva fit-taqqis f'ESRD u tnaqqis sinifikanti fil-krejatinina fis-serum milli tirdoppja ġew osservati.

Sotto gruppi ta' sess, razza, età, tul tad-dijabete, l-linjal baži tal-pressjoni, krejatinina fis-serum, u rata ta' tneħħija t'albumina ġew assessjati għall-effett tal-kura. Fis-sotto gruppi tan-nisa u ta' dawk ta' razza sewda li irrappresentaw 32% u 26% rispettivament tal-popolazzjoni kollha li ħadet sehem fl-istudju, ma deherx beneficiċju renali, għalkemm l-intervalli ta' kunfidenza ma jeskluduhx. Għall-endpoint sekondarju ta' kazijiet kardiovaskulari fatali u mhux fatali, ma kienx hemm differenza bejn it-tlett gruppi tal-pazjenti fil-popolazzjoni totali, għalkemm incidenza akbar ta' MI mhux fatali ġiet murija f'nisa u incidenza inqas ta' MI mhux fatali ġiet murija f'irġiel fil-gruppi t'irbesartan kontra l-gruppi ibbażat fuq il-placebo. Kien hemm żieda fl-incidenza ta' MI mhux fatali u puplesja f'nisa fil-gruppi bil-kura fuq l-irbesartan meta mqabbel mal-gruppi bil-kura ibbażata fuq amlodipine, waqt li l-ammissjoni fl-isptar minħabba kollass tal-qalb naqset fil-popolazzjoni kollha. Madankollu, spiegazzjoni xierqa għal dawn is-sejbiet fin-nisa għadha ma ġietx identifikata.

L-istudju ta' "L-effetti ta' Irbesartan fuq il-Mikroalbuminuria fil-Pazjenti bi Pressjoni Għolja b'Tip 2 ta' Diabete Mellitus (IRMA)" juri li irbesartan 300 mg jittardja il-progressjoni għal proteinuria li tidher f'pazjenti b'mikroalbuminuria. IRMA 2 kien studju double blind ikkontrollat bil-placebo ta' morbožit f'590 pazjenti b'tip 2 ta' dijabete, mikroalbuminuria (30-300 mg/jum) u funzjoni renali

normali (krejatinina fis-serum $\leq 1.5 \text{ mg/dl}$ fl-irġiel u $< 1.1 \text{ mg/dl}$ fin-nisa). L-istudju eżamina l-effetti fit-tul (sentejn) ta' Irbesartan Zentiva fuq il-progressjoni għal proteinuria klinikali (li tidher) (ir-rata ta' tneħħija t'albumina 'mal-urina (UAER) $> 300 \text{ mg/jum}$, u żjeda f' UAER 'tal-inqas 30% mill-linja baži). L-għan predefinit kien għall-pressjoni ta' $\leq 135/85 \text{ mmHg}$. Medicini kontra l-pressjoni għolja addizzjonali (li jeskludu inhibituri t'ACE, antagonist tar-riċetturi angiotensin-II u dihydropyridine calcium blockers) ġew miżjud skont il-htiega biex iġħinu fl-ilħuq ta' l-għan tal-pressjoni. Waqt li pressjoni simili ġiet milħuqa fil-gruppi kollha tal-kura, inqas individwi fil-grupp t'irbesartan 300 mg (5.2%) minn dawk bil-plaċebo (14.9%) jew fil-grupp t'irbesartan 150 mg (9.7%) laħqu l-endpoint ta' proteinuria li tidher, li jfisser 70% ta' tnaqqis fir-risku relativi meta mqabbel mal-plaċebo ($p = 0.0004$) għal doża l-gholja. Titjib fl-istess hin fir-rata tal-filtrazzjoni glomerulari (GFR) ma' giex osservat waqt l-ewwel tlett xħur tal-kura. Id-dewmien fil-progressjoni għal proteinuria klinika kien evidenti kmieni sa minn tlett xħur u baqa' għal iktar minn perjodu ta' 2 snin. Rigressjoni għal albuminuria normali ($< 30 \text{ mg/jum}$) kienet iktar frekwenti fil-grupp ta' Irbesartan Zentiva 300 mg (34%) milli fil-grupp tal-plaċebo (21%).

Imblokk doppu tas-sistema tar-renin-angiotensin-aldosterone (RAAS)

Żewġ provi kbar, ikkontrollati, li fihom il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali (ONTARGET (ONgoing Telmisartan Alone and in combination with Ramipril Global Endpoint Trial) u VA NEPHRON-D (The Veterans Affairs Nephropathy in Diabetes)) eżaminaw l-użu tal-kombinazzjoni ta' inhibituri ta' ACE flimkien ma' imblokkatur tar-riċetturi ta' angiotensin II.

ONTARGET kien studju li twettaq f'pazjenti bi storja medika ta' mard kardjovaskulari jew cerebrovaskulari, jew dijabete mellitus tip 2 akkumpanjat minn evidenza ta' hsara fl-organu aħħari. VA NEPHRON-D kien studju li twettaq f'pazjenti b'dijabete mellitus tip 2 u nefropatija diabetika. Dawn l-istudji ma wrew l-ebda effett ta' beneficiċju sinifikanti fuq ir-riżultati renali u/jew kardjovaskulari u l-mortalità, filwaqt li ġiet osservata żieda fir-riskju ta' iperkalimja, hsara akuta fil-klieni u/jew pressjoni baxxa meta mqabbla ma' monoterapija. Minħabba l-kwalitajiet farmakodinamici simili tagħhom, dawn ir-riżultati huma rilevanti wkoll għal inhibituri ta' ACE u imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II oħraejn.

Għalhekk, inhibituri ta' ACE u imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II m'għandhomx jintużaw fl-istess hin f'pazjenti b'nefropatija diabetika.

ALTITUDE (Aliskiren Trial in Type 2 Diabetes Using Cardiovascular and Renal Disease Endpoints) kien studju maħsub biex jittestja l-benefiċċju li jiżidied aliskiren ma' terapija standard ta' inhibituri ta' ACE jew imblokkatur tar-riċetturi ta' angiotensin II f'pazjenti b'dijabete mellitus tip 2 u mard kroniku tal-klieni, mard kardjovaskulari, jew it-tnejn. L-istudju twaqqaq kmieni minħabba żieda fir-riskju ta' riżultati avversi. Mewt kardjovaskulari u puplesija t-tnejn kienu numerikament iktar frekwenti fil-grupp ta' aliskiren milli fil-grupp tal-plaċebo, u avvenimenti avversi u avvenimenti avversi serji ta' interessa (iperkalimja, pressjoni baxxa u disfunkzjoni tal-klieni) ġew irrapportati b'mod iktar frekwenti fil-grupp ta' aliskiren milli fil-grupp tal-plaċebo.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Assorbiment

Wara li jingħata mill-ħalq, irbesartan jiġi assorbit sew: studji ta' bijoddisponibiltà assoluta urew valuri ta' madwar 60%-80%. It-tehid 'tal-ikel konkomitanti ma jaffettwax b'mod sinifikkativ il-bijoddisponibiltà t' irbesartan.

Distribuzzjoni

L-irbit mal-proteini tal-plaźma kien madwar 96%, b'irbit negligibbli ma' komponenti cellulari tad-demm. Il-volum ta' distribuzzjoni huwa 53-93 litru.

Bijotrasformazzjoni

Wara l-ghoti ta' ^{14}C irbesartan mill-ħalq jew ġol-vini, 80-85% tar-radjuattività li tiċċirkola fil-plaźma hi attribwita għal irbesartan mhux mibdul. Irbesartan jiġi metabolizzat bil-fwied permezz tal-konjugazzjoni ma' glucoronide u ta' ossidazjoni. Il-metabolit l-iċtar importanti li jiċċirkola huwa

irbesartan glucuronide (madwar 6%). Studji *in vitro* indikaw li irbesartan huwa primarjament ossidat bl-enzima cytochrome P450 CYP2C9; l-isoenzima CYP3A4 għandha effett negligibli.

Linearità/nuqqas ta' linearità

Irbesartan jesibixxi farmakokinetika lineari u proporzjonata tad-doża fuq il-firxa mad-doża ta' 10 sa 600 mg. Inqas minn żieda proporzjonali t'assorbiment orali b'doži 'il fuq minn 600 mg (id-doppju tad-doża massima rrikmandata) ġie osservat; għalfejn jiġi dan għadu mhux magħruf. L-ogħla konċentrazzjonijiet fil-plażma jintleħqu wara 1.5-2 sīgħat wara li jittieħed mill-ħalq. It-tnejħija mill-ġisem kollu u renali huma 157-176 u 3-3.5 ml/min, rispettivament. Il-half-life t'eliminazzjoni terminali t'irbesartan hija 11-15 sīgħat. Il-konċentrazzjonijiet fissi tal-plażma jintlaħqu wara 3 ijiem wara li tinbeda il-kura b'doža ta' darba kuljum. Akkumulazzjoni limitata t'irbesartan (< 20%) giet osservata fil-plażma meta doža ta' darba kuljum kienet ripetuta. Fi studju, il-konċentrazzjoni tal-plażma t'irbesartan giet osservata li kienet xi daqxejn oħla f'pazjenti nisa bi pressjoni għolja. Madanakollu, ma kienx hemm differenza fil-half-life u l-akkumulazzjoni t'irbesartan. Mhemmx bżonn ta' aġġustar tad-doža f'pazjenti nisa. Il-valuri ta' irbesartan AUC u C_{max} kienu xi fit ogħla f'individwi akbar fl-età (≥ 65 sena) milli f'individwi żgħar (18-40 sena). Madankollu, il-half-life terminali ma tbiddlitx b'mod sinifikattiv. M'hemmx bżonn aġġustar ta' doža f'persuni akbar fl-età.

Eliminazzjoni

Irbesartan u il-metaboliti tiegħu jiġu eliminati permezz ta' sistemi biljari u renali. Wara l-għoti ta' ^{14}C irbesartan jew mill-ħalq jew gol-vini, madwar 20% tar-radjuuattività toħroġ 'mal-awrina u l-kumplament 'mal-ippurgar. Inqas minn 2% tad-doža toħroġ fl-awrina bħala irbesartan mhux mibdul.

Popolazzjoni pedjatrika

Il-farmakokinetiċi ta' irbesartan kienet ikkalkulati fi 23 tifel u tifla bi pressjoni għolja wara l-għoti ta' doža waħda jew aktar kuljum ta' irbesartan (2 mg/kg) sa doža massima ta' kuljum ta' 150 mg għal erba' gimħat. Minn dawn it-23 tifel u tifla, 21 setgħu jiġu evalwati għal taqbil ta' farmakokinetiċi ma' aduli (tnax-il tifel u tifla 'l fuq minn 12-il sena, disa' t-itfal ta' bejn 6 u 12-il sena). Ir-riżultati wrew li C_{max} , AUC u r-rati ta' tnejħija setgħu jitqabblu ma' dawk osservati f'pazjenti aduli li jieħdu 150 mg irbesartan kuljum. Kienet osservata akkumulazzjoni limitata ta' irbesartan (18%) fil-plażma meta kienet ripetuta doža waħda kuljum.

Indeboliment renali

F'pazjenti b'indeboliment renali jew li qed jagħmlu l-emodijalisi, il-parametri farmakokinetiċi ta' irbesartan ma tbiddlux b'mod sinifikanti. Irbesartan ma jitneħħiex b'emodijalisi.

Indeboliment epatiku

F'pazjenti b'cirroži ħafifa għal moderata, il-parametri farmakokinetiċi ta' irbesartan ma jitbidlux b'mod sinifikanti.

Ma sarux studji f'pazjenti b'indeboliment epatiku sever.

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

Ma kienx hemm evidenza ta' tossiċità sistemika anomalji jew tossiċità fl-organu affewwat b'doži klinikament rilevanti. Fi studji mhux kliniči ta' sigurtà, doži għoljin ta' irbesartan (≥ 250 mg/kg/jum f'firien u ≥ 100 mg/kg/jum f'makakki) ikkawżaw tnaqqis fil-parametri taċ-ċelluli homor tad-demm (eritrociti, emoglobina, ematokrit). B'doži għoljin hafna (≥ 500 mg/kg/jum) tibdil digenerattiv fil-kliewi (bħal nefrite interstizja, nefha tubulari, tubi basofiliċi, żidiet fil-konċentrazzjonijiet fil-plażma 'tal-urea u krejatinina) gew stimulati b'irbesartan f'firien u f'makakki u huma meqjusa bħala sekondarji ghall-effetti ipotensivi tal-medicina li kkagħunat tnaqqis fil-perfużjoni renali. Barra minn hekk, irbesartan ikkaġuna iperplasja/iperetrofija taċ-ċelluli ġukstagħolmerulari (f'firien ≥ 90 mg/kg/jum,

f'makakki $\geq 10 \text{ mg/kg/jum}$). Dan it-tibdil kollu kien ikkunsidrat li seħħ bl-azzjoni farmakoloġika ta' irbesartan. Għal doži terapewtiċi ta' irbesartan fil-bnedmin, ma jidhirx li l-iperplasja/ipertrrofija taċ-ċelluli renali ġukstagglomerulari għandha rilevanza.

Ma kienx hemm evidenza ta' mutaġeniċità, klastoġeniċità jew karċinoġeniċità.

Il-fertility u l-prestazzjoni riproduttiva ma ġewx affettwati fl-istudji ta' firien irġiel u nisa anki f'doži orali ta' irbesartan li jikkawżaw xi tossiċità parentali (minn 50 sa 650 mg/kg/kuljum), inkluż mortalità fl-ogħla doża. Ebda effett sinifikanti fuq in-numru ta' corpora lutea, impjanti, jew feti ħajjin ma gie osservat. Irbesartan ma affettwax is-sopravivenza, l-iżvilupp jew ir-riproduzzjoni tal-ferħ. Studji fl-animali jindikaw li irbesartan radjotikkettjat jiġi rilevat f'feti tal-firien u tal-fniek. Irbesartan jiġi eliminat fil-ħalib ta' firien li jkunu qeqħdin ireddgħu.

Studji fuq animali b'irbesartan urew effetti tossici li jgħaddu (żieda fil-formazzjoni tal-ħofor fil-pelvi renali, hydroureter, jew edema ta' taħt il-ġilda) fil-feti tal-firien, li ġew riżolvuti wara it-twelid. Fil-fniek, abort jew reassorbiment kmieni 'tal-embriju kienu innotati b'doži li kkaġunaw tossiċità sinifikanti fl-omm, li nkludew mwiet. Ma ġewx osservati effetti teratogeniċi fil-far u fil-fenek.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Qalba tal-pillola:

Lactose monohydrate
Microcrystalline cellulose
Croscarmellose sodium
Hypromellose
Silicon dioxide
Magnesium stearate.

Kisja b'rita:

Lactose monohydrate
Hypromellose
Titanium dioxide
Macrogol 3000
Carnauba wax.

6.2 Inkompatibilitajiet

Ma jgħoddx f'dan il-każ.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediciinali

3 snin.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 30°C.

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

Pakketti ta' 14-il pillola miksija b'rita f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.
Pakketti ta' 28 pillola miksija b'rita f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.
Pakketti ta' 30 pillola miksija b'rita f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.
Pakketti ta' 56 pillola miksija b'rita f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.
Pakketti ta' 84 pillola miksija b'rita f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.

Pakketti ta' 90 pillola miksiġa b'rita f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.

Pakketti ta' 98 pillola miksiġa b'rita f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminium blisters.

Pakketti ta' 56 x 1 pillola miksiġa b'rita f'folji perforati tal-PVC/PVDC/Aluminju ta' doża waħda.

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu meta jintrema

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

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

Zentiva k.s.

U kabelovny 130

102 37 Prague 10

Ir-Repubblika Čeka

8. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/06/376/022-027

EU/1/06/376/036-037

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 19 ta' Jannar 2007

Data tal-aħħar tiġid: 20 ta' Jannar 2012

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

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

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Irbesartan Zentiva 300 mg pilloli miksijin b'rita.

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola miksija b'rita fiha 300 mg irbesartan.

Eċċipjent b'effett magħruf: 102.00 mg ta' lactose monohydrate kull pillola.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Pillola.

Bajda għal offwajt, ibbuzzata fuq iż-żewġ naħat, ovali, b'qalb stampata fuq naħa waħda u n-numru 2873 imnaqqax fuq in-naħa l-oħra.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Irbesartan Zentiva hu indikat ghall-użu fl-adulti ghall-kura ghall-pressjoni għolja essenzjali. Hu indikat ukoll ghall-kura ghall-mard renali f'pazjenti adulti li għandhom pressjoni għolja u dijabete mellitus ta' tip 2 bħala parti mill-kura kontra il-pressjoni għolja (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4, 4.5 u 5.1).

4.2 Pożoġi u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożoġi

Id-doża li ġeneralment irrikmandata fil-bidu u ta' manteniment hija ta' 150 mg darba kuljum, 'mal-ikel jew mingħajru. Irbesartan Zentiva b'doża ta' 150 mg darba kuljum ġeneralment jipprovd kontroll aħjar matul l-24 siegħa ghall-pressjoni tad-demm minn 75 mg. Madankollu, doża ta' 75 mg fil-bidu tal-kura tista' tiġi kkonsidrata, speċjalment f'pazjenti fuq emodijalisi u anzjani 'il fuq minn 75 sena.

F'pazjenti li mhumiex ikkontrollati biżżejjed b'150 mg darba kuljum, id-doża ta' Irbesartan Zentiva tista' tiżdied għal 300 mg, jew jistgħu jiġu miżjudin mediciċini oħrajn ta' kontra l-pressjoni għolja (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4, 4.5 u 5.1). B'mod partikolari, iż-żjeda ta' dijuretiku bħal hydrochlorothiazide ntweri li jkollha effett ta' tishħiħ ma' Irbesartan Zentiva (ara sezzjoni 4.5).

F'pazjenti li għandhom dijabete ta' tip 2 u jbatu minn pressjoni għolja, il-kura mogħtija fil-bidu hija ta' 150 mg ta' irbesartan darba kuljum u tiġi titrata għal 300 mg darba kuljum bħala l-aħjar doża ta' manteniment ippreferuta ghall-kura tal-mard renali.

Il-benefiċċju renali muri b' Irbesartan Zentiva f'pazjenti b'dijabete ta' tip 2 li għandhom pressjoni għolja huwa bbażat fuq studji fejn irbesartan intuża flimkien ma' mediciċini oħra ta' kontra l-pressjoni għolja kif meħtieg, biex jintlaħaq il-livell mixtieq ta' pressjoni (ara sezzjonijiet 4.3, 4.4, 4.5 u 5.1).

Popolazzjonijiet Specjali

Indeboliment renali

M'hemmx bżonn ta' aġġustament tad-doża f'pazjenti b'indeboliment renali. Wieħed għandu jikkonsidra doża inqas fil-bidu (75 mg) f'pazjenti li qed jagħmlu l-emodijalisi (ara sezzjoni 4.4).

Indeboliment epatiku

M'hemmx bżonn ta' aġġustament tad-doża f'pazjenti b'indeboliment epatiku ħafif għal moderat. Ghad m'hemmx esperjenza klinika f'pazjenti b'indeboliment epatiku sever.

Persuni akbar fl-età

Għalkemm għandha tīgħi ikkonsidrata li tinbeda l-kura b'doża fil-bidu ta' 75 mg f'pazjenti 'il fuq minn 75 sena, ġeneralment m'hemmx bżonn ta' aġġustament tad-doża f'persuni akbar fl-età.

Popolazzjoni pedjatrika

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' Irbesartan Zentiva fit-tfal ta' bejn 0 sa 18-il sena ma ġewx determinati s'issa. Dejta disponibbli hi deskritta fis-sezzjonijiet 4.8, 5.1 u 5.2 imma l-ebda rakkmandazzjoni fuq il-pożoloġija ma tista' tingħata.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Għal użu orali

4.3 Kontraindikazzjonijiet

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

It-tieni u t-tielet trimestru tat-tqala (ara sezzjonijiet 4.4 u 4.6).

L-użu fl-istess hin ta' Irbesartan Zentiva ma' prodotti li jkun fihom aliskiren hu kontraindikat f'pazjenti b'djabete mellitus jew indeboliment tal-kliewi (rata ta' filtrazzjoni mill-glomeruli (GFR) < 60 ml/min/1.73 m²) (ara sezzjonijiet 4.5 u 5.1).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet ghall-użu

Tnaqqis fil-volum intravaskulari: pressjoni baxxa sintomatika, specjalment wara l-ewwel doża, tista' tinhass f'pazjenti li jbatu minn tnaqqis ta' volum u/jew ta' sodju minħabba terapija dijuretika qawwija, dieta ristretta mill-melh, dijarea jew rimettar. Dawn il-kondizzjonijiet għandhom jiġu kkoreġuti qabel tinbeda l-kura b' Irbesartan Zentiva.

Pressjoni għolja renovaskulari: hemm riskju ikbar ta' pressjoni baxxa severa u ta' insuffiċjenza renali meta pazjenti li għandhom stenosi bilaterali 'tal-arterja renali jew stenosi 'tal-arterja b'kilwa waħda taħdem, jiġu kkurati bi prodotti mediċinali li jaffettaw is-sistema renin-angiotensin-aldosterone. Għalkemm m'hemm xejn dokumentat li dan isir b' Irbesartan Zentiva, effetti simili għandhom ikunu antiċipati b'antagonisti tar-riċetturi angiotensin-II.

Indeboliment renali u trapjant tal-kliewi: meta Irbesartan Zentiva jintuża f'pazjenti b'indeboliment renali, hija irrikmandata osservanza perjodika tal-livelli tal-potassju u tal-krejatinina fis-serum. M'hemmx esperjenza fuq l-għoti ta' Irbesartan Zentiva lil pazjenti li reċentement kellhom trapjant tal-kliewi.

Pazjenti bi pressjoni għolja li għandhom dijabete ta' tip 2 u mard renali: l-effetti ta' irbesartan kemm fuq il-proċessi renali kif ukoll dawk kardjavaskulari ma kinux l-istess fis-settijiet tal-gruppi kollha, waqt analiżi li saret fl-istudju ma' pazjenti b'mard renali avvanzat. B'mod partikolari, dawn dehru inqas favorevoli f'nisa u f'individwi mhux bojod (ara sezzjoni 5.1).

Imblokk doppju tas-sistema tar-renin-angiotensin-aldosterone (RAAS - renin-angiotensin-aldosterone system): hemm evidenza li l-użu fl-istess hin ta' inibituri ta' ACE, imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II jew aliskiren iżid ir-riskju ta' pressjoni baxxa, iperkalimja u tnaqqis fil-funzjoni tal-kliewi (li jinkludi insuffiċjenza akuta tal-kliewi). Imblokk doppju ta' RAAS permezz tal-użu kombinat

ta' inibituri ta' ACE, imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II jew aliskiren għalhekk mhuwiex rakkomandat (ara sezzjonijiet 4.5 u 5.1).

Jekk terapija b'imblokk doppju tkun ikkunsidrata li hi assolutament meħtieġa, din għandha ssir biss taħt is-superviżjoni ta' specjalista u tkun suġġetta għal monitoraġġ frekwenti mill-qrib tal-funzjoni tal-kiewi, elettroliti u pressjoni tad-demm.

Inibituri ta' ACE u imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II m'għandhomx jintużaw fl-istess hin f'pazjenti b'nefropatijsa dijabetika.

Ġiet irrapportata anġjoedema intestinali f'pazjenti ttrattati b'antagonisti tar-riċetturi tal-anġjotensin II, inkluż irbesartan (ara sezzjoni 4.8). Dawn il-pazjenti kellhom ugħiġi addominali, dardir, rimettar u dijarea. Is-sintomi għaddew wara l-waqfien tal-antagonisti tar-riċetturi tal-anġjotensin II. Jekk tiġi djanjostikata anġjoedema intestinali, irbesartan għandu jitwaqqaf u għandu jinbeda monitoraġġ jekk xieraq sakemm isseħħi rizoluzzjoni shiħa tas-sintomi.

Iperkalimja: bħalma jiġi bi prodotti medicinali oħra li jaffettaw is-sistema ta' renin-angiotensin-aldosterone, iperkalimja tista' sseħħi waqt il-kura b'Irbesartan Zentiva, specjalment fil-preżenza t'indeboliment renali, proteinuria ovvja minħabba mard renali dovut għad-dijabete, u/jew insuffiċjenza tal-qalb. Huwa rrakkomandat monitoraġġ mill-qrib tal-potassju fis-serum f'pazjenti f'riskju (ara sezzjoni 4.5).

Ipogliċemija: Irbesartan Zentiva jista' jikkawża ipogliċemija, specjalment f'pazjenti dijabetiċi. Wieħed għandu jikkunsidra monitoraġġ xieraq taz-zokkor fid-demmi f'pazjenti ttrattati b'insulina jew antidiabetiċi; meta jkun indikat, jista' jkun hemm bżonn ta' aġġustament fid-doża tal-insulina jew tal-antidiabetiċi (ara sezzjoni 4.5).

Lithium: it-taħlit ta' litju u Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkomandat (ara sezzjoni 4.5).

Stenosi tal-valv mitrali u aortiku, kardjomiopatija ipertrofika ostruttiva: bħal fil-każ ta' vasodilaturi oħra, attenzjoni speċjali hija indikata f'pazjenti li jbatu minn stenosi tal-valv mitrali u aortiku jew kardjomiopatija ipertrofika ostruttiva.

Aldosteronizmu primarju: pazjenti b'aldosteronizmu primarju generalment ma jirrispondix għal prodotti medicinali ta' kontra l-pressjoni għolja li jaħdnu billi jimpedixxu s-sistema renin-angiotensin. Għalhekk, l-użu ta' Irbesartan Zentiva mhuwiex irrikmandat.

Generali: f'pazjenti li għandhom it-ton vaskulari u l-funzjoni renali tagħhom jiddependu l-aktar mill-attività tas-sistema renin-angiotensin-aldosterone (p.e. pazjenti li jbatu minn insuffiċjenza tal-qalb kongestiva jew mard renali, inkluż stenosi tal-arterja renali), il-kura b'inibituri ta' enzimi li jikkonvertu angiotensin jew antagonisti tar-riċetturi t'angiotensin-II li jaffettaw din is-sistema ġew assoċjati ma' pressjoni baxxa akuta, ażotemja, oligurja, jew raramment insuffiċjenza akuta renali (ara sezzjoni 4.5). Bhal ma jiġi b'kull mediciċina kontra il-pressjoni għolja, it-naqqis eċċessiv ta' pressjoni f'pazjenti li jbatu minn kardjopatija iskemika jew minn mard kardjavaskulari iskemiku jista' jwassal għal infart mijokardijaku jew għal attakk ta' puplesija.

Kif osservat f'inibituri ta' enzimi li jikkonvertu angiotensin, irbesartan u l-antagonisti ta' angiotensin l-oħra jippej huma apparentament inqas effettivi biex iniżżu l-pressjoni f'nies suwed milli f'dawk li mhumiex suwed, possibilment minħabba li hemm prevelanza ogħla ta' renin baxx f'popolazzjoni ta' razza sewda bi pressjoni għolja (ara sezzjoni 5.1).

Tqala: antagonisti tar-riċettur ta' angiotensin II ma għandhomx jinbdew matul it-tqala. Sakemm terapija b'AIIRA ma tkun meqjusa essenzjali, il-pazjenti li jkunu qiegħdin jippjanaw li johorġu tqal għandhom jinqalbu għal trattamenti ta' kontra pressjoni għolja alternativi li għandhom profil ta' sigurtà stabilit sabiex jintużaw waqt it-tqala. Meta tiġi ddianjostikata tqala, trattament b'AIIRAs għandu jitwaqqaf minnufih, u jekk xieraq, għandha tinbeda terapija alternattiva (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.6).

Popolazzjoni pedjatrika: irbesartan ġie studjat f'popolazzjonijiet ta' tfal bejn is-6 snin u s-16-il sena imma it-tagħrif kurrenti mhuwiex bżżejjed biex jappoġġja estensjoni 'tal-użu fuq tfal sakemm ikun hemm aktar tagħrif disponibbli (ara sezzjonijiet 4.8, 5.1 u 5.2).

Eċċipjenti:

Lactose: pazjenti li għandhom problemi ereditarji rari ta' intolleranza għall-galactose, nuqqas totali ta' lactase jew malassorbiment tal-glucose-galactose m'għandhomx jieħdu din il-mediċina.

Sodium: Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola, jiġifieri essenzjalment 'hieles mis-sodium'.

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

Dijuretiċi u mediċini oħra kontra l-pressjoni għolja: mediċini oħra kontra l-pressjoni għolja jistgħu jżidu l-effetti ta' tnaqqis fil-pressjoni ta' irbesartan; madankollu Irbesartan Zentiva ingħata mingħajr periklu ma' mediċini oħra ta' kontra l-pressjoni għolja, bħal beta-blockers, imblokkaturi tal-kanali ta' calcium li jaħdnu fit-tul, u dijuretiċi thiazides. Kura li ssir qabel b'dozi għoljin ta' dijuretiċi tista' tirriżulta f'nuqqas fil-volum u riskju ta' pressjoni baxxa meta tinbeda l-kura b'Irbesartan Zentiva (ara sezzjoni 4.4).

Prodotti li fihom aliskiren jew inibituri ta' ACE: dejta minn provi kliniči wrriet li imblokk doppju tas-sistema renin-angiotensin-aldosterone (RAAS) permezz tal-użu kombinat ta' inibituri ta' ACE, imblokkaturi tar-riċetturi ta' angiotensin II jew aliskiren, hu assoċjat ma' frekwenza ogħla ta' avvenimenti avversi bħal pressjoni baxxa, iperkalimja u tnaqqis fil-funzjoni tal-kliewi (li jinkludi insuffiċjenza akuta tal-kliewi) meta mqabbel mal-użu ta' sustanza waħda li taġixxi fuq RAAS (ara sezzjoni 4.3, 4.4 u 5.1).

Supplimenti tal-potassium u dijuretiċi potassium-sparing: ibbażat fuq l-esperjenza bl-użu ta' prodotti mediċinali oħra li jaffettwaw lis-sistema ta' renin-angiotensin, l-użu konkomitanti ta' dijuretiċi potassium-sparing, supplimenti tal-potassium, sostituti tal-melħ li fihom il-potassium jew prodotti mediċinali oħra li jżidu il-livelli tal-potassium fis-serum (eż. heparina) jistgħu jwasslu għal židiet tal-potassium fis-serum u, għalhekk, mħumiex irrikmandati (ara sezzjoni 4.4).

Lithium: żidiet riversibbli tal-konċentrazzjonijiet u tossiċità ta' lithium fis-serum ġew irrapportati waqt l-amministrazzjoni konkomitanti ta' lithium ma' inibituri ta' enzimi li jikkonvertu angiotensin. Effetti simili ġew irrapportati rarament hafna b'irbesartan s'issa. Għaldaqstant, din it-tahlita mhix rakkomandata (ara sezzjoni 4.4). Jekk tinhass il-ħtieġa ta' din il-kombinazzjoni, monitoraġġ b'attenzjoni tal-livelli tal-lithium fis-serum hija irrikmandata.

Mediċini anti-infjammatorji mhux steriodi: meta jingħataw antagonisti ta' angiotensin II flimkien ma' mediċini anti-infjammatorji mhux steriodi (i.e. inibituri COX-2 selettivi, acetylsalicylic acid (> 3 g/kuljum) u NSAIDs mhux selettivi), jista' jkun hemm attenwazzjoni tal-effett kontra l-pressjoni għolja.

Bħalma jseħħ bl-inibituri ACE, l-użu konkomitanti ta' antagonist ta' angiotensin II u NSAIDs jista' jirriżulta f'żjieda fir-riskju li teħżien il-funzjoni renali, inklūza l-possibbiltà ta' insuffiċjenza renali akuta, u żjeda fil-potassium fis-serum, speċjalment f'pazjenti li digħi kellhom funzjoni renali bagħtuta. It-tahlita għandha tintuża b'attenzjoni speċjalment fl-anzjani. Il-pazjenti għandhom ikunu idrati bżżejjed u għandha tingħata kunsiderazzjoni għall-monitoraġġ tal-funzjoni renali wara li tinbeda kura konkomitanti, u kull ċertu żmien wara.

Repaglinide: irbesartan għandu l-potenzjal li jinibixxi OATP1B1. F'studju kliniku, ġie rrapporat li irbesartan żied is-C_{max} u l-AUC ta' repaglinide (sustrat ta' OATP1B1) b'1.8 darbiet u b'1.3 darbiet, rispettivament, meta ġie mogħti siegħa qabel repaglinide. F'studju iehor, ma ġiet irrapportata ebda interazzjoni farmakokinetika rilevanti meta ż-żewġ mediċini nghataw flimkien. Għalhekk,

aġġustament fid-doża ta' trattament antidijabetiku bħal repaglinide jista' jkun meħtieg (ara sezzjoni 4.4).

Aktar informazzjoni dwar l-interazzjonijiet ta' irbesartan: fi studji kliniči, il-farmakokinetika ta' irbesartan mhix affettwata minn hydrochlorothiazide. Irbesartan jiġi metabolizzat prinċipalment b'CYP2C9 u b'mod inqas estensiv b'glukoronidazzjoni. Ma kinux osservati interazzjonijiet farmakokinetici jew farmakodinamiċi sinifikanti meta irbesartan ingħata flimkien ma' warfarina, prodott mediciċinali metabolizzat minn CYP2C9. Ma ġewx evalwati l-effetti ta' indutturi ta' CYP2C9 bħal rifampicin fuq il-farmakokinetiċi t'irbesartan. Il-farmakokinetika ta' digoxin ma tħidlitx bit-teħid flimkien ma' irbesartan.

4.6 Fertility, tqala u treddiġħ

Tqala

L-użu ta' AIIRAs mhuwiex rakkomandat matul l-ewwel tliet xħur tat-tqala (ara sezzjoni 4.4). L-użu ta' AIIRAs huwa kontra-indikat matul it-tieni u t-tielet trimestri tat-tqala (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.4).

Evidenza epidemjoloġika dwar ir-riskju tat-teragħoċità wara espożizzjoni għal inibituri ACE matul l-ewwel tliet xħur tat-tqala ma kienitx konkluusiva; madankollu, żieda żgħira fir-riskju ma tistax tiġi eskluża. Filwaqt li ma hemm ebda data epidemjoloġika dwar ir-riskji b'Inhibituri ta' Reċetturi ta' Angiotensin II (AIIRAs), jistgħu jeżistu riskji simili għal din il-klassi ta' mediciċini. Sakemm terapija AIIRA kontinwa mhijiex meqjusa essenzjali, il-pazjenti li jkunu qeqħdin jippjanaw li johorġu tqal għandhom jinqalbu għal trattamenti alternattivi ta' kontra l-pressjoni għolja li għandhom profil ta' sigurtà stabbilit għal użu waqt tqala. Meta tiġi dijanjostikata tqala, trattament b' AIIRAs għandu jitwaqqaf minnufih, u, jekk xieraq, għandha tinbeda terapija alternattiva.

Espożizzjoni għal terapija AIIRA matul it-tieni u t-tielet trimestri hija magħrufa li twassal għal tosсиċità tal-fetu uman (tnaqqis fil-funzjoni tal-kliewi, oligohydramnios, tnaqqis fl-ossifikazzjoni tal-ghadha tar-ras) u tosсиċità neonatali (nuqqas fil-funzjoni tal-kliewi, pressjoni baxxa, iperkalemija) (Ara sezzjoni 5.3).

Jekk seħħet espożizzjoni għall-AIIRAs mit-tieni trimestru tat-tqala, huwa rrakkomandat kontroll bl-ultrasound tal-funzjoni renali u tal-kranju.

Trabi li ommijethom hadu AIIRAs għandhom jiġu osservati mill-qrib għal pressjoni baxxa (ara sezzjonijiet 4.3 u 4.4).

Treddiġħ:

Minħabba li m'hemm l-ebda informazzjoni disponibbi dwar l-użu ta' Irbesartan Zentiva waqt il-perjodu ta' treddiġħ, Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkomandat u kuri alternattivi li għandhom profili tas-sigurtà stabbiliti ahjar waqt it-treddiġħ huma preferibbli, speċjalment meta omm tkun treddha' tarbija tat-tweldi jew tarbija li twieldet qabel iż-żmien.

Mhux magħruf jekk irbesartan jew il-metaboliti tiegħi jiegħi eliminati mill-ħalib tas-sider tal-bniedem. Dejta farmakodinamika / tossikologika fil-firien uret li kien hemm eliminazzjoni ta' irbesartan jew il-metaboliti tiegħi fil-ħalib tas-sider (għad-dettalji ara 5.3).

Fertility

Irbesartan ma kellu ebda effett fuq il-fertility ta' firien ikkurati u fuq il-frieħ tagħhom sal-livelli tad-doża li jagħtu bidu ghall-ewwel sinjali ta' tosсиċità parentali (ara sezzjoni 5.3).

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Fuq il-baži tal-karatteristiċi farmakodinamiċi tiegħi, irbesartan aktarx ma jaffettwax il-kapaċità li ssuq u thaddem magni. Waqt is-sewqan jew thaddim ta' magni, wieħed għandu jżomm f'moħħu li xi kultant jista' jħoss xi sturdament jew għeja waqt kura kontra l-pressjoni għolja.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Fi studji kliniči kkontrollati bi plačebo f' pazjenti bi pressjoni għolja, l-incidenta totali ta' effetti avversi ma kinetx differenti bejn dawk li ħadu irbesartan (56.2%) u l-grupp li ħa l-plačebo (56.5%). Twaqqif minħabba xi effetti avversi kliniči jew tal-laboratorju kienu inqas frekwenti fil-pazjenti kkurati b'irbesartan (3.3%) milli fil-pazjenti kkurati bil-plačebo (4.5%). L-incidenta ta' effetti avversi ma kinetx relatata mad-doża (doža li nghat替 fil-firxa rrikmandata), sess, età, razza, jew mat-tul tal-kura.

F'pazjenti dijabetici bi pressjoni għolja b'mikroalbuminuria u funzjoni normali tal-kliewi, sturdament ortostatiku u pressjoni baxxa ortostatika ġew irrappurtati f'0.5% tal-pazjenti (jiġifieri mhux komuni) iżda iżjed milli fil-grupp tal-plačebo.

It-tabella li ġejja tippreżenta r-reazzjonijiet avversi tal-mediċina li ġew irrappurtati fi provi kliniči kkontrollati bi plačebo li fihom 1,965 pazjent bi pressjoni għolja rċeview irbesartan. It-termini mmarkati bi stilla (*) jirreferu għar-reazzjonijiet avversi li ġew irrappurtati b'mod addizzjonali f'> 2% tal-pazjenti dijabetici bi pressjoni għolja b'insuffiċjenza renali kronika u proteinurja čara u iżjed milli fil-grupp tal-plačebo.

Il-frekwenza 'tal-effetti avversi msemmija hawn taħt hija definita bl-użu ta' din il-konvenzjoni: komuni ħafna ($\geq 1/10$); komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$); mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa $< 1/100$); rari ($\geq 1/10,000$ sa $< 1/1,000$); rari ħafna ($< 1/10,000$). F'kull sejjoni ta' frekwenza, l-effetti mhux mixtieqa għandhom jitniżżlu skont is-serjetà tagħhom. L-effetti li huma l-aktar serji għandhom jitniżżlu l-ewwel, segwiti minn dawk anqas serji.

Reazzjonijiet avversi rrappurtati b'mod addizzjonali mill-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq huma wkoll elenkti. Dawn ir-reazzjonijiet avversi huma derivati minn rapporti spontanji.

Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika

Mhux magħrufa: anemija, tromboċitopenija

Disturbi tas-sistema immuni

Mhux magħrufa: reazzjonijiet ta' sensitività eċċessiva bħal angjoedema, raxx, urtikarja, reazzjoni anafilattika, xokk anafilattiku

Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni

Mhux magħrufa: iperkalemija, ipergliċemija

Disturbi fis-sistema nervuža

Komuni: sturdament, sturdament ortostatiku*

Mhux magħrufa: mejt, uġiġħ ta' ras

Disturbi fil-widnejn u fis-sistema labirintika

Mhux magħrufa: tinnite

Disturbi fil-qalb

Mhux komuni: takikardija

Disturbi vaskulari

Komuni: pressjoni baxxa ortostatika *

Mhux komuni: fwawwar

Disturbi respiratorji, toraciċi u medjastinali

Mhux komuni: sogħla

Disturbi gastro-intestinali

Komuni:	dardir/rimettar
Mhux komuni:	dijarea, dispepsja/hruq fl-istonku
Rari:	anđoedema intestinali
Mhux magħrufa:	indeboliment fis-sens tat-togħma

Disturbi fil-fwied u fil-marrara

Mhux komuni:	suffejra
Mhux magħrufa:	epatite, funzjoni anormali tal-fwied

Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda

Mhux magħrufa:	vaskulite lewkoċitoklastika
----------------	-----------------------------

Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi

Komuni:	uġiġħi muskolu-skeletriċi*
Mhux magħrufa:	artralġja, mijalġja (f'xi kazijiet assoċjata ma' zieda fil-livelli ta' creatine kinase fil-plažma), bugħawwieg fil-muskoli

Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja

Mhux magħrufa:	funzjoni indebolita tal-kliewi li tinkludi każijiet ta' insuffiċjenza tal-kliewi f'pazjenti li jinsabu f'riskju (ara sezzjoni 4.4)
----------------	--

Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider

Mhux komuni:	disfunzjoni sessuali
--------------	----------------------

Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata

Komuni:	għejja
Mhux komuni:	uġiġħi fis-sider

Investigazzjonijiet

Komuni ħafna:	Iperkalimja* ġrat iktar frekwenti f'pazjenti dijabetiċi ikkurati b'irbesartan milli bil-plaċebo. F'pazjenti dijabetiċi bi pressjoni għolja b'mikroalbuminurja u b'funzjoni renali normali, iperkalimja ($\geq 5.5\text{mEq/L}$) ġrat f'29.4% (jiġifieri komuni ħafna) tal-pazjenti fil-grupp li ħadu 300 mg ta' irbesartan u fi 22% tal-pazjenti fil-grupp tal-plaċebo. F'pazjenti dijabetiċi bi pressjoni għolja b'insuffiċjenza renali kronika u bi proteinuria li tidher, iperkalimja ($\geq 5\text{ mEq/L}$) ġrat f'46.3% tal-pazjenti fil-grupp ta' irbesartan u f'26.3% tal-pazjenti fil-grupp tal-plaċebo.
Komuni:	żidiet sinifikanti tal-krejatina kinazi fil-plažma ġew osservati frekwentement (1.7%) f'individwi li ħadu l-kura b'irbesartan. L-ebda żidiet minn dawn ma ġew assoċjati ma' episodji muskolu-skeletriċi li jistgħu jiġu identifikati klinikament. F'1.7% tal-pazjenti bi pressjoni għolja b'mard dijabetiku avanzat renali kkurati b'irbesartan, kien osservat tnaqqis fl-emoglobin*, li ma kienx klinikament sinifikanti.

Popolazzjoni pedjatrika

Fi prova li fiha l-partecipanti ntagħżlu b'mod każwali ta' 318-il tifel u tifla bi pressjoni għolja u adoloxxenti ta' bejn is-6 u s-16-il sena, dawn ir-reazzjonijiet avversi li ġejjin ġraw fil-faži double-blind mifruxa fuq tliet ġimġħat: uġiġħi ta' ras (7.9%), pressjoni baxxa (2.2%), sturdament (1.9%), sogħla (0.9%). Fil-perjodu ta' 26 ġimġha ta' din il-prova open-label, 1-aktar anomaliji frekwenti tal-laboratorju li ġew osservati kienu żidiet fil-kreatina (6.5%) u valuri għoljin ta' CK fi 2% tat-tfal riċċevituri.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott

medicinali. Il-professionisti dwar il-kura tas-saħħa huma mitluba jirrappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendiċi V](#).

4.9 Doża eċċessiva

Esperjenza f'adulti esposti għal doži sa 900 mg/jum għal 8 ġimħat ma uriet ebda tossiċità. L-iktar manifestazzjonijiet probabbli ta' doża eċċessiva huma mistennija li jkunu pressjoni baxxa, u takikardja; bradikardja tista' wkoll tiġi ikkaġġunata minn doża eċċessiva. M'hemmx biżżejjed informazzjoni spċifici disponibbli fuq il-kura tad-doża eċċessiva b'Irbesartan Zentiva. Il-pazjent għandu jkun osservat mill-vičin u l-kura għandha tkun sintomatika u ta' ghajnejha. Miżuri issuġġerit i-jinkludu induzzjoni tar-rimettar u/ jew tal-ħasil gastriku. Il-faħam attivat jista' jkun utli fi trattament ta' doża eċċessiva. Irbesartan ma jitneħħiex b'emodijlasi.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIĊI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Antagonisti ta' angiotensin-II, semplici, Kodiċi ATC : C09C A04.

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Irbesartan huwa antagonista qawwi, attiv mill-ħalq, antagonista selettiv tar-riċettur angiotensin-II (tip AT₁). Huwa mistenni li jimbllokka l-azzjonijiet kollha ta' angiotensin-II medjati mir-riċettur AT₁, mingħejr m'għandu x'jaqsam mal-origini jew rottta ta' sintesi tal-angiotensin-II. L-antagoniżmu selettiv tar-riċetturi ta' angiotensin-II (AT₁) jirriżulta f'żidiet fil-livelli fil-plažma ta' renin u fil-livelli ta' angiotensin-II u fi tnaqqis fil-konċentrazzjoni tal-plažma aldosterone. Il-livelli tal-potassium f-isserum mhumiex affettwati b'mod sinifikanti minn irbesartan waħdu fid-doži rrikmandati. Irbesartan ma jimpedixx ACE (kininase-II), enzima li tiġġenera angiotensin-II u tiddiżżintegra ukoll il-bradikinina f'metaboliti inattivi. Irbesartan m'għandux bżonn ta' attivazzjoni metabolika biex ikun attiv.

Effiċċa klinika:

Pressjoni għolja

Irbesartan iniżżejjel il-pressjoni b'tibdil minimali fir-rata tat-taħbit tal-qalb. It-tnaqqis fil-pressjoni huwa relat luu mad-doża ta' darba kuljum fid-doża tal-ġurnata b'tendenza li tilhaq plateau b'doži 'il fuq minn 300 mg. Doži ta' 150-300 mg darba kuljum iniżżlu il-pressjoni meħudha meta pazjent ikun mindud jew bil-qiegħda (i.e. 24 siegħa wara id-doża) b'medja ta' 8-13/5-8 mm Hg (sistolika/dijastolika) aktar milli minn dawk bil-plačebo.

L-ogħla tnaqqis fil-pressjoni jseħħi fi żmien 3-6 sighħat wara li jingħata u l-effett tat-tnaqqis tal-pressjoni jinżamm mill-inqas għal 24 siegħa. F'24 siegħa it-tnaqqis tal-pressjoni kien 60%-70% 'tal-ogħla rispons fid-diastolika u sistolika bid-doži rrikmandati. Doża darba kuljum ta' 150 mg tat respons fl-inqas livell u dak medju ta' 24 siegħa simili għad-doża li tingħata darbtejn kuljum bl-istess total tad-doża.

L-effett li għandu Irbesartan Zentiva li jbaxxi l-pressjoni jidher fi żmien 1-2 ġimħat, bl-effett massimu jseħħi f'4-6 ġimħat wara li tinbeda t-terapija. L-effetti kontra l-pressjoni għolja jibqgħu jinżammu waqt kura fit-tul. Wara li titwaqqaf it-terapija, il-pressjoni gradwalment tirritorna lejn il-linjal bażi. Ma għiet osservata ebda rebound ta' pressjoni għolja.

L-effetti ta' irbesartan u dijuretiċi tat-tip thiazide li jniżżlu il-pressjoni huma addittivi. F'pazjenti li mhux ikkontrollati sew b'irbesartan waħdu, iż-żieda ta' doża baxxa ta' hydrochlorothiazide (12.5 mg) ma' irbesartan darba kuljum tirriżulta fi tnaqqis aktar tal-pressjoni fl-inqas livell ta' 7-10/3-6 mm/Hg (sistolika/dijastolika) aġġustata għall-plačebo.

L-effiċċa ta' Irbesartan Zentiva ma hijiex influwenzata bl-etià jew sess. Bħal fil-każi ta' prodotti medicinali oħra li jaftettaw is-sistema renin-angiotensin, pazjenti suwed bi pressjoni għolja wrew ferm inqas respons għal monoterapija b'irbesartan. Meta irbesartan ingħata flimkien ma' doża baxxa

ta' hydrochlorothiazide (p.e. 12.5 mg kuljum), ir-respons anti-ipertensiv f' pazjenti suwed jilhaq lil dak f' pazjenti bojod.

M'hemmx effett ta' importanza klinika fil-livelli tal-uric acid fis-serum jew fil-hruġ tal-uric acid 'mal-awrina.

Popolazzjoni pediatrika

Tnaqqis tal-pressjoni tad-demmin b'0.5 mg/kg (baxx), 1.5 mg/kg (medju) u 4.5 mg/kg (gholi) livelli mixtieqa ddożati ta' irbesartan kienu evalwati fi 318-il tifel u tifla u adoloxxenti ta' bejn is-6 u s-16-il sena bi pressjoni għolja jew f'riskju (dijabetiċi, passat ta' pressjoni għolja fil-familja) fuq perjodu ta' tliet ġimħat. Fl-ahħar tat-tliet ġimħat it-tnaqqis medju mill-linjal baži fil-varjabbl primarju ta' effikċja, il-pressjoni tad-demmin sistolika meħuda meta pazjent ikun bil-qiegħda (SeSBP) kienet 11.7 mmHg (doża baxxa), 9.3 mmHg (doża medja), 13.2 mmHg (doża għolja). L-ebda differenza sinifikanti ma kienet tidher bejn dawn id-doži. Il-bidla medja aġġustata fil-pressjoni tad-demmin diastolika meħuda meta pazjent ikun bil-qiegħda (SeDBP) kienet kif ġej: 3.8 mmHg (doża baxxa), 3.2 mmHg (doża medja), 5.6 mmHg (doża għolja). Fuq il-perjodu tal-ġimħtejn ta' wara fejn il-pazjenti ġew re-randomised jew għal prodott medicinali attiv jew għal placebo, il-pazjenti fuq placebo kellhom židiet ta' 2.4 u 2.0 mmHg fis-SeSBP u SeDBP meta mqabbla ma' bidliet rispettivi ta' +0.1 u -0.3 mmHg f'dawk fuq id-doži kollha ta' irbesartan (ara sezzjoni 4.2).

Pressjoni għolja u dijabete tip 2 b'mard renali

L-istudju "Irbesartan u n-Nefropatija bid-Diabete (IDNT)" juri li irbesartan inaqqsas il-progressjoni tal-mard renali fil-pazjenti b'insuffiċjenza renali kronika u b'proteinuria li tidher. IDNT kienet prova double blind, ikkontrollata, ta' morbožit u mortalità li qabblet Irbesartan Zentiva, amlodipine u placebo. F'1,715-il pazjent bi pressjoni għolja u b'dijabete tip 2, proteinuria $\geq 900 \text{ mg/jum}$ u krejatinina fis-serum li tvarja minn 1.0-3.0 mg/dl, ġew eżaminati l-effetti fit-tul (medja ta' 2.6 sena) ta' Irbesartan Zentiva fuq l-avvanz ta' mard renali u l-kawżi kollha ta' mortalità. Il-pazjenti ngħataw doża aġġustata minn 75 mg għal doża ta' manteniment ta' 300 mg ta' Irbesartan Zentiva, minn 2.5 mg għal 10 mg ta' amlodipine, jew placebo skont kemm felhu. Il-pazjenti fil-gruppi ta' kura kollha tipikament irċevew bejn 2 u 4 medicini kontra l-pressjoni għolja (p.e. dijuretiċi, beta blockers, alpha blockers) biex laħqu il-livell imfassal minn qabel ta' pressjoni ta' $\leq 135/85 \text{ mmHg}$ jew tnaqqis ta' 10 mmHg fil-pressjoni sistolika jekk il-linjal baži kienet $> 160 \text{ mmHg}$. Sittin fil-mija (60%) ta' pazjenti fil-gruppi tal-placebo leħqu dan it-target tal-pressjoni fil-waqt li din il-figura kienet 76% u 78% fil-gruppi t'irbesartan u amlodipine rispettivament. Irbesartan b'mod sinifikattiv naqqas ir-riskju relativ fl-endpoint primarju kombinat fejn il-krejatinina fis-serum tirdoppja, mard renali fl-ahħar stadju (ESRD) jew mortalità mill-kawżi kollha. Madwar 33% tal-pazjenti fil-gruppi t'irbesartan laħqu l-endpoint primarju renali kompost mqabbel ma' 39% u 41% fil-gruppi tal-placebo u amlodipine [20% tnaqqis relativ tar-riskju kontra l-placebo ($p = 0.024$) u 23% tnaqqis relativ tar-riskju mqabbel ma' amlodipine ($p = 0.006$)]. Meta il-komponenti individuali 'tal-endpoint primarju ġew analizzati, l-ebda effett fil-mortalità mill-kawżi kollha ma ġie osservat, fil-waqt li tendenza posittiva fit-taqqis f'ESRD u tnaqqis sinifikanti fil-krejatinina fis-serum milli tirdoppja ġew osservati.

Sotto gruppi ta' sess, razza, età, tul tad-dijabete, l-linjal baži tal-pressjoni, krejatinina fis-serum, u rata ta' tneħħija t'albumina ġew assessjati għall-effett tal-kura. Fis-sotto gruppi tan-nisa u ta' dawk ta' razza sewda li irrappresentaw 32% u 26% rispettivament tal-popolazzjoni kollha li ħadet sehem fl-istudju, ma deherx beneficiċju renali, ghalkemm l-intervalli ta' kunfidenza ma jeskluduhx. Għall-endpoint sekondarju ta' kazijiet kardiovaskulari fatali u mhux fatali, ma kienx hemm differenza bejn it-tlett gruppi tal-pazjenti fil-popolazzjoni totali, ghalkemm incidenza akbar ta' MI mhux fatali ġiet murija f'nisa u incidenza inqas ta' MI mhux fatali ġiet murija f'irġiel fil-gruppi t'irbesartan kontra l-gruppi ibbażat fuq il-placebo. Kien hemm żieda fl-incidenza ta' MI mhux fatali u puplesja f'nisa fil-gruppi bil-kura fuq l-irbesartan meta mqabbel mal-gruppi bil-kura ibbażata fuq amlodipine, waqt li l-ammissjoni fl-isptar minħabba kollass tal-qalb naqset fil-popolazzjoni kollha. Madankollu, spiegazzjoni xierqa għal dawn is-sejbiet fin-nisa għadha ma ġietx identifikata.

L-istudju ta' "L-effetti ta' Irbesartan fuq il-Mikroalbuminuria fil-Pazjenti bi Pressjoni Għolja b'Tip 2 ta' Diabete Mellitus (IRMA)" juri li irbesartan 300 mg jittardja il-progressjoni għal proteinuria li tidher f'pazjenti b'mikroalbuminuria. IRMA 2 kien studju double blind ikkontrollat bil-placebo ta' morbožit f'590 pazjenti b'tip 2 ta' dijabete, mikroalbuminuria (30-300 mg/jum) u funzjoni renali

normali (krejatinina fis-serum $\leq 1.5 \text{ mg/dl}$ fl-irġiel u $< 1.1 \text{ mg/dl}$ fin-nisa). L-istudju eżamina l-effetti fit-tul (sentejn) ta' Irbesartan Zentiva fuq il-progressjoni għal proteinuria klinikali (li tidher) (ir-rata ta' tneħħija t'albumina 'mal-urina (UAER) $> 300 \text{ mg/jum}$, u żjeda f' UAER 'tal-inqas 30% mill-linja baži). L-għan predefinit kien għall-pressjoni ta' $\leq 135/85 \text{ mmHg}$. Mediċini kontra l-pressjoni għolja addizzjonali (li jeskludu inhibituri t'ACE, antagonist tar-riċetturi angiotensin-II u dihydropyridine calcium blockers) ġew miżjud skont il-htiega biex iġħinu fl-ilhuq ta' l-għan tal-pressjoni. Waqt li pressjoni simili ġiet milħuqa fil-gruppi kollha tal-kura, inqas individwi fil-grupp t'irbesartan 300 mg (5.2%) minn dawk bil-plaċebo (14.9%) jew fil-grupp t'irbesartan 150 mg (9.7%) laħqu l-endpoint ta' proteinuria li tidher, li jfisser 70% ta' tnaqqis fir-risku relativ meta mqabbel mal-plaċebo ($p = 0.0004$) għal doża l-gholja. Titjib fl-istess hin fir-rata tal-filtrazzjoni glomerulari (GFR) ma' giex osservat waqt l-ewwel tlett xħur tal-kura. Id-dewmien fil-progressjoni għal proteinuria klinika kien evidenti kmieni sa minn tlett xħur u baqa' għal iktar minn perjodu ta' 2 snin. Rigressjoni għal albuminuria normali ($< 30 \text{ mg/jum}$) kienet iktar frekwenti fil-grupp ta' Irbesartan Zentiva 300 mg (34%) milli fil-grupp tal-plaċebo (21%).

Imblokk dopju tas-sistema tar-renin-angiotensin-aldosterone (RAAS)

Żewġ provi kbar, ikkontrollati, li fihom il-parċeċċanti ntgħażlu b'mod każwali (ONTARGET (ONgoing Telmisartan Alone and in combination with Ramipril Global Endpoint Trial) u VA NEPHRON-D (The Veterans Affairs Nephropathy in Diabetes)) eżaminaw l-użu tal-kombinazzjoni ta' inhibituri ta' ACE flimkien ma' imblokkatur tar-riċetturi ta' angiotensin II.

ONTARGET kien studju li twettaq f'pazjenti bi storja medika ta' mard kardiovaskulari jew cerebrovaskulari, jew dijabete mellitus tip 2 akkumpanjat minn evidenza ta' ħsara fl-organu aħħari. VA NEPHRON-D kien studju li twettaq f'pazjenti b'dijabete mellitus tip 2 u nefropatija dijabetika.

Dawn l-istudji ma wrew l-ebda effett ta' beneficiċju sinifikanti fuq ir-riżultati renali u/jew kardiovaskulari u l-mortalità, filwaqt li ġiet osservata żieda fir-riskju ta' iperkalimja, ħsara akuta fil-kliewi u/jew pressjoni baxxa meta mqabbla ma' monoterapija. Minħabba l-kwalitajiet farmakodinamiċi simili tagħhom, dawn ir-riżultati huma rilevanti wkoll għal inhibituri ta' ACE u imblokkatur tar-riċetturi ta' angiotensin II oħrajn.

Għalhekk, inhibituri ta' ACE u imblokkatur tar-riċetturi ta' angiotensin II m'għandhomx jintużaw fl-istess hin f'pazjenti b'nefropatija dijabetika.

ALTITUDE (Aliskiren Trial in Type 2 Diabetes Using Cardiovascular and Renal Disease Endpoints) kien studju maħsub biex jittestja l-benefiċċju li jiżidied aliskiren ma' terapija standard ta' inhibituri ta' ACE jew imblokkatur tar-riċetturi ta' angiotensin II f'pazjenti b'dijabete mellitus tip 2 u mard kroniku tal-kliewi, mard kardiovaskulari, jew it-tnejn. L-istudju twaqqaf kmieni minħabba żieda fir-riskju ta' riżultati avversi. Mewt kardiovaskulari u puplesija t-tnejn kienu numerikament iktar frekwenti fil-grupp ta' aliskiren milli fil-grupp tal-plaċebo, u avvenimenti avversi u avvenimenti avversi serji ta' interessa (iperkalimja, pressjoni baxxa u disfunkzjoni tal-kliewi) ġew irrapportati b'mod iktar frekwenti fil-grupp ta' aliskiren milli fil-grupp tal-plaċebo.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Assorbiment

Wara li jingħata mill-ħalq, irbesartan jiġi assorbit sew: studji ta' bijoddisponibiltà assoluta urew valuri ta' madwar 60%-80%. It-tehid 'tal-ikel konkomitanti ma jaffettwax b'mod sinifikkativ il-bijoddisponibiltà t' irbesartan.

Distribuzzjoni

L-irbit mal-proteini tal-plaźma kien madwar 96%, b'irbit negligibbli ma' komponenti cellulari tad-demm. Il-volum ta' distribuzzjoni huwa 53-93 litru.

Bijotrasformazzjoni

Wara l-ghoti ta' ^{14}C irbesartan mill-ħalq jew ġol-vini, 80-85% tar-radjuattività li tiċċirkola fil-plaźma hi attribwita għal irbesartan mhux mibdul. Irbesartan jiġi metabolizzat bil-fwied permezz tal-konjugazzjoni ma' glucoronide u ta' ossidazjoni. Il-metabolit l-iċċar importanti li jiċċirkola huwa

irbesartan glucuronide (madwar 6%). Studji *in vitro* indikaw li irbesartan huwa primarjament ossidat bl-enzima cytochrome P450 CYP2C9; l-isoenzima CYP3A4 għandha effett negligibli.

Linearità/nuqqas ta' linearità

Irbesartan jesibixxi farmakokinetika lineari u proporzjonata tad-doża fuq il-firxa mad-doża ta' 10 sa 600 mg. Inqas minn żieda proporzjonali t'assorbiment orali b'doži 'il fuq minn 600 mg (id-doppju tad-doża massima rrikmandata) ġie osservat; għalfejn jiġi dan għadu mhux magħruf. L-ogħla konċentrazzjonijiet fil-plażma jintleħqu wara 1.5-2 sīgħat wara li jittieħed mill-ħalq. It-tnejħija mill-ġisem kollu u renali huma 157-176 u 3-3.5 ml/min, rispettivament. Il-half-life t'eliminazzjoni terminali t'irbesartan hija 11-15 sīgħat. Il-konċentrazzjonijiet fissi tal-plażma jintlaħqu wara 3 ijiem wara li tinbeda il-kura b'doža ta' darba kuljum. Akkumulazzjoni limitata t'irbesartan (< 20%) giet osservata fil-plażma meta doža ta' darba kuljum kienet ripetuta. Fi studju, il-konċentrazzjoni tal-plażma t'irbesartan giet osservata li kienet xi daqxejn oħla f'pazjenti nisa bi pressjoni għolja. Madanakollu, ma kienx hemm differenza fil-half-life u l-akkumulazzjoni t'irbesartan. Mhemmx bżonn ta' aġġustar tad-doža f'pazjenti nisa. Il-valuri ta' irbesartan AUC u C_{max} kienu xi fit ogħla f'individwi akbar fl-età (≥ 65 sena) milli f'individwi żgħar (18-40 sena). Madankollu, il-half-life terminali ma tbiddlitx b'mod sinifikattiv. M'hemmx bżonn aġġustar ta' doža f'persuni akbar fl-età.

Eliminazzjoni

Irbesartan u il-metaboliti tiegħu jiġu eliminati permezz ta' sistemi biljari u renali. Wara l-għoti ta' ^{14}C irbesartan jew mill-ħalq jew gol-vini, madwar 20% tar-radjuuattività toħroġ 'mal-awrina u l-kumplament 'mal-ippurgar. Inqas minn 2% tad-doža toħroġ fl-awrina bħala irbesartan mhux mibdul.

Popolazzjoni pedjatrika

Il-farmakokinetiċi ta' irbesartan kienet ikkalkulati fi 23 tifel u tifla bi pressjoni għolja wara l-għoti ta' doža waħda jew aktar kuljum ta' irbesartan (2 mg/kg) sa doža massima ta' kuljum ta' 150 mg għal erba' gimħiġ. Minn dawn it-23 tifel u tifla, 21 setgħu jiġi evalwati għal taqbil ta' farmakokinetiċi ma' aduli (tnax-il tifel u tifla 'l fuq minn 12-il sena, disa' t-itfal ta' bejn 6 u 12-il sena). Ir-riżultati wrew li C_{max} , AUC u r-rati ta' tnejħija setgħu jitqabblu ma' dawk osservati f'pazjenti aduli li jieħdu 150 mg irbesartan kuljum. Kienet osservata akkumulazzjoni limitata ta' irbesartan (18%) fil-plażma meta kienet ripetuta doža waħda kuljum.

Indeboliment renali

F'pazjenti b'indeboliment renali jew li qed jagħmlu l-emodijalisi, il-parametri farmakokinetiċi ta' irbesartan ma tbiddlux b'mod sinifikanti. Irbesartan ma jitneħħiex b'emodijalisi.

Indeboliment epatiku

F'pazjenti b'cirroži ħafifa għal moderata, il-parametri farmakokinetiċi ta' irbesartan ma jitbidlux b'mod sinifikanti.

Ma sarux studji f'pazjenti b'indeboliment epatiku sever.

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

Ma kienx hemm evidenza ta' tossiċità sistemika anomalji jew tossiċità fl-organu affewwat b'doži klinikament rilevanti. Fi studji mhux kliniči ta' sigurtà, doži għoljin ta' irbesartan (≥ 250 mg/kg/jum f'firien u ≥ 100 mg/kg/jum f'makakki) ikkawżaw tnaqqis fil-parametri taċ-ċelluli ħomor tad-demm (eritrociti, emoglobina, ematokrit). B'doži għoljin ħafna (≥ 500 mg/kg/jum) tibdil digenerattiv fil-kliwei (bħal nefrite interstizja, nefha tubulari, tubi basofiliċi, żidiet fil-konċentrazzjonijiet fil-plażma 'tal-urea u krejatinina) ġew stimulati b'irbesartan f'firien u f'makakki u huma meqjusa bħala sekondarji ghall-effetti ipotensivi tal-medċina li kkaġunat tnaqqis fil-perfużjoni renali. Barra minn hekk, irbesartan ikkaġġuna iperplasja/iperetrofija taċ-ċelluli gukstagħolmerulari (f'firien ≥ 90 mg/kg/jum, f'makakki ≥ 10 mg/kg/jum). Dan it-tibdil kollu kien ikkunsidrat li sejjh bl-azzjoni farmakoloġika ta'

irbesartan. Għal doži terapewtiċi ta' irbesartan fil-bnedmin, ma jidhirx li l-iperplasja/ipertrofija taċ-ċelluli renali ġukstagglomerulari għandha rilevanza.

Ma kienx hemm evidenza ta' mutaġeniċità, klastoġeniċità jew karċinogēniċità.

Il-fertilità u l-prestazzjoni riproduttiva ma ġewx affettwati fl-istudji ta' firien irġiel u nisa anki f'doži orali ta' irbesartan li jikkawżaw xi tossiċità parentali (minn 50 sa 650 mg/kg/kuljum), inkluż mortalità fl-ogħla doża. Ebda effett sinifikanti fuq in-numru ta' corpora lutea, impjanti, jew feti ħajjin ma ġie osservat. Irbesartan ma affettwax is-sopravivenza, l-iżvilupp jew ir-riproduzzjoni tal-ferħ. Studji fl-animali jindikaw li irbesartan radjotikkettjat jigi rilevat f'feti tal-firien u tal-fniek. Irbesartan jiġi eliminat fil-ħalib ta' firien li jkunu qeqħdin ireddgħu.

Studji fuq animali b'irbesartan urew effetti tossici li jghaddu (żieda fil-formazzjoni tal-ħofor fil-pelvi renali, hydroureter, jew edema ta' taħt il-ġilda) fil-feti tal-firien, li ġew riżolvuti wara it-twelid. Fil-fniek, abort jew reassorbiment kmieni 'tal-embriju kienu innotati b'doži li kkagħunaw tossiċità sinifikanti fl-omm, li nkludew mwiet. Ma ġewx osservati effetti teratoġeniċi fil-far u fil-fenek.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Qalba tal-pillola:

Lactose monohydrate
Microcrystalline cellulose
Croscarmellose sodium
Hypromellose
Silicon dioxide
Magnesium stearate.

Kisja b'rita:

Lactose monohydrate
Hypromellose
Titanium dioxide
Macrogol 3000
Carnauba wax.

6.2 Inkompatibbiltajjet

Ma jghoddx f'dan il-każ.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

3 snin.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali ghall-ħażna

Tahżinx f'temperatura 'l fuq minn 30°C.

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

Pakketti ta' 14-il pillola miksija b'rita f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.
Pakketti ta' 28 pillola miksija b'rita f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.
Pakketti ta' 30 pillola miksija b'rita f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.
Pakketti ta' 56 pillola miksija b'rita f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.
Pakketti ta' 84 pillola miksija b'rita f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.
Pakketti ta' 90 pillola miksija b'rita f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminju.

Pakketti ta' 98 pillola miksija b'rita f'folji tal-PVC/PVDC/Aluminium blisters.
Pakketti ta' 56 x 1 pillola miksija b'rita f'folji perforati tal-PVC/PVDC/Aluminju ta' doža waħda.

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu meta jintrema

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

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

Zentiva k.s.
U kabelovny 130
102 37 Prague 10
Ir-Repubblika Čeka

8. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/06/376/028-033
EU/1/06/376/038-039

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 19 ta' Jannar 2007
Data tal-aħħar tiġid: 20 ta' Jannar 2012

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

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

ANNESS II

- A. MANIFATTURI RESPONSABBLI GHALL-HRUġ TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJET JEW RESTRIZZJONIJET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŽU**
- Ċ. KONDIZZJONIJET U REKWIŻITI OHRA TAL-AWTORIZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ**
- D. KONDIZZJONIJET JEW RESTRIZZJONIJET FIR-RIGWARD TAL-UŽU SIGUR U EFFIKAČI TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

A. MANIFATTURI RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT

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

Sanofi Winthrop Industrie
 1 Rue de la vierge
 Ambarès et Lagrave
 33 565 Carbon Blanc cedex
 Franza

Sanofi Winthrop Industrie
 30-36 Avenue Gustave Eiffel
 37 100 Tours
 Franza

Zentiva k.s.
 U kabelovny 130
 102 37 Prague 10
 Ir-Repubblika Čeka

Sanofi-Aventis, S.A.
 Ctra. C-35 (La Batlloria-Hostalric), km. 63.09
 17404 Riells i Viabrea (Girona)
 Spanja

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

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

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

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

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

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

D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŽU SIGUR U EFFIKAĊI TAL-PRODOTT MEDIĊINALI

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

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

RMP aċċornat għandu jiġi ppreżentat:

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

ANNESS III

TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTAR

**TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra
PAKKETT TA' BARRA**

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

Irbesartan Zentiva 75 mg pilloli
irbesartan

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

Kull pillola fiha: irbesartan 75 mg

3. LISTA TA' EČCIPJENTI

Eċcipjenti: fih ukoll lactose monohydrate. Ara l-fuljett għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Pillola

14-il pillola
28 pillola
56 pillola
56 X 1 pillola
98 pillola

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(IE) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

Tahżinx f' temperatura 'l fuq minn 30°C.

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-TQEGRID FIS-SUQ

Zentiva k.s.
U kabelovny 130
102 37 Prague 10
Ir-Repubblika Čeka

12. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGRID FIS-SUQ

EU/1/06/376/001 - 14-il pillola
EU/1/06/376/002 - 28 pillola
EU/1/06/376/003 - 56 pillola
EU/1/06/376/004 - 56 x 1 pillola
EU/1/06/376/005 - 98 pillola

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Irbesartan Zentiva 75 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Irbesartan Zentiva 75 mg pilloli
irbesartan

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

Zentiva k.s.

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. OHRAJN

14 - 28 - 56 - 98 pilloli:

It-Tnejn

It-Tlieta

L-Erbgħa

Il-Hamis

Il-Ġimgħa

Is-Sibt

Il-Hadd

56 x 1 pillola.

**TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra
PAKKETT TA' BARRA**

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

Irbesartan Zentiva 150 mg pilloli
irbesartan

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

Kull pillola fiha: irbesartan 150 mg

3. LISTA TA' EČCIPJENTI

Eċcipjenti: fih ukoll lactose monohydrate. Ara l-fuljett għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Pillola

14-il pillola
28 pillola
56 pillola
56 X 1 pillola
98 pillola

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

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 30°C.

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

Zentiva k.s.
U kabelovny 130
102 37 Prague 10
Ir-Repubblika Čeka

12. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/06/376/006 - 14-il pillola
EU/1/06/376/007 - 28 pillola
EU/1/06/376/008 - 56 pillola
EU/1/06/376/009 - 56 x 1 pillola
EU/1/06/376/010 - 98 pillola

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Irbesartan Zentiva 150 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluž.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Irbesartan Zentiva 150 mg pilloli
irbesartan

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

Zentiva k.s.

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. OHRAJN

14 - 28 - 56 - 98 pilloli:

It-Tnejn

It-Tlieta

L-Erbgħa

Il-Hamis

Il-Ġimgħa

Is-Sibt

Il-Hadd

56 x 1 pillola.

**TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra
PAKKETT TA' BARRA**

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

Irbesartan Zentiva 300 mg pilloli
irbesartan

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

Kull pillola fiha: irbesartan 300 mg

3. LISTA TA' EČCIPJENTI

Eċcipjenti: fih ukoll lactose monohydrate. Ara l-fuljett għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Pillola

14-il pillola
28 pillola
56 pillola
56 X 1 pillola
98 pillola

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

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 30°C.

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

Zentiva k.s.
U kabelovny 130
102 37 Prague 10
Ir-Repubblika Čeka

12. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/06/376/011 - 14-il pillola
EU/1/06/376/012 - 28 pillola
EU/1/06/376/013 - 56 pillola
EU/1/06/376/014 - 56 x 1 pillola
EU/1/06/376/015 - 98 pillola

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. STRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Irbesartan Zentiva 300 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluž.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Irbesartan Zentiva 300 mg pilloli
irbesartan

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

Zentiva k.s.

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. OHRAJN

14 - 28 - 56 - 98 pilloli:

It-Tnejn

It-Tlieta

L-Erbgħa

Il-Hamis

Il-Ġimgħa

Is-Sibt

Il-Hadd

56 x 1 pillola.

**TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra
PAKKETT TA' BARRA**

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

Irbesartan Zentiva 75 mg pilloli miksijin b'rita
irbesartan

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA

Kull pillola fiha: irbesartan 75 mg

3. LISTA TA' EČCIPJENTI

Eċcipjenti: fih ukoll lactose monohydrate. Ara l-fuljett għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Pillola miksija b'rta

- 14-il pillola
- 28 pillola
- 30 pillola
- 56 pillola
- 56 X 1 pilloli
- 84 pillola
- 90 pillola
- 98 pillola

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

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 30°C.

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**

Zentiva k.s.
U kabelovny 130
102 37 Prague 10
Ir-Repubblika Čeka

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

EU/1/06/376/016 - 14-il pillola
 EU/1/06/376/017 - 28 pillola
 EU/1/06/376/034 - 30 pillola
 EU/1/06/376/018 - 56 pillola
 EU/1/06/376/019 - 56 x 1 pillola
 EU/1/06/376/020 - 84 pillola
 EU/1/06/376/035 - 90 pillola
 EU/1/06/376/021 - 98 pillola

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

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

Irbesartan Zentiva 75 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Irbesartan Zentiva 75 mg pilloli
irbesartan

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

Zentiva k.s.

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. OHRAJN

14 - 28 - 56 - 84 - 98 pillola:

It-Tnejn

It-Tlieta

L-Erbgha

Il-Hamis

Il-Ćimgha

Is-Sibt

Il-Hadd

30 - 56 x 1 - 90 pillola:

TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra**PAKKETT TA' BARRA****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Irbesartan Zentiva 150 mg pilloli mikstur b'rita
irbesartan

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA

Kull pillola fiha: irbesartan 150 mg

3. LISTA TA' EČCIPJENTI

Eċcipjenti: fih ukoll lactose monohydrate. Ara l-fuljett għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Pillola mikstur b'rita

- 14-il pillola
- 28 pillola
- 30 pillola
- 56 pillola
- 56 X 1 pilloli
- 84 pillola
- 90 pillola
- 98 pillola

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**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 30°C.

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**

Zentiva k.s.
U kabelovny 130
102 37 Prague 10
Ir-Repubblika Čeka

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

EU/1/06/376/022 - 14-il pillola
 EU/1/06/376/023 - 28 pillola
 EU/1/06/376/036 - 30 pillola
 EU/1/06/376/024 - 56 pillola
 EU/1/06/376/025 - 56 x 1 pillola
 EU/1/06/376/026 - 84 pillola
 EU/1/06/376/037 - 90 pillola
 EU/1/06/376/027 - 98 pillola

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

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

Irbesartan Zentiva 150 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Irbesartan Zentiva 150 mg pilloli
irbesartan

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

Zentiva k.s.

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. OHRAJN

14 - 28 - 56 - 84 - 98 pillola:

It-Tnejn

It-Tlieta

L-Erbgħa

Il-Hamis

Il-Ġimgħa

Is-Sibt

Il-Hadd

30 - 56 x 1 - 90 pillola:

**TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra
PAKKETT TA' BARRA**

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

Irbesartan Zentiva 300 mg pilloli mikstur b'rita
irbesartan

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA

Kull pillola fiha: irbesartan 300 mg

3. LISTA TA' EČCIPJENTI

Eċcipjenti: fih ukoll lactose monohydrate. Ara l-fuljett għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Pillola mikstur b'rita

- 14-il pillola
- 28 pillola
- 30 pillola
- 56 pillola
- 56 X 1 pilloli
- 84 pillola
- 90 pillola
- 98 pillola

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

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KNDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 30°C.

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

Zentiva k.s.
U kabelovny 130
102 37 Prague 10
Ir-Repubblika Čeka

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

EU/1/06/376/028 - 14-il pillola
 EU/1/06/376/029 - 28 pillola
 EU/1/06/376/038 - 30 pillola
 EU/1/06/376/030 - 56 pillola
 EU/1/06/376/031 - 56 x 1 pillola
 EU/1/06/376/032 - 84 pillola
 EU/1/06/376/039 - 90 pillola
 EU/1/06/376/033 - 98 pillola

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

15. STRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Irbesartan Zentiva 300 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Irbesartan Zentiva 300 mg pilloli
irbesartan

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

Zentiva k.s.

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. OHRAJN

14 - 28 - 56 - 84 - 98 pillola:

It-Tnejn

It-Tlieta

L-Erbgħa

Il-Hamis

Il-Ġimgħa

Is-Sibt

Il-Hadd

30 - 56 x 1 - 90 pillola:

B. FULJETT TA' TAGHRIF

**Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent
Irbesartan Zentiva 75 mg pilloli
irbesartan**

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

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.
- Din il-mediċina giet mogħtija lilek biss. M'għandekx tgħaddiha lil persuni oħra. Tista' tagħmlilhom il-ħsara, anki jekk ikollhom 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 Irbesartan Zentiva u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Irbesartan Zentiva
3. Kif għandek tieħu Irbesartan Zentiva
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Irbesartan Zentiva
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Irbesartan Zentiva u għalxiex jintuża

Irbesartan Zentiva jappartjeni għall-grupp ta' mediċini magħrufa bħala antagonisti tar-riċetturi angiotensin-II. Angiotensin-II hija sustanza maħduma fil-ġisem li tagħqad mar-riċetturi fil-vini u ġgiegħelhom jibbiesu. B'hekk ikun hemm żieda fil-pressjoni. Irbesartan Zentiva jipprevjeni li angiotensin-II tingħaqad ma' dawn ir-riċetturi, u jwassal il-vini tad-demm biex jirriffaw u b'hekk il-pressjoni tinżel. Irbesartan Zentiva inaqqsas ir-rata tat-tnejjix funzjoni tal-kliewi f'pazjenti bi pressjoni għolja u b'dijabete ta' tip 2.

Irbesartan Zentiva jintuża f'pazjenti adulti

- biex jikkura pressjoni għolja tad-demm (*pressjoni għolja*)
- biex jipproteġi lill-kliewi f'pazjenti bi pressjoni għolja ħafna, b'dijabete ta' tip 2 u b'evidenza mit-testijiet tal-laboratorju ta' indeboliment fil-funzjoni tal-kliewi.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Irbesartan Zentiva

Tihux Irbesartan Zentiva

- jekk inti **allergiku/a** (tbat minn sensitività eċċessiva) għal irbesartan jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (elenkati fis-sezzjoni 6)
- jekk inti **iktar minn 3 xħur tqila**. (Ikun aħjar ukoll li tevita Irbesartan Zentiva kmieni fit-tqala – ara s-sezzjoni dwar it-tqala)
- **jekk għandek d-dijabete jew funzjoni indebolita tal-kliewi** u inti kkurat b' mediċina li tbaxxi l-pressjoni tad-demm li fiha aliskireni.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib tiegħek qabel tieħu Irbesartan Zentiva u jekk xi waħda minn dawn tapplika għalik:

- jekk ikollok **rimettar jew dijarea eċċessiva**
- jekk tbat minn **problemi fil-kliewi**
- jekk tbat minn **problemi tal-qalb**
- jekk tirċievi Irbesartan Zentiva għal **mard tal-kliewi dijabetiku**. F'dan il-każ, it-tabib tiegħek jista' jagħmel testijiet regolari tad-demm, speċjalment biex ikejjel il-livelli tal-potassium fid-demm f'każ li il-funzjoni tal-kliewi tkun bagħtuta

- jekk tiżviluppa **livelli baxxi ta' zokkor fid-demm** (is-sintomi jistgħu jinkludu għaraq, debbulizza, ġuħ, sturdament, roghħda, uġiġi ta' ras, wiċċi aħmar jew pallidu, tiržiħ, il-qalb li thabbat bil-qawwa u b'mod mgħażżeen), specjalment jekk qed tiġi ttrattat għad-dijabete.
- jekk **tkun se tagħmel xi operazzjoni (kirurgija)** jew **tkun se tingħata xi loppju**
- jekk inti qed tieħu xi waħda minn dawn il-mediċini li ġejjin li jintużaw għal kura ta' pressjoni tad-demm għolja
 - inibitur ta' ACE (pereżempju enalapril, lisinopril, ramipril), b'mod partikulari jekk għandek problemi tal-kliewi relatati mad-dijabete.
 - aliskiren

It-tabib tiegħek jista' jiċċekkja l-funzjoni tal-kliewi tiegħek, il-pressjoni tad-demm, u l-ammont ta' elettroliti (eż. potassium) fid-demm tiegħek f'intervalli regolari.

Ara wkoll l-informazzjoni taħt l-intestatura “Tihux Irbesartan Zentiva”

Kellem lit-tabib tiegħek jekk ikollok uġiġi addominali, dardir, rimettar jew dijarea wara li tieħu Irbesartan Zentiva. It-tabib tiegħek sejjid dwar trattament ulterjuri. Tiqafx tieħu Irbesartan Zentiva waħdek.

Għandek tavża lit-tabib tiegħek jekk taħseb li inti tqila (jew li tista' tinqabad tqila). Irbesartan Zentiva mħuwiex rakkmandat kmieni matul it-tqala, u m'għandux jittieħed jekk int iktar minn 3 xħur tqila, għax jista' jikkawża ħsara serja lit-tarbija tiegħek jekk jintużza f'dak l-istadju tat-tqala (ara s-sezzjoni dwar it-tqala).

Tfal u adolexxenti

Dan il-prodott mediciinali m'għandux jintuża fi tfal u adoloxxenti peress li s-sigurtà u l-effikaċja għadhom ma ġewx stabbiliti b'mod shiħi.

Mediċini oħra u Irbesartan Zentiva

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qiegħed tieħu, ħadt dan l-aħħar jew tista' tieħu xi mediċina oħra:

It-tabib jista' jkollu bżonn jibdillek id-doża u/jew jieħu prekawzjonijiet oħra.

Jekk qed tieħu inibitur ta' ACE jew aliskiren (ara wkoll l-informazzjoni taħt l-intestaturi “Tihux Irbesartan Zentiva” u “Twissijiet u prekawzjonijiet”).

Jista' jkollok bżonn tagħmel kontrolli tad-demm jekk int qed tieħu:

- supplimenti tal-potassium,
- sostituti tal-melħ li fihom il-potassium,
- mediċini potassium-sparing (bħal ċerti dijuretiċi)
- mediċini li fihom il-lithium
- repaglinide (mediċina użata sabiex jitnaqqsu l-livelli taz-zokkor fid-demm)

Jekk tieħu ċerti taffejja ta' l-uġiġi, imsejħin mediċini ta' kontra l-infjammazzjoni mhux sterojdi, l-effett ta' irbesartan jista' jitnaqqas.

Irbesartan Zentiva ma'ikel u mxorb

Irbesartan Zentiva jista' jittieħed mal-ikel jew fuq stonku vojt.

Tqala u treddiġi

Tqala

Għandek tgħid lit-tabib tiegħek jekk taħseb li inti (jew jekk tista' toħroġ) tqila. Normalment, it-tabib tiegħek ser jagħtik parir biex tieqaf tieħu Irbesartan Zentiva qabel ma toħroġ tqila jew hekk kif issir taf li inti tqila, u ser jagħtik parir biex tieħu mediċina oħra minnflokk Irbesartan Zentiva. Irbesartan Zentiva mħuwiex rakkmandat kmieni fit-tqala, u m'għandux jittieħed meta mara tkun iktar minn 3 xħur tqila, għax jista' jikkawża ħsara serja lit-tarbija tiegħek jekk jintużza wara t-tielet xahar tat-tqala.

Treddiġħ

Għid lit-tabib tiegħek jekk qed tredda' jew jekk ser tibda tredda'. Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkommandat għal ommijiet li jkunu qed ireddgħu, u t-tabib tiegħek jista' jagħżel kura oħra għalik jekk tixtieq tredda', speċjalment jekk it-tarbija tiegħek tkun tat-twelid, jew jekk tkun twieldet qabel iż-żmien.

Sewqan u thaddim ta' magni

Mhux mistenni li Irbesartan Zentiva itellfek milli issuq jew thaddem magni. Madanakollu, xi kultant sturdament u għejja jinhassu waqt il-kura ta' kontra il-pressjoni għolja. Jekk tesperjenza dawn, kellem lit-tabib tiegħek qabel ma tipprova ssuq jew thaddem magni.

Irbesartan Zentiva fih lactose. Jekk it-tabib qallek li għandek intolleranza għal ġerti tipi ta' zokkor, ikkuntattja lit-tabib tiegħek qabel tieħu dan il-prodott medicinali.

Irbesartan Zentiva fih is-sodium. Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola, jiġifieri essenzjalment 'hieles mis-sodium'.

3. KIF GHANDEK TIEHU IRBESARTAN ZENTIVA

Dejjem għandek tieħu Irbesartan Zentiva skont il-parir eż-żarr tat-tabib tiegħek. Iċċekkja mat-tabib jew mal-ispiżjar tiegħek jekk ikollok xi dubju.

Metodu ta' għoti

Irbesartan Zentiva huwa għal **użu mill-ħalq**. Ibla' l-pilloli b'ammont ta' likwidu biżżejjed (eż. tazza ilma). Tista' tieħu Irbesartan Zentiva ma' l-ikel kif ukoll mingħajr ikel. Ipprova ħu d-doża tiegħek ta' kuljum bejn wieħed u ieħor fl-istess hin kuljum. Huwa importanti li tkompli tieħu Irbesartan Zentiva sakemm it-tabib tiegħek ma jgħidlekx mod ieħor.

- **Pazjenti bi pressjoni tad-demm għolja hafna**
Id-doża normali hija 150 mg darba kuljum (żewġ pilloli kuljum). Iktar tard, id-doża tista' tiżidied għal 300 mg (erba' pilloli kuljum) darba kuljum jiddeppendi fuq l-effett fuq il-pressjoni.
- **Pazjenti bi pressjoni tad-demm għolja u b'dijabete ta' tip 2 b'mard tal-kliewi**
F'pazjenti bi pressjoni tad-demm għolja u b'dijabete ta' tip 2, 300 mg (erba' pilloli kuljum) hija id-doża ta' manteniment ippreferuta għall-kura assoċjata ma' mard tal-kliewi.

It-tabib jista' jirrikmanda doża inqas, speċjalment meta tinbeda il-kura f'ċertu pazjenti bħal dawk fuq l-emodijalisti, u dawk 'il fuq minn **75 sena**.

L-effett massimu biex tinzel il-pressjoni tad-demm għandu jintlaħaq 4-6 ġimħat wara li tinbeda l-kura.

Użu fit-tfal u fl-adolexxenti

Irbesartan Zentiva ma għandux jingħata lil tfal ta' taħbi it-18-il sena. Jekk tifel/tifla jibla/tibla xi pilloli, ikkuntattja mill-ewwel lit-tabib tiegħek.

Jekk tieħu Irbesartan Zentiva aktar milli suppost

Jekk aċċidentalment tieħu ħafna pilloli, ikkuntattja mill-ewwel lit-tabib tiegħek.

Jekk tinsa tieħu Irbesartan Zentiva

Jekk aċċidentalment taqbeż id-doża tal-ġurnata, ħu id-doża li jmiss bħas-soltu. M'għandekx tieħu doża doppja biex tpatti għal kull doża li tkun insejt tieħu.

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

4. Effetti sekondarji possibbi

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

Xi wħud minn dawn l-effetti jistgħu jkunu serji u jista' jkollhom bżonn ta' attenzjoni medika.

Bħal b'mediċini simili, każijiet rari ta' reazzjonijiet allergiċi għall-ġilda (raxx, utrikarja), kif ukoll nefha lokalizzata tal-wiċċ, xofftejn u/jew ilsien ġew irrapportati f'pazjenti li jieħdu irbesartan. Jekk ikollok kwalunkwe sintomu minn dawn li ġejjin jew inkella ssorri minn qtugħ ta' nifs, **tihux aktar Irbesartan Zentiva u kkuntattja lit-tabib tiegħek minnufiħ.**

Il-frekwenza ta' l-effetti sekondarji elenkti hawn isfel hija definita bl-użu tal-konvenzjoni li ġejja: Komuni ħafna: jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10

Komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

Mħux komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100

Rari: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1 000

L-effetti sekondarji rrappurtati fl-istudji kliniči għall-pazjenti kkurati b'Irbesartan Zentiva kien:

- Komuni ħafna (jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10): jekk issorri minn pressjoni għolja tad-demm u minn dijabete ta' tip 2 b'mard tal-kliewi, testijiet tad-demm jistgħu juru livell ogħla ta' potassju.
- Komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10): sturdament, dardir/rimettar u għeja u testijiet tad-demm jistgħu juru livelli ogħla ta' enzim li jkejjel il-funzjoni tal-muskolu u tal-qalb (enzim ta' creatine kinase). F'pazjenti bi pressjoni għolja tad-demm u b'dijabete ta' tip 2 b'mard tal-kliewi, kien rrappurtati wkoll sturdament speċjalment meta tqum minn pozizzjoni mimduda jew bil-qiegħda, pressjoni baxxa tad-demm meta tqum minn pożizzjoni mimduda jew bil-qiegħda u wġiġi fil-ġġog jew fil-muskoli u livelli mnaqqisin ta' proteina fiċ-ċelloli tad-demm homor (emoglobin).
- Mħux komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100): taħbit tal-qalb aktar mgħaqgħel, fwawar, sogħħla, dijarea, indigestjoni/qrusa fl-istonku, disfunzjoni sesswali (problemi fl-attività sesswali), uġiġi fis-sider.

Xi effetti sekondarji ġew irrapportati minn mindu Irbesartan Zentiva tqiegħed fis-suq. Effetti mhux mixtieqa, fejn il-frekwenza mhixiex magħrufa huma: thoss rasek iddur bik, uġiġi ta' ras, disturbi fit-togħma, żarżir fil-widnejn, bugħawwieg, uġiġi fil-ġġog u fil-muskoli, tnaqqis fin-numru taċ-ċelluli homor tad-demm (anemija - is-sintomi jistgħu jinkludu għeja, uġiġi ta' ras, taqtat nifsek waqt l-eżercizzju, sturdament u dehra pallida), tnaqqis fin-numru tal-plejtlits, funzjoni tal-fwied anormali, livelli għoljin ta' potassium fid-demm, funzjoni tal-kliewi indebolita, infjammazzjoni tal-vini ż-żgħar li taffettwa l-ġilda (kundizzjoni magħrufa bħala leukocytoclastic vasculitis), reazzjonijiet allergiċi severi (xokk anafilattiku) u livelli baxxi ta' zokkor fid-demm. Każijiet mhux komuni ta' suffejra (sfurija tal-ġilda u/jew tal-abjad tal-ġħajnejn) u każijiet rari ta' angħoedema intestinali (nefha fil-musrana osservata bħala sintomi bħal uġiġi addominali, dardir, rimettar u dijarea) ġew irrapportati wkoll.

Rappurtar tal-effetti sekondarji

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

5. Kif taħżeen Irbesartan Zentiva

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

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

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 30°C.

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

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih Irbesartan Zentiva

- Is-sustanza attiva hi irbesartan. Kull pillola ta' Irbesartan Zentiva 75 mg fiha 75 mg ta' irbesartan.
- Is-sustanzi l-oħra huma microcrystalline cellulose, croscarmellose sodium, lactose monohydrate, magnesium stearate, colloidal hydrated silica, pregelatinised maize starch, u poloxamer 188. Jekk jogħġibok ara sezzjoni 2 "Irbesartan Zentiva fih lactose".

Kif jidher ta' Irbesartan Zentiva u l-kontenuti tal-pakkett

Il-pilloli Irbesartan Zentiva 75 mg huma bojod għal offwajt, ibbuzzati fuq iż-żewġ naħat, ovali, b'qalb stampata fuq naħa waħda u n-numru 2771 imnaqqax fuq in-naħa l-oħra.

Irbesartan Zentiva 75 mg jinstabu f'pakketti f'folji ta' 14, 28, 56 jew 98 pillola. Pakketti ta' folji ta' 56 x 1 pilloli ta' doža waħda huma disponibbli wkoll għall-użu fl-isptarijiet.

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

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

Zentiva k.s.

U kabelovny 130

102 37 Prague 10

Ir-Repubblika Čeka

Manifattur:

Sanofi Winthrop Industrie

1 Rue de la vierge

Ambarès et Lagrave

33 565 Carbon Blanc cedex

Franza

Sanofi Winthrop Industrie

30-36 Avenue Gustave Eiffel

37 100 Tours

Franza

Għal kull tagħrif dwar dan il-medicina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-suq.

België/Belgique/Belgien

Zentiva, k.s.

Tél/Tel: +32 (78) 700 112

PV-Belgium@zentiva.com

Lietuva

Zentiva, k.s.

Tel: +370 52152025

PV-Lithuania@zentiva.com

България

Zentiva, k.s.

Тел: +35924417136

PV-Bulgaria@zentiva.com

Luxembourg/Luxemburg

Zentiva, k.s.

Tél/Tel: +352 208 82330

PV-Luxembourg@zentiva.com

Česká republika

Zentiva, k.s.
 Tel: +420 267 241 111
 PV-Czech-Republic@zentiva.com

Danmark

Zentiva Denmark ApS
 Tlf: +45 787 68 400
 PV-Denmark@zentiva.com

Deutschland

Zentiva Pharma GmbH
 Tel: +49 (0) 800 53 53 010
 PV-Germany@zentiva.com

Eesti

Zentiva, k.s.
 Tel: +372 52 70308
 PV-Estonia@zentiva.com

Ελλάδα

Zentiva, k.s.
 Τηλ: +30 211 198 7510
 PV-Greece@zentiva.com

España

Zentiva Spain S.L.U.
 Tel: +34 671 365 828
 PV-Spain@zentiva.com

France

Zentiva France
 Tél: +33 (0) 800 089 219
 PV-France@zentiva.com

Hrvatska

Zentiva d.o.o.
 Tel: +385 1 6641 830
 PV-Croatia@zentiva.com

Ireland

Zentiva, k.s.
 Tel: +353 818 882 243
 PV-Ireland@zentiva.com

Ísland

Zentiva Denmark ApS
 Sími: +354 539 5025
 PV-Iceland@zentiva.com

Italia

Zentiva Italia S.r.l.
 Tel: +39 800081631
 PV-Italy@zentiva.com

Magyarország

Zentiva Pharma Kft.
 Tel.: +36 1 299 1058
 PV-Hungary@zentiva.com

Malta

Zentiva, k.s.
 Tel: +356 2034 1796
 PV-Malta@zentiva.com

Nederland

Zentiva, k.s.
 Tel: +31 202 253 638
 PV-Netherlands@zentiva.com

Norge

Zentiva Denmark ApS
 Tlf: +45 787 68 400
 PV-Norway@zentiva.com

Österreich

Zentiva, k.s.
 Tel: +43 720 778 877
 PV-Austria@zentiva.com

Polska

Zentiva Polska Sp. z o.o.
 Tel: + 48 22 375 92 00
 PV-Poland@zentiva.com

Portugal

Zentiva Portugal, Lda
 Tel: +351210601360
 PV-Portugal@zentiva.com

România

ZENTIVA S.A.
 Tel: +4 021 304 7597
 PV-Romania@zentiva.com

Slovenija

Zentiva, k.s.
 Tel: +386 360 00 408
 PV-Slovenia@zentiva.com

Slovenská republika

Zentiva, a.s.
 Tel: +421 2 3918 3010
 PV-Slovakia@zentiva.com

Suomi/Finland

Zentiva Denmark ApS
 Puh/Tel: +358 942 598 648
 PV-Finland@zentiva.com

Κύπρος

Zentiva, k.s.

Tηλ: +30 211 198 7510

PV-Cyprus@zentiva.com

Sverige

Zentiva Denmark ApS

Tel: +46 840 838 822

PV-Sweden@zentiva.com

Latvija

Zentiva, k.s.

Tel: +371 67893939

PV-Latvia@zentiva.com

Dan il-fuljett kien approvat l-aħħar f'

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

**Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent
Irbesartan Zentiva 150 mg pilloli
irbesartan**

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

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

F'dan il-fuljett:

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

1. X'inhu Irbesartan Zentiva u għalxiex jintuża

Irbesartan Zentiva jappartjeni għall-grupp ta' mediciċini magħrufa bhala antagonisti tar-riċetturi angiotensin-II. Angiotensin-II hija sustanza maħduma fil-ġisem li tagħqad mar-riċetturi fil-vini u ġgiegħelhom jibbiesu. B'hekk ikun hemm żieda fil-pressjoni. Irbesartan Zentiva jipprevveni li angiotensin-II tingħaqad ma' dawn ir-riċetturi, u jwassal il-vini tad-demm biex jirrilassaw u b'hekk il-pressjoni tinżel. Irbesartan Zentiva inaqqas ir-rata tat-tnaqqis tal-funzjoni tal-kliewi f'pazjenti bi pressjoni għolja u b'dijabete ta' tip 2.

Irbesartan Zentiva jintuża f'pazjenti aduli

- biex jikkura pressjoni għolja tad-demm (*pressjoni għolja*)
- biex jipproteġi lill-kliewi f'pazjenti bi pressjoni għolja ħafna, b'dijabete ta' tip 2 u b'evidenza mit-testijiet tal-laboratorju ta' indeboliment fil-funzjoni tal-kliewi.

2. Qabel ma tieħu Irbesartan Zentiva

Tiħux Irbesartan Zentiva

- jekk inti **allerġiku/a** (tbat minn sensittività eċċessiva) għal irbesartan jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (elenkati fis-sezzjoni 6)
- jekk inti **iktar minn 3 xħur tqila**. (Ikun aħjar ukoll li tevita Irbesartan Zentiva kmieni fit-tqala – ara s-sezzjoni dwar it-tqala)
- **jekk għandek d-dijabete jew funzjoni indebolita tal-kliewi** u inti kkurat b' mediciċina li tbaxxi l-pressjoni tad-demm li fiha aliskiren.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib tiegħek qabel tieħu Irbesartan Zentiva u jekk xi waħda minn dawn tapplika għalik:

- jekk ikollok **rimettar jew dijarea eċċessiva**
- jekk tbat minn **problem fil-kliewi**
- jekk tbat minn **problem tal-qalb**
- jekk tirċievi Irbesartan Zentiva għal **mard tal-kliewi dijabetiku**. F'dan il-każ, it-tabib tiegħek jista' jagħmel testijiet regolari tad-demm, speċjalment biex ikejjel il-livelli tal-potassium fid-demm f'każ li il-funzjoni tal-kliewi tkun bagħtuta

- jekk tiżviluppa **livelli baxxi ta' zokkor fid-demm** (is-sintomi jistgħu jinkludu għaraq, debbulizza, ġuħ, sturdament, roghda, uġiġi ta' ras, wiċċi aħmar jew pallidu, tiržiħ, il-qalb li thabbat bil-qawwa u b'mod mgħażżeen), specjalment jekk qed tiġi ttrattat għad-dijabete
- jekk **tkun se tagħmel xi operazzjoni (kirurgija)** jew **tkun se tingħata xi loppju**
- jekk inti qed tieħu xi waħda minn dawn il-mediċini li ġejjin li jintużaw għal kura ta' pressjoni tad-demm għolja
 - inibitur ta' ACE (pereżempju enalapril, lisinopril, ramipril), b'mod partikulari jekk għandek problemi tal-kliewi relatati mad-dijabete.
 - aliskiren

It-tabib tiegħek jista' jiċċekkja l-funzjoni tal-kliewi tiegħek, il-pressjoni tad-demm, u l-ammont ta' elettroliti (eż. potassium) fid-demm tiegħek f'intervalli regolari.

Ara wkoll l-informazzjoni taħt l-intestatura “Tihux Irbesartan Zentiva”

Kellem lit-tabib tiegħek jekk ikollok uġiġi addominali, dardir, rimettar jew dijarea wara li tieħu Irbesartan Zentiva. It-tabib tiegħek sejjid dwar trattament ulterjuri. Tiqafx tieħu Irbesartan Zentiva waħdek.

Għandek tavża lit-tabib tiegħek jekk taħseb li inti tqila (jew li tista' tinqabad tqila). Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkommandat kmieni matul it-tqala, u m'għandux jittieħed jekk int iktar minn 3 xħur tqila, għax jista' jikkawża ħsara serja lit-tarbija tiegħek jekk jintużza f'dak l-istadju tat-tqala (ara s-sezzjoni dwar it-tqala).

Tfal u adolexxenti

Dan il-prodott mediciinali m'għandux jintuża fi tfal u adoloxxenti peress li s-sigurtà u l-effikaċja għadhom ma ġewx stabbiliti b'mod shiħ.

Mediċini oħra u Irbesartan Zentiva

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qiegħed tieħu, ħadt dan l-aħħar jew tista' tieħu xi mediċina oħra:

It-tabib jista' jkollu bżonn jibdillek id-doża u/jew jieħu prekawzjonijiet oħra.

Jekk qed tieħu inibitura ta' ACE jew aliskiren (ara wkoll l-informazzjoni taħt l-intestaturi “Tihux Irbesartan Zentiva” u “Twissijiet u prekawzjonijiet”).

Jista' jkollok bżonn tagħmel kontrolli tad-demm jekk int qed tieħu:

- supplimenti tal-potassium,
- sostituti tal-melħ li fihom il-potassium,
- mediċini potassium-sparing (bħal ċerti dijuretiċi)
- mediċini li fihom il-lithium
- repaglinide (mediċina użata sabiex jitnaqqsu l-livelli taz-zokkor fid-demm)

Jekk tieħu ċerti taffejja ta' l-ugħiġi, imsejħin mediċini ta' kontra l-infjammazzjoni mhux sterojdi, l-effett ta' irbesartan jista' jitnaqqas.

Irbesartan Zentiva ma' ikel u xorġ

Irbesartan Zentiva jista' jittieħed mal-ikel jew fuq stonku vojt.

Tqala u treddiġħ

Tqala

Għandek tgħid lit-tabib tiegħek jekk taħseb li inti (jew jekk tista' toħroġ) tqila. Normalment, it-tabib tiegħek ser jagħtik parir biex tieqaf tieħu Irbesartan Zentiva qabel ma toħroġ tqila jew hekk kif issir taf li inti tqila, u ser jagħtik parir biex tieħu mediċina oħra minnflokk Irbesartan Zentiva. Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkommandat kmieni fit-tqala, u m'għandux jittieħed meta mara tkun iktar minn 3 xħur tqila, għax jista' jikkawża ħsara serja lit-tarbija tiegħek jekk jintużza wara t-tielet xahar tat-tqala.

Treddiġħ

Għid lit-tabib tiegħek jekk qed tredda' jew jekk ser tibda treddha'. Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkommandat għal ommijiet li jkunu qed ireddgħu, u t-tabib tiegħek jista' jagħżel kura oħra għalik jekk tixtieq treddha', speċjalment jekk it-tarbija tiegħek tkun tat-twelid, jew jekk tkun twieldet qabel iż-żmien.

Sewqan u thaddim ta' magni

Mhux mistenni li Irbesartan Zentiva itellfek milli issuq jew thaddem magni. Madanakollu, xi kultant sturdament u għejja jinhassu waqt il-kura ta' kontra il-pressjoni għolja. Jekk tesperjenza dawn, kellem lit-tabib tiegħek qabel ma tipprova ssuq jew thaddem magni.

Irbesartan Zentiva fih lactose. Jekk it-tabib qallek li għandek intolleranza għal ġerti tipi ta' zokkor, ikkuntattja lit-tabib tiegħek qabel tieħu dan il-prodott medicinali.

Irbesartan Zentiva fih is-sodium. Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola, jiġifieri essenzjalment 'hieles mis-sodium'.

3. Kif għandek tieħu Irbesartan Zentiva

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

Metodu ta' għoti

Irbesartan Zentiva huwa għal **użu mill-ħalq**. Ibla' l-pilloli b'ammont ta' likwidu biżżejjed (eż. tazza ilma). Tista' tieħu Irbesartan Zentiva ma' l-ikel kif ukoll mingħajr ikel. Ipprova ħu d-doża tiegħek ta' kuljum bejn wieħed u ieħor fl-istess hin kuljum. Huwa importanti li tkompli tieħu Irbesartan Zentiva sakemm it-tabib tiegħek ma jgħidlekx mod ieħor.

- **Pazjenti bi pressjoni tad-demm għolja hafna**
Id-doża normali hija 150 mg darba kuljum. Iktar tard, id-doża tista' tiżdied għal 300 mg (żewġ pilloli kuljum) darba kuljum jiddependi fuq l-effett fuq il-pressjoni.
- **Pazjenti bi pressjoni tad-demm għolja u b'dijabete ta' tip 2 b'mard tal-kliewi**
F'pazjenti bi pressjoni tad-demm għolja u b'dijabete ta' tip 2, 300 mg (żewġ pilloli kuljum) hija id-doża ta' manteniment ippreferuta għall-kura assocjata ma' mard tal-kliewi.

It-tabib jista' jirrikmanda doża inqas, speċjalment meta tinbeda il-kura f'ċertu pazjenti bħal dawk fuq l-emodjalisi, u dawk 'il fuq minn **75 sena**.

L-effett massimu biex tinzel il-pressjoni tad-demm għandu jintlaħaq 4-6 ġimħat wara li tinbeda l-kura.

Użu fit-tfal u fl-adolexxenti

Irbesartan Zentiva ma għandux jingħata lil tfal ta' taħbi it-18-il sena. jekk tifel/tifla jibla/tibla xi pilloli, ikkuntattja mill-ewwel lit-tabib tiegħek.

Jekk tieħu Irbesartan Zentiva aktar milli suppost

Jekk aċċidentalment tieħu ħafna pilloli, ikkuntattja mill-ewwel lit-tabib tiegħek.

Jekk tinsa tieħu Irbesartan Zentiva

Jekk aċċidentalment taqbeż id-doża tal-ġurnata, ħu id-doża li jmiss bħas-soltu. M'għandekx tieħu doża doppja biex tpatti għal kull doża li tkun insejt tieħu.

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

4. Effetti sekondarji possibbi

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

Xi wħud minn dawn l-effetti jistgħu jkunu serji u jista' jkollhom bżonn ta' attenzjoni medika.

Bħal b'mediċini simili, każijiet rari ta' reazzjonijiet allergiċi għall-ġilda (raxx, utrikarja), kif ukoll nefha lokalizzata tal-wiċċ, xofftejn u/jew ilsien ġew irrapportati f'pazjenti li jieħdu irbesartan. Jekk ikollok kwalunkwe sintomu minn dawn li ġejjin jew inkella ssorfri minn qtugħ ta' nifs, **tħux aktar Irbesartan Zentiva u kkuntattja lit-tabib tiegħek minnufih.**

Il-frekwenza ta' l-effetti sekondarji elenkti hawn isfel hija definita bl-użu tal-konvenzjoni li ġejja: Komuni ħafna: jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10

Komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

Mħux komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100

Rari: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1 000

L-effetti sekondarji rrappurtati fl-istudji kliniči għall-pazjenti kkurati b'Irbesartan Zentiva kien:

- Komuni ħafna (jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10):: jekk issofri minn pressjoni għolja tad-demm u minn dijabete ta' tip 2 b'mard tal-kliewi, testijiet tad-demm jistgħu juru livell ogħla ta' potassju.
- Komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10): sturdament, dardir/rimettar u għeja u testijiet tad-demm jistgħu juru livelli ogħla ta' enzim li jkejjel il-funzjoni tal-muskolu u tal-qalb (enzim ta' creatine kinase). F'pazjenti bi pressjoni għolja tad-demm u b'dijabete ta' tip 2 b'mard tal-kliewi, kien rrappurtati wkoll sturdament speċjalment meta tqum minn pozizzjoni mimduda jew bil-qiegħda, pressjoni baxxa tad-demm meta tqum minn pożizzjoni mimduda jew bil-qiegħda u wġiġi fil-ġġog jew fil-muskoli u livelli mnaqqisin ta' proteina fiċ-ċelloli tad-demm homor (emoglobin).
- Mħux komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100): taħbit tal-qalb aktar mgħaqgħel, fwawar, sogħħla, dijarea, indigestjoni/qrusa fl-istonku, disfunzjoni sesswali (problemi fl-attività sesswali), uġiġi fis-sider.

Xi effetti sekondarji ġew irrapportati minn mindu Irbesartan Zentiva tqiegħed fis-suq. Effetti mhux mixtieqa, fejn il-frekwenza mhixiex magħrufa huma: thoss rasek iddur bik, uġiġi ta' ras, disturbi fit-togħma, żarżir fil-widnejn, bugħawwieg, uġiġi fil-ġġog u fil-muskoli, tnaqqis fin-numru taċ-ċelluli homor tad-demm (anemija- is-sintomi jistgħu jinkludu għeja, uġiġi ta' ras, taqta' nifsek waqt 1-eżercizzju, sturdament u dehra pallida), tnaqqis fin-numru tal-plejtlits, funzjoni tal-fwied anormali, livelli għoljin ta' potassium fid-demm, funzjoni tal-kliewi indebolita, infjammazzjoni tal-vini ż-żgħar li taffettwa l-ġilda (kundizzjoni magħrufa bħala leukocytoclastic vasculitis), reazzjonijiet allergiċi severi (xokk anafilattiku) u livelli baxxi ta' zokkor fid-demm. Każijiet mhux komuni ta' suffejra (sfurija tal-ġilda u/jew tal-abjad tal-ġħajnejn) u każijiet rari ta' angħoedema intestinali (neħha fil-musran osservata bħala sintomi bħal uġiġi addominali, dardir, rimettar u dijarea) ġew irrapportati wkoll.

Rappurtar tal-effetti sekondarji

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

5. Kif taħżeen Irbesartan Zentiva

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

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

Taħżinx f'temperatura'l fuq minn 30°C.

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

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih Irbesartan Zentiva

- Is-sustanza attiva hi irbesartan. Kull pillola ta' Irbesartan Zentiva 150 mg fiha 150 mg ta' irbesartan.
- Is-sustanzi l-oħra huma microcrystalline cellulose, croscarmellose sodium, lactose monohydrate, magnesium stearate, colloidal hydrated silica, pregelatinised maize starch, u poloxamer 188. Jekk jogħġibok ara sezzjoni 2 "Irbesartan Zentiva fih lactose".

Kif jidher Irbesartan Zentiva u l-kontenuti tal-pakkett

Il-pilloli Irbesartan Zentiva 150 mg huma bojod għal offwajt, ibbzuzzati fuq iż-żewġ naħat, ovali, b'qalb stampata fuq naħa waħda u n-numru 2772 imnaqqax fuq in-naħa l-oħra. Irbesartan Zentiva 150 mg jinstabu f'pakketti f'folji ta' 14, 28, 56 jew 98 pillola. Pakketti ta' folji ta' 56 x 1 pilloli ta' doža waħda huma disponibbli wkoll għall-użu fl-isptarijiet.

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

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tegħid fis-Suq:

Zentiva k.s.
U kabelovny 130
102 37 Prague 10
Ir-Reubbilika Čeka

Manifattur:

Sanofi Winthrop Industrie
1 Rue de la vierge
Ambarès et Lagrave
33 565 Carbon Blanc cedex
Franza

Sanofi Winthrop Industrie
30-36 Avenue Gustave Eiffel
37 100 Tours
Franza

Għal kull tagħrif dwar dan il- medċina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżtant lokali tad-Dtentur ta l-Awtorizzazzjoni għat-Tegħid fis-Suq.

België/Belgique/Belgien
Zentiva, k.s.
Tél/Tel: +32 (78) 700 112
PV-Belgium@zentiva.com

България
Zentiva, k.s.
Тел: +35924417136
PV-Bulgaria@zentiva.com

Lietuva
Zentiva, k.s.
Tel: +370 52152025
PV-Lithuania@zentiva.com

Luxembourg/Luxemburg
Zentiva, k.s.
Tél/Tel: +352 208 82330
PV-Luxembourg@zentiva.com

Česká republika

Zentiva, k.s.
Tel: +420 267 241 111
PV-Czech-Republic@zentiva.com

Danmark

Zentiva Denmark ApS
Tlf: +45 787 68 400
PV-Denmark@zentiva.com

Deutschland

Zentiva Pharma GmbH
Tel: +49 (0) 800 53 53 010
PV-Germany@zentiva.com

Eesti

Zentiva, k.s.
Tel: +372 52 70308
PV-Estonia@zentiva.com

Ελλάδα

Zentiva, k.s.
Τηλ: +30 211 198 7510
PV-Greece@zentiva.com

España

Zentiva Spain S.L.U.
Tel: +34 671 365 828
PV-Spain@zentiva.com

France

Zentiva France
Tél: +33 (0) 800 089 219
PV-France@zentiva.com

Hrvatska

Zentiva d.o.o.
Tel: +385 1 6641 830
PV-Croatia@zentiva.com

Ireland

Zentiva, k.s.
Tel: +353 818 882 243
PV-Ireland@zentiva.com

Ísland

Zentiva Denmark ApS
Sími: +354 539 5025
PV-Iceland@zentiva.com

Italia

Zentiva Italia S.r.l.
Tel: +39 800081631
PV-Italy@zentiva.com

Magyarország

Zentiva Pharma Kft.
Tel.: +36 1 299 1058
PV-Hungary@zentiva.com

Malta

Zentiva, k.s.
Tel: +356 2034 1796
PV-Malta@zentiva.com

Nederland

Zentiva, k.s.
Tel: +31 202 253 638
PV-Netherlands@zentiva.com

Norge

Zentiva Denmark ApS
Tlf: +45 787 68 400
PV-Norway@zentiva.com

Österreich

Zentiva, k.s.
Tel: +43 720 778 877
PV-Austria@zentiva.com

Polska

Zentiva Polska Sp. z o.o.
Tel: + 48 22 375 92 00
PV-Poland@zentiva.com

Portugal

Zentiva Portugal, Lda
Tel: +351210601360
PV-Portugal@zentiva.com

România

ZENTIVA S.A.
Tel: +4 021 304 7597
PV-Romania@zentiva.com

Slovenija

Zentiva, k.s.
Tel: +386 360 00 408
PV-Slovenia@zentiva.com

Slovenská republika

Zentiva, a.s.
Tel: +421 2 3918 3010
PV-Slovakia@zentiva.com

Suomi/Finland

Zentiva Denmark ApS
Puh/Tel: +358 942 598 648
PV-Finland@zentiva.com

Κύπρος

Zentiva, k.s.

Tηλ: +30 211 198 7510

PV-Cyprus@zentiva.com

Sverige

Zentiva Denmark ApS

Tel: +46 840 838 822

PV-Sweden@zentiva.com

Latvija

Zentiva, k.s.

Tel: +371 67893939

PV-Latvia@zentiva.com

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

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

**Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent
Irbesartan Zentiva 300 mg pilloli
irbesartan**

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

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.
- Din il-mediċina giet mogħtija lilek biss. M'għandekx tgħaddiha lil persuni oħra. Tista' tagħmlilhom il-ħsara, anki jekk ikollhom 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 Irbesartan Zentiva u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Irbesartan Zentiva
3. Kif għandek tieħu Irbesartan Zentiva
4. Effetti sekondarji possibl.
5. Kif taħżeen Irbesartan Zentiva
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Irbesartan Zentiva u għalxiex jintuża

Irbesartan Zentiva jappartjeni għall-grupp ta' mediċini magħrufa bħala antagonisti tar-riċetturi angiotensin-II. Angiotensin-II hija sustanza maħduma fil-ġisem li tagħqad mar-riċetturi fil-vini u ġgiegħelhom jibbiesu. B'hekk ikun hemm żieda fil-pressjoni. Irbesartan Zentiva jipprevjeni li angiotensin-II tingħaqad ma' dawn ir-riċetturi, u jwassal il-vini tad-demm biex jirriffaw u b'hekk il-pressjoni tinżel. Irbesartan Zentiva inaqqsas ir-rata tat-tnejjix tal-funzjoni tal-kliewi f'pazjenti bi pressjoni għolja u b'dijabete ta' tip 2.

Irbesartan Zentiva jintuża f'pazjenti adulti

- biex jikkura pressjoni għolja tad-demm (*pressjoni għolja*)
- biex jipproteġi lill-kliewi f'pazjenti bi pressjoni għolja ħafna, b'dijabete ta' tip 2 u b'evidenza mit-testijiet tal-laboratorju ta' indeboliment fil-funzjoni tal-kliewi.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu AIrbesartan Zentiva

Tihux Irbesartan Zentiva

- jekk inti **allergiku/a** (tbat minn sensitività eċċessiva) għal irbesartan jew hal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (elenkati fis-sezzjoni 6)
- jekk inti **iktar minn 3 xħur tqila**. (Ikun aħjar ukoll li tevita Irbesartan Zentiva kmieni fit-tqala – ara s-sezzjoni dwar it-tqala)
- **jekk għandek d-dijabete jew funzjoni indebolita tal-kliewi** u inti kkurat b' mediċina li tbaxxi l-pressjoni tad-demm li fiha aliskireni.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib tiegħek qabel tieħu Irbesartan Zentiva u jekk xi waħda minn dawn tapplika għalik:

- jekk ikollok **rimettar jew dijarea eċċessiva**
- jekk tbat minn **problemi fil-kliewi**
- jekk tbat minn **problemi tal-qalb**
- jekk tirċievi Irbesartan Zentiva għal **mard tal-kliewi dijabetiku**. F'dan il-każ, it-tabib tiegħek jista' jagħmel testijiet regolari tad-demm, speċjalment biex ikejjel il-livelli tal-potassium fid-demm f'każ li il-funzjoni tal-kliewi tkun bagħtuta

- jekk tiżviluppa **livelli baxxi ta' zokkor fid-demm** (is-sintomi jistgħu jinkludu għaraq, debbulizza, ġuħ, sturdament, roghda, uġiġi ta' ras, wiċċi aħmar jew pallidu, tiržiħ, il-qalb li thabbat bil-qawwa u b'mod mgħażżeen), specjalment jekk qed tiġi ttrattat għad-dijabete
- jekk **tkun se tagħmel xi operazzjoni (kirurgija)** jew **tkun se tingħata xi loppju**
- jekk inti qed tieħu xi waħda minn dawn il-mediċini li ġejjin li jintużaw għal kura ta' pressjoni tad-demm għolja
 - inibitur ta' ACE (pereżempju enalapril, lisinopril, ramipril), b'mod partikulari jekk għandek problemi tal-kliewi relatati mad-dijabete
 - aliskiren

It-tabib tiegħek jista' jiċċekkja l-funzjoni tal-kliewi tiegħek, il-pressjoni tad-demm, u l-ammont ta' elettroliti (eż. potassium) fid-demm tiegħek f'intervalli regolari.

Ara wkoll l-informazzjoni taħt l-intestatura “Tihux Irbesartan Zentiva”

Kellem lit-tabib tiegħek jekk ikollok uġiġi addominali, dardir, rimettar jew dijarea wara li tieħu Irbesartan Zentiva. It-tabib tiegħek sejjid dwar trattament ulterjuri. Tiqafx tieħu Irbesartan Zentiva waħdek.

Għandek tavża lit-tabib tiegħek jekk taħseb li inti tqila (jew li tista' tinqabad tqila). Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkommandat kmieni matul it-tqala, u m'għandux jittieħed jekk int iktar minn 3 xhur tqila, għax jista' jikkawża ħsara serja lit-tarbija tiegħek jekk jintużza f'dak l-istadju tat-tqala (ara s-sezzjoni dwar it-tqala).

Tfal u adolexxenti

Dan il-prodott mediciinali m'għandux jintuża fi tfal u adoloxxenti peress li s-sigurtà u l-effikaċja għadhom ma ġewx stabbiliti b'mod shiħ.

Mediċini oħra u Irbesartan Zentiva

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

It-tabib jista' jkollu bżonn jibdillek id-doża u/jew jieħu prekawzjonijiet oħra.

Jekk qed tieħu inibitura ta' ACE jew aliskiren (ara wkoll l-informazzjoni taħt l-intestaturi “Tihux Irbesartan Zentiva” u “Twissijiet u prekawzjonijiet”).

Jista' jkollok bżonn tagħmel kontrolli tad-demm jekk int qed tieħu:

- supplimenti tal-potassium,
- sostituti tal-melħ li fihom il-potassium,
- mediċini potassium-sparing (bħal certi dijuretiċi)
- mediċini li fihom il-lithium
- repaglinide (mediċina użata sabiex jitnaqqsu l-livelli taz-zokkor fid-demm)

Jekk tieħu certi taffejja ta' l-ugħiġi, imsejħin mediċini ta' kontra l-infjammazzjoni mhux sterojdi, l-effett ta' irbesartan jista' jitnaqqas.

Irbesartan Zentiva ma' ikel u xorġ

Irbesartan Zentiva jista' jittieħed mal-ikel jew fuq stonku vojt.

Tqala u treddiġħ

Tqala

Għandek tgħid lit-tabib tiegħek jekk taħseb li inti (jew jekk tista' toħroġ) tqila. Normalment, it-tabib tiegħek ser jagħtik parir biex tieqaf tieħu Irbesartan Zentiva qabel ma toħroġ tqila jew hekk kif issir taf li inti tqila, u ser jagħtik parir biex tieħu mediċina oħra minnflokk Irbesartan Zentiva. Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkommandat kmieni fit-tqala, u m'għandux jittieħed meta mara tkun iktar minn 3 xhur tqila, għax jista' jikkawża ħsara serja lit-tarbija tiegħek jekk jintużza wara t-tielet xahar tat-tqala.

Treddiġħ

Għid lit-tabib tiegħek jekk qed tredda' jew jekk ser tibda treddha'. Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkommandat għal ommijiet li jkunu qed ireddgħu, u t-tabib tiegħek jista' jagħżel kura oħra għalik jekk tixtieq treddha', speċjalment jekk it-tarbija tiegħek tkun tat-tweliż, jew jekk tkun twieldet qabel iż-żmien.

Sewqan u thaddim ta' magni

Mhux mistenni li Irbesartan Zentiva itellfek milli issuq jew thaddem magni. Madanakollu, xi kultant sturdament u għejja jinhassu waqt il-kura ta' kontra il-pressjoni għolja. Jekk tesperjenza dawn, kellem lit-tabib tiegħek qabel ma tipprova ssuq jew thaddem magni.

Irbesartan Zentiva fih lactose. Jekk it-tabib qallek li għandek intolleranza għal ġerti tipi ta' zokkor, ikkuntattja lit-tabib tiegħek qabel tieħu dan il-prodott medicinali.

Irbesartan Zentiva fih is-sodium. Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola, jiġifieri essenzjalment 'hieles mis-sodium'.

3. Kif Għandek Tieħu Irbesartan Zentiva

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

Metodu ta' għoti

Irbesartan Zentiva huwa għal **użu mill-ħalq**. Ibla' l-pilloli b'ammont ta' likwidu biżżejjed (eż. tazza ilma). Tista' tieħu Irbesartan Zentiva ma' l-ikel kif ukoll mingħajr ikel. Ipprova ħu d-doża tiegħek ta' kuljum bejn wieħed u ieħor fl-istess hin kuljum. Huwa importanti li tkompli tieħu Irbesartan Zentiva sakemm it-tabib tiegħek ma jgħidlekx mod ieħor.

- **Pazjenti bi pressjoni tad-demm għolja hafna**
Id-doża normali hija 150 mg darba kuljum. Iktar tard, id-doża tista' tiżdied għal 300 mg darba kuljum jiddeppendi fuq l-effett fuq il-pressjoni.
- **Pazjenti bi pressjoni tad-demm għolja u b'dijabete ta' tip 2 b'mard tal-kliewi**
F'pazjenti bi pressjoni tad-demm għolja u b'dijabete ta' tip 2, 300 mg hija id-doża ta' manteniment ippreferuta għall-kura assoċjata ma' mard tal-kliewi.

It-tabib jista' jirrikmanda doża inqas, speċjalment meta tinbeda il-kura f'ċertu pazjenti bħal dawk fuq l-emodijalisti, u dawk 'il fuq minn **75 sena**.

L-effett massimu biex tinzel il-pressjoni tad-demm għandu jintlaħaq 4-6 ġimħat wara li tinbeda l-kura.

Użu fit-tfal u fl-adolexxenti

Irbesartan Zentiva ma għandux jingħata lil tfal ta' taħbi it-18-il sena. jekk tifel/tifla jibla/tibla xi pilloli, ikkuntattja mill-ewwel lit-tabib tiegħek.

Jekk tieħu Irbesartan Zentiva aktar milli suppost

Jekk aċċidentalment tieħu ħafna pilloli, ikkuntattja mill-ewwel lit-tabib tiegħek.

Jekk tinsa tieħu Irbesartan Zentiva

Jekk aċċidentalment taqbeż id-doża tal-ġurnata, ħu id-doża li jmiss bħas-soltu. M'għandekx tieħu doża doppja biex tpatti għal kull doża li tkun insejt tieħu.

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

4. Effetti sekondarji possibili

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

Xi wħud minn dawn l-effetti jistgħu jkunu serji u jista' jkollhom bżonn ta' attenzjoni medika.

Bħal b'mediċini simili, każijiet rari ta' reazzjonijiet allergiċi għall-ġilda (raxx, utrikarja), kif ukoll nefha lokalizzata tal-wiċċ, xofftejn u/jew ilsien ġew irrapportati f'pazjenti li jieħdu irbesartan. Jekk ikollok kwalunkwe sintomu minn dawn li ġejjin jew inkella ssorri minn qtugħ ta' nifs, **tihux aktar Irbesartan Zentiva u kkuntattja lit-tabib tiegħek minnufiħ.**

Il-frekwenza ta' l-effetti sekondarji elenkti hawn isfel hija definita bl-użu tal-konvenzjoni li ġejja: Komuni ħafna: stgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10

Komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

Mħux komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100

Rari: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1 000

L-effetti sekondarji rrappurtati fl-istudji kliniči għall-pazjenti kkurati b'Irbesartan Zentiva kien:

- Komuni ħafna (jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10): jekk issorri minn pressjoni għolja tad-demm u minn dijabete ta' tip 2 b'mard tal-kliewi, testijiet tad-demm jistgħu juru livell ogħla ta' potassju.
- Komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10): sturdament, dardir/rimettar u għeja u testijiet tad-demm jistgħu juru livelli ogħla ta' enzim li jkejjel il-funzjoni tal-muskolu u tal-qalb (enzim ta' creatine kinase). F'pazjenti bi pressjoni għolja tad-demm u b'dijabete ta' tip 2 b'mard tal-kliewi, kien rrappurtati wkoll sturdament speċjalment meta tqum minn pozizzjoni mimduda jew bil-qiegħda, pressjoni baxxa tad-demm meta tqum minn pożizzjoni mimduda jew bil-qiegħda u wġiġi fil-ġġog jew fil-muskoli u livelli mnaqqisin ta' proteina fiċ-ċelloli tad-demm homor (emoglobin).
- Mħux komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100): taħbi tal-qalb aktar mgħaqgħel, fwawar, sogħħla, dijarea, indigestjoni/qrusa fl-istonku, disfunzjoni sesswali (problemi fl-attività sesswali), uġiġi fis-sider.

Xi effetti sekondarji ġew irrapportati minn mindu Irbesartan Zentiva tqiegħed fis-suq. Effetti mhux mixtieqa, fejn il-frekwenza mhixiex magħrufa huma: thoss rasek iddur bik, uġiġi ta' ras, disturbi fit-togħma, żarżir fil-widnejn, bugħawwieg, uġiġi fil-ġġog u fil-muskoli, tnaqqis fin-numru taċ-ċelluli homor tad-demm (anemija- is-sintomi jistgħu jinkludu għeja, uġiġi ta' ras, taqtu' nifsek waqt 1-eżercizzju, sturdament u dehra pallida), tnaqqis fin-numru tal-plejtlits, funzjoni tal-fwied anormali, livelli għoljin ta' potassium fid-demm, funzjoni tal-kliewi indebolita, infjammazzjoni tal-vini ż-żgħar li taffettwa l-ġilda (kundizzjoni magħrufa bħala leukocytoclastic vasculitis), reazzjonijiet allergiċi severi (xokk anafilattiku) u livelli baxxi ta' zokkor fid-demm. Każijiet mhux komuni ta' suffejra (sfurija tal-ġilda u/jew tal-abjad tal-ġħajnejn) u każijiet rari ta' angħoedema intestinali (nefha fil-musrana osservata bħala sintomi bħal uġiġi addominali, dardir, rimettar u dijarea) ġew irrapportati wkoll.

Rappurtar tal-effetti sekondarji

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

5. KIF TAHŻEN IRBESARTAN ZENTIVA

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

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

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 30°C.

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

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih Irbesartan Zentiva

- Is-sustanza attiva hi irbesartan. Kull pillola ta' Irbesartan Zentiva 300 mg fiha 300 mg ta' irbesartan.
- Is-sustanzi l-oħra huma microcrystalline cellulose, croscarmellose sodium, lactose monohydrate, magnesium stearate, colloidal hydrated silica, pregelatinised maize starch, u poloxamer 188. Jekk jogħġibok ara sezzjoni 2 "Irbesartan Zentiva fih lactose".

Kif jidher Irbesartan Zentiva u l-kontenuti tal-pakkett

Il-pilloli Irbesartan Zentiva 300 mg huma bojod għal offwajt, ibbzuzzati fuq iż-żewġ naħat, ovali, b'qalb stampata fuq naħa waħda u n-numru 2773 imnaqqax fuq in-naħa l-oħra.

Irbesartan Zentiva 300 mg jinstabu f'pakketi f'folji ta' 14, 28, 56 jew 98 pillola. Pakketti ta' folji ta' 56 x 1 pilloli ta' doża waħda huma disponibbli wkoll għall-użu fl-isptarijiet.

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

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

Zentiva k.s.

U kabelovny 130

102 37 Prague 10

Ir-Repubblika Čeka

Manifattur:

Sanofi Winthrop Industrie

1 Rue de la vierge

Ambarès et Lagrave

33 565 Carbon Blanc cedex

Franza

Sanofi Winthrop Industrie

30-36 Avenue Gustave Eiffel

37 100 Tours

Franza

Għal kull tagħrif dwar dan il-medicina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Dtentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq.

België/Belgique/Belgien

Zentiva, k.s.

Tél/Tel: +32 (78) 700 112

PV-Belgium@zentiva.com

Lietuva

Zentiva, k.s.

Tel: +370 52152025

PV-Lithuania@zentiva.com

България

Zentiva, k.s.

Тел: +35924417136

PV-Bulgaria@zentiva.com

Luxembourg/Luxemburg

Zentiva, k.s.

Tél/Tel: +352 208 82330

PV-Luxembourg@zentiva.com

Česká republika

Zentiva, k.s.
 Tel: +420 267 241 111
 PV-Czech-Republic@zentiva.com

Danmark

Zentiva Denmark ApS
 Tlf: +45 787 68 400
 PV-Denmark@zentiva.com

Deutschland

Zentiva Pharma GmbH
 Tel: +49 (0) 800 53 53 010
 PV-Germany@zentiva.com

Eesti

Zentiva, k.s.
 Tel: +372 52 70308
 PV-Estonia@zentiva.com

Ελλάδα

Zentiva, k.s.
 Τηλ: +30 211 198 7510
 PV-Greece@zentiva.com

España

Zentiva Spain S.L.U.
 Tel: +34 671 365 828
 PV-Spain@zentiva.com

France

Zentiva France
 Tél: +33 (0) 800 089 219
 PV-France@zentiva.com

Hrvatska

Zentiva d.o.o.
 Tel: +385 1 6641 830
 PV-Croatia@zentiva.com

Ireland

Zentiva, k.s.
 Tel: +353 818 882 243
 PV-Ireland@zentiva.com

Ísland

Zentiva Denmark ApS
 Sími: +354 539 5025
 PV-Iceland@zentiva.com

Italia

Zentiva Italia S.r.l.
 Tel: +39 800081631
 PV-Italy@zentiva.com

Magyarország

Zentiva Pharma Kft.
 Tel.: +36 1 299 1058
 PV-Hungary@zentiva.com

Malta

Zentiva, k.s.
 Tel: +356 2034 1796
 PV-Malta@zentiva.com

Nederland

Zentiva, k.s.
 Tel: +31 202 253 638
 PV-Netherlands@zentiva.com

Norge

Zentiva Denmark ApS
 Tlf: +45 787 68 400
 PV-Norway@zentiva.com

Österreich

Zentiva, k.s.
 Tel: +43 720 778 877
 PV-Austria@zentiva.com

Polska

Zentiva Polska Sp. z o.o.
 Tel: + 48 22 375 92 00
 PV-Poland@zentiva.com

Portugal

Zentiva Portugal, Lda
 Tel: +351210601360
 PV-Portugal@zentiva.com

România

ZENTIVA S.A.
 Tel: +4 021 304 7597
 PV-Romania@zentiva.com

Slovenija

Zentiva, k.s.
 Tel: +386 360 00 408
 PV-Slovenia@zentiva.com

Slovenská republika

Zentiva, a.s.
 Tel: +421 2 3918 3010
 PV-Slovakia@zentiva.com

Suomi/Finland

Zentiva Denmark ApS
 Puh/Tel: +358 942 598 648
 PV-Finland@zentiva.com

Κύπρος

Zentiva, k.s.

Tηλ: +30 211 198 7510

PV-Cyprus@zentiva.com

Sverige

Zentiva Denmark ApS

Tel: +46 840 838 822

PV-Sweden@zentiva.com

Latvija

Zentiva, k.s.

Tel: +371 67893939

PV-Latvia@zentiva.com

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

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

**Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent
Irbesartan Zentiva 75 mg pilloli mikṣijin b'rita
irbesartan**

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

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.
- Din il-mediċina giet mogħtija lilek biss. M'għandekx tgħaddiha lil persuni oħra. Tista' tagħmlilhom il-ħsara, anki jekk ikollhom 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 Irbesartan Zentiva u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Irbesartan Zentiva
3. Kif għandek tieħu Irbesartan Zentiva
4. Effetti sekondarji possibl
5. Kif taħżeen Irbesartan Zentiva
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Irbesartan Zentiva u għalxiex jintuża

Irbesartan Zentiva jappartjeni għall-grupp ta' mediċini magħrufa bħala antagonisti tar-riċetturi angiotensin-II. Angiotensin-II hija sustanza maħduma fil-ġisem li tagħqad mar-riċetturi fil-vini u ġgiegħelhom jibbiesu. B'hekk ikun hemm żieda fil-pressjoni. Irbesartan Zentiva jipprevjeni li angiotensin-II tingħaqad ma' dawn ir-riċetturi, u jwassal il-vini tad-demm biex jirriffaw u b'hekk il-pressjoni tinzel. Irbesartan Zentiva inaqqaqas ir-rata tat-tnaqqis tal-funzjoni tal-kliewi f'pazjenti bi pressjoni għolja u b'dijabete ta' tip 2.

Irbesartan Zentiva jintuża f'pazjenti adulti

- biex jikkura pressjoni għolja tad-demm (*pressjoni għolja*)
- biex jipproteġi lill-kliewi f'pazjenti bi pressjoni għolja ħafna, b'dijabete ta' tip 2 u b'evidenza mit-testijiet tal-laboratorju ta' indeboliment fil-funzjoni tal-kliewi.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Irbesartan Zentiva

Tihux Irbesartan Zentiva

- jekk inti **allergiku/a** (tbat minn sensittività eċċessiva) għal irbesartan jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (elenkati fis-sezzjoni 6)
- jekk inti **iktar minn 3 xħur tqila**. (Ikun aħjar ukoll li tevita Irbesartan Zentiva kmieni fit-tqala – ara s-sezzjoni dwar it-tqala)
- **jekk għandek d-dijabete jew funzjoni indebolita tal-kliewi** u inti kkurat b' mediċina li tbaxxi l-pressjoni tad-demm li fiha aliskireni.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib tiegħek qabel tieħu Irbesartan Zentiva u **jekk xi waħda minn dawn tapplika għalik:**

- jekk ikollok **rimettar jew dijarea eċċessiva**
- jekk tbat minn **problem fil-kliewi**
- jekk tbat minn **problem tal-qalb**
- jekk tirċievi Irbesartan Zentiva għal **mard tal-kliewi dijabetiku**. F'dan il-każ, it-tabib tiegħek jista' jagħmel testijiet regolari tad-demm, speċjalment biex ikejjel il-livelli tal-potassium fid-demm f'każ li il-funzjoni tal-kliewi tkun bagħtuta

- jekk tiżviluppa **livelli baxxi ta' zokkor fid-demm** (is-sintomi jistgħu jinkludu għaraq, debbulizza, ġuħ, sturdament, roghda, uġiġi ta' ras, wiċċi aħmar jew pallidu, tiržiħ, il-qalb li thabbat bil-qawwa u b'mod mgħażżeen), specjalment jekk qed tiġi ttrattat għad-dijabete.
- jekk **tkun se tagħmel xi operazzjoni (kirurgija)** jew **tkun se tingħata xi loppju**
- jekk inti qed tieħu xi waħda minn dawn il-mediċini li ġejjin li jintużaw għal kura ta' pressjoni tad-demm għolja
 - inibitur ta' ACE (pereżempju enalapril, lisinopril, ramipril), b'mod partikulari jekk għandek problemi tal-kliewi relatati mad-dijabete
 - aliskiren.

It-tabib tiegħek jista' jiċċekkja l-funzjoni tal-kliewi tiegħek, il-pressjoni tad-demm, u l-ammont ta' elettroliti (eż. potassium) fid-demm tiegħek f'intervalli regolari.

Ara wkoll l-informazzjoni taħt l-intestatura “Tihux Irbesartan Zentiva”

Kellem lit-tabib tiegħek jekk ikollok uġiġi addominali, dardir, rimettar jew dijarea wara li tieħu Irbesartan Zentiva. It-tabib tiegħek sejjid dwar trattament ulterjuri. Tiqafx tieħu Irbesartan Zentiva waħdek.

Għandek tavża lit-tabib tiegħek jekk taħseb li inti tqila (jew li tista' tinqabad tqila). Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkommandat kmieni matul it-tqala, u m'għandux jittieħed jekk int iktar minn 3 xħur tqila, għax jista' jikkawża ħsara serja lit-tarbija tiegħek jekk jintużza f'dak l-istadju tat-tqala (ara s-sezzjoni dwar it-tqala).

Tfal u adolexxenti

Dan il-prodott mediciinali m'għandux jintużza fi tfal u adoloxxenti peress li s-sigurtà u l-effikaċja għadhom ma ġewx stabbiliti b'mod shiħ.

Mediċini oħra u Irbesartan Zentiva

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

It-tabib jista' jkollu bżonn jibdillek id-doża u/jew jieħu prekawzjonijiet oħra.

Jekk qed tieħu inibitura ta' ACE jew aliskiren (ara wkoll l-informazzjoni taħt l-intestaturi “Tihux Irbesartan Zentiva” u “Twissijiet u prekawzjonijiet”).

Jista' jkollok bżonn tagħmel kontrolli tad-demm jekk int qed tieħu:

- supplimenti tal-potassium,
- sostituti tal-melħ li fihom il-potassium,
- mediċini potassium-sparing (bħal ċerti dijuretiċi)
- mediċini li fihom il-lithium
- repaglinide (mediċina użata sabiex jitnaqqsu l-livelli taz-zokkor fid-demm)

Jekk tieħu ċerti taffejja ta' l-ugħiġi, imsejħin mediċini ta' kontra l-infjammazzjoni mhux sterojdi, l-effett ta' irbesartan jista' jitnaqqas.

Irbesartan Zentiva ma' ikel u xorġ

Irbesartan Zentiva jista' jittieħed mal-ikel jew fuq stonku vojt.

Tqala u treddiġħ

Tqala

Għandek tgħid lit-tabib tiegħek jekk taħseb li inti (jew jekk tista' toħroġ) tqila. Normalment, it-tabib tiegħek ser jagħtik parir biex tieqaf tieħu Irbesartan Zentiva qabel ma toħroġ tqila jew hekk kif issir taf li inti tqila, u ser jagħtik parir biex tieħu mediċina oħra minnflokk Irbesartan Zentiva. Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkommandat kmieni fit-tqala, u m'għandux jittieħed meta mara tkun iktar minn 3 xħur tqila, għax jista' jikkawża ħsara serja lit-tarbija tiegħek jekk jintużza wara t-tielet xahar tat-tqala.

Treddiġħ

Għid lit-tabib tiegħek jekk qed tredda' jew jekk ser tibda tredda'. Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkommandat għal ommijiet li jkunu qed ireddgħu, u t-tabib tiegħek jista' jagħżel kura oħra għalik jekk tixtieq tredda', speċjalment jekk it-tarbija tiegħek tkun tat-twelid, jew jekk tkun twieldet qabel iż-żmien.

Sewqan u thaddim ta' magni

Mhux mistenni li Irbesartan Zentiva itellfek milli issuq jew thaddem magni. Madanakollu, xi kultant sturdament u għejja jinhassu waqt il-kura ta' kontra il-pressjoni għolja. Jekk tesperjenza dawn, kellem lit-tabib tiegħek qabel ma tipprova ssuq jew thaddem magni.

Irbesartan Zentiva fih lactose. Jekk it-tabib qallek li għandek intolleranza għal ġerti tipi ta' zokkor, ikkuntattja lit-tabib tiegħek qabel tieħu dan il-prodott medicinali.

Irbesartan Zentiva fih is-sodium. Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola, jiġifieri essenzjalment 'hieles mis-sodium'.

3. Kif għandek tieħu Irbesartan Zentiva

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

Metodu ta' għoti

Irbesartan Zentiva huwa għal **użu mill-ħalq**. Ibla l-pilloli b'ammont ta' likwidu biżżejjed (eż. tazza ilma). Tista' tieħu Irbesartan Zentiva ma' l-ikel kif ukoll mingħajr ikel. Ipprova ħu d-doża tiegħek ta' kuljum bejn wieħed u ieħor fl-istess hin kuljum. Huwa importanti li tkompli tieħu Irbesartan Zentiva sakemm it-tabib tiegħek ma jgħidlekx mod ieħor.

- **Pazjenti bi pressjoni tad-demm għolja hafna**
Id-doża normali hija 150 mg darba kuljum (żewġ pilloli kuljum). Iktar tard, id-doża tista' tiżidied għal 300 mg (erba' pilloli kuljum) darba kuljum jiddeppendi fuq l-effett fuq il-pressjoni.
- **Pazjenti bi pressjoni tad-demm għolja u b'dijabete ta' tip 2 b'mard tal-kliewi**
F'pazjenti bi pressjoni tad-demm għolja u b'dijabete ta' tip 2, 300 mg (erba' pilloli kuljum) hija id-doża ta' manteniment ippreferuta għall-kura assocjata ma' mard tal-kliewi.

It-tabib jista' jirrikmanda doża inqas, speċjalment meta tinbeda il-kura f'ċertu pazjenti bħal dawk fuq l-emodijalisti, u dawk 'il fuq minn **75 sena**.

L-effett massimu biex tinzel il-pressjoni tad-demm għandu jintlaħaq 4-6 ġimħat wara li tinbeda l-kura.

Użu fit-tfal u fl-adolexxenti

Irbesartan Zentiva ma għandux jingħata lil tfal ta' taħbi it-18-il sena. jekk tifel/tifla jibla/tibla xi pilloli, ikkuntattja mill-ewwel lit-tabib tiegħek.

Jekk tieħu Irbesartan Zentiva aktar milli suppost

Jekk aċċidentalment tieħu ħafna pilloli, ikkuntattja mill-ewwel lit-tabib tiegħek.

Jekk tinsa tieħu Irbesartan Zentiva

Jekk aċċidentalment taqbeż id-doża tal-ġurnata, ħu id-doża li jmiss bħas-soltu. M'għandekx tieħu doża doppja biex tpatti għal kull doża li tkun insejt tieħu.

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

4. Effetti sekondarji possibili

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

Xi wħud minn dawn l-effetti jistgħu jkunu serji u jista' jkollhom bżonn ta' attenzjoni medika.

Bħal b'mediċini simili, kažijiet rari ta' reazzjonijiet allergiċi għall-ġilda (raxx, utrikarja), kif ukoll nefha lokalizzata tal-wiċċ, xofftejn u/jew ilsien ġew irrapportati f'pazjenti li jieħdu irbesartan. Jekk ikollok kwalunkwe sintomu minn dawn li ġejjin jew inkella ssorri minn qtugħ ta' nifs, **tiħux aktar Irbesartan Zentiva u kkuntattja lit-tabib tiegħek minnufih.**

Il-frekwenza ta' l-effetti sekondarji elenkti hawn isfel hija definita bl-użu tal-konvenzjoni li ġejja: Komuni ħafna: jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10

Komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

Mħux komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100

Rari: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1 000

L-effetti sekondarji rrappurtati fl-istudji kliniči għall-pazjenti kkurati b'Irbesartan Zentiva kien:

- Komuni ħafna (jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10): jekk issorri minn pressjoni għolja tad-demm u minn dijabete ta' tip 2 b'mard tal-kliewi, testijiet tad-demm jistgħu juru livell ogħla ta' potassju.
- Komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10): sturdament, dardir/rimettar u għeja u testijiet tad-demm jistgħu juru livelli ogħla ta' enzim li jkejjel il-funzjoni tal-muskolu u tal-qalb (enzim ta' creatine kinase). F'pazjenti bi pressjoni għolja tad-demm u b'dijabete ta' tip 2 b'mard tal-kliewi, kien rrappurtati wkoll sturdament speċjalment meta tqum minn pozizzjoni mimduda jew bil-qiegħda, pressjoni baxxa tad-demm meta tqum minn pożizzjoni mimduda jew bil-qiegħda u wġiġi fil-ġġoġi jew fil-muskoli u livelli mnaqqisin ta' proteina fiċ-ċelloli tad-demm homor (emoglobin).
- Mħux komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100): taħbit tal-qalb aktar mgħaqgħel, fwawar, sogħla, dijarea, indigestjoni/qrusa fl-istonku, disfunzjoni sesswali (problemi fl-attività sesswali), uġiġi fis-sider.

Xi effetti sekondarji ġew irrapportati minn mindu Irbesartan Zentiva tqiegħed fis-suq. Effetti mhux mixtieqa, fejn il-frekwenza mhixiex magħrufa huma: thoss rasek iddur bik, uġiġi ta' ras, disturbi fit-togħma, żarżir fil-widnejn, bugħawwieġ, uġiġi fil-ġġoġi u fil-muskoli, tnaqqis fin-numru taċ-ċelluli homor tad-demm (anemija- is-sintomi jistgħu jinkludu għeja, uġiġi ta' ras, taqtu' nifsek waqt 1-eżercizzju, sturdament u dehra pallida), tnaqqis fin-numru tal-plejt-lits, funzjoni tal-fwied anormali, livelli għoljin ta' potassium fid-demm, funzjoni tal-kliewi indebolita, infjammazzjoni tal-vini ż-żgħar li taffettwa l-ġilda (kundizzjoni magħrufa bħala leukocytoclastic vasculitis), reazzjonijiet allergiċi severi (xokk anafilattiku) u livelli baxxi ta' zokkor fid-demm. Kažijiet mhux komuni ta' suffejra (sfurija tal-ġilda u/jew tal-abjad tal-ġħajnejn) u kažijiet rari ta' angħoedema intestinali (neħha fil-musran osservata bħala sintomi bħal uġiġi addominali, dardir, rimettar u dijarea) ġew irrapportati wkoll.

Rappurtar tal-effetti sekondarji

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

5. KIF TAHŻEN IRBESARTAN ZENTIVA

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

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

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 30°C.

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

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih Irbesartan Zentiva

- Is-sustanza attiva hi irbesartan. Kull pillola ta' Irbesartan Zentiva 75 mg fiha 75 mg ta' irbesartan.
- Is-sustanzi l-oħra huma lactose monohydrate, microcrystalline cellulose, croscarmellose sodium, hypromellose, silicon dioxide, magnesium stearate, titanium dioxide, macrogol 3000, carnauba wax. Jekk jogħġibok ara sezzjoni 2 "Irbesartan Zentiva fih lactose".

Kif jidher Irbesartan Zentiva u l-kontenuti tal-pakkett

Il-pilloli Irbesartan Zentiva 75 mg huma bojod għal offwajt, ibbuzzati fuq iż-żewġ naħat, ovali, b'qalb stampata fuq naħa waħda u n-numru 2871 imnaqqax fuq in-naħa l-oħra.

Irbesartan Zentiva 75 mg miksijin b'rīta jinstabu f'pakketti f'folji ta' 14, 28, 30, 56, 84, 90 jew 98 pillola miksija b'rīta. Pakketti ta' folji ta' 56 x 1 pilloli ta' doža waħda huma disponibbli wkoll ghall-użu fl-isptarijiet.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu għall-skop kummerċjali.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

Zentiva k.s.

U kabelovny 130

102 37 Prague 10

Ir-Repubblika Čeka

Manifattur:

Sanofi Winthrop Industrie

1 Rue de la vierge

Ambarès et Lagrave

33 565 Carbon Blanc cedex

Franza

Sanofi Winthrop Industrie

30-36 Avenue Gustave Eiffel

37 100 Tours

Franza

Zentiva k.s.

U kabelovny 130

102 37 Prague 10

Ir-Repubblika Čeka

Għal kull tagħrif dwar dan il-medicina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq.

België/Belgique/Belgien
 Zentiva, k.s.
 Tél/Tel: +32 (78) 700 112
PV-Belgium@zentiva.com

България
 Zentiva, k.s.
 Тел: +35924417136
PV-Bulgaria@zentiva.com

Česká republika
 Zentiva, k.s.
 Tel: +420 267 241 111
PV-Czech-Republic@zentiva.com

Danmark
 Zentiva Denmark ApS
 Tlf: +45 787 68 400
PV-Denmark@zentiva.com

Deutschland
 Zentiva Pharma GmbH
 Tel: +49 (0) 800 53 53 010
PV-Germany@zentiva.com

Eesti
 Zentiva, k.s.
 Tel: +372 52 70308
PV-Estonia@zentiva.com

Ελλάδα
 Zentiva, k.s.
 Τηλ: +30 211 198 7510
PV-Greece@zentiva.com

España
 Zentiva Spain S.L.U.
 Tel: +34 671 365 828
PV-Spain@zentiva.com

France
 Zentiva France
 Tél: +33 (0) 800 089 219
PV-France@zentiva.com

Hrvatska
 Zentiva d.o.o.
 Tel: +385 1 6641 830
PV-Croatia@zentiva.com

Ireland
 Zentiva, k.s.
 Tel: +353 818 882 243
PV-Ireland@zentiva.com

Lietuva
 Zentiva, k.s.
 Tel: +370 52152025
PV-Lithuania@zentiva.com

Luxembourg/Luxemburg
 Zentiva, k.s.
 Tél/Tel: +352 208 82330
PV-Luxembourg@zentiva.com

Magyarország
 Zentiva Pharma Kft.
 Tel.: +36 1 299 1058
PV-Hungary@zentiva.com

Malta
 Zentiva, k.s.
 Tel: +356 2034 1796
PV-Malta@zentiva.com

Nederland
 Zentiva, k.s.
 Tel: +31 202 253 638
PV-Netherlands@zentiva.com

Norge
 Zentiva Denmark ApS
 Tlf: +45 787 68 400
PV-Norway@zentiva.com

Österreich
 Zentiva, k.s.
 Tel: +43 720 778 877
PV-Austria@zentiva.com

Polska
 Zentiva Polska Sp. z o.o.
 Tel: + 48 22 375 92 00
PV-Poland@zentiva.com

Portugal
 Zentiva Portugal, Lda
 Tel: +351210601360
PV-Portugal@zentiva.com

România
 ZENTIVA S.A.
 Tel: +4 021 304 7597
PV-Romania@zentiva.com

Slovenija
 Zentiva, k.s.
 Tel: +386 360 00 408
PV-Slovenia@zentiva.com

Ísland

Zentiva Denmark ApS
 Sími: +354 539 5025
 PV-Iceland@zentiva.com

Italia

Zentiva Italia S.r.l.
 Tel: +39 800081631
 PV-Italy@zentiva.com

Κύπρος

Zentiva, k.s.
 Τηλ: +30 211 198 7510
 PV-Cyprus@zentiva.com

Latvija

Zentiva, k.s.
 Tel: +371 67893939
 PV-Latvia@zentiva.com

Slovenská republika

Zentiva, a.s.
 Tel: +421 2 3918 3010
 PV-Slovakia@zentiva.com

Suomi/Finland

Zentiva Denmark ApS
 Puh/Tel: +358 942 598 648
 PV-Finland@zentiva.com

Sverige

Zentiva Denmark ApS
 Tel: +46 840 838 822
 PV-Sweden@zentiva.com

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

Informazzjoni dettaljata dwar din il-medicina tinsab fuq is-sit elettroniku ta' l-Aġenzija Ewropeja
 dwar il-Mediċini <https://www.ema.europa.eu/>

**Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent
Irbesartan Zentiva 150 mg pilloli miksijin b'rita
irbesartan**

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

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.
- Din il-mediċina giet mogħtija lilek biss. M'għandekx tgħaddiha lil persuni oħra. Tista' tagħmlilhom il-ħsara, anki jekk ikollhom 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 Irbesartan Zentiva u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Irbesartan Zentiva
3. Kif għandek tieħu Irbesartan Zentiva
4. Effetti sekondarji possibl
5. Kif taħżeen Irbesartan Zentiva
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Irbesartan Zentiva u għalxiex jintuża

Irbesartan Zentiva jappartjeni għall-grupp ta' mediċini magħrufa bħala antagonisti tar-riċetturi angiotensin-II. Angiotensin-II hija sustanza maħduma fil-ġisem li tagħqad mar-riċetturi fil-vini u ġgiegħelhom jibbiesu. B'hekk ikun hemm żieda fil-pressjoni. Irbesartan Zentiva jipprevjeni li angiotensin-II tingħaqad ma' dawn ir-riċetturi, u jwassal il-vini tad-demm biex jirriffaw u b'hekk il-pressjoni tinzel. Irbesartan Zentiva inaqqaqas ir-rata tat-tnaqqis tal-funzjoni tal-kliewi f'pazjenti bi pressjoni għolja u b'dijabete ta' tip 2.

Irbesartan Zentiva jintuża f'pazjenti adulti

- biex jikkura pressjoni għolja tad-demm (*pressjoni għolja*)
- biex jipproteġi lill-kliewi f'pazjenti bi pressjoni għolja ħafna, b'dijabete ta' tip 2 u b'evidenza mit-testijiet tal-laboratorju ta' indeboliment fil-funzjoni tal-kliewi.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Irbesartan Zentiva

Tihux Irbesartan Zentiva

- jekk inti **allergiku/a** (tbat minn sensitività eċċessiva) għal irbesartan jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (elenkati fis-sezzjoni 6)
- jekk inti **iktar minn 3 xhur tqila**. (Ikun aħjar ukoll li tevita Irbesartan Zentiva kmieni fit-tqala – ara s-sezzjoni dwar it-tqala)
- **jekk għandek d-dijabete jew funzjoni indebolita tal-kliewi** u inti kkurat b' mediċina li tbaxxi l-pressjoni tad-demm li fiha aliskireni.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib tiegħek qabel tieħu Irbesartan Zentiva u **jekk xi waħda minn dawn tapplika għalik:**

- jekk ikollok **rimettar jew dijarea eċċessiva**
- jekk tbat minn **problem fil-kliewi**
- jekk tbat minn **problem tal-qalb**
- jekk tirċievi Irbesartan Zentiva għal **mard tal-kliewi dijabetiku**. F'dan il-każ, it-tabib tiegħek jista' jagħmel testijiet regolari tad-demm, speċjalment biex ikejjel il-livelli tal-potassium fid-demm f'każ li il-funzjoni tal-kliewi tkun bagħtuta

- jekk tiżviluppa **livelli baxxi ta' zokkor fid-demm** (is-sintomi jistgħu jinkludu għaraq, debbulizza, ġuħ, sturdament, roghħda, uġiġi ta' ras, wiċċi aħmar jew pallidu, tiržiħ, il-qalb li thabbat bil-qawwa u b'mod mgħażżeen), specjalment jekk qed tiġi ttrattat għad-dijabete.
- jekk **tkun se tagħmel xi operazzjoni (kirurgija)** jew **tkun se tingħata xi loppju**
- jekk inti qed tieħu xi waħda minn dawn il-mediċini li ġejjin li jintużaw għal kura ta' pressjoni tad-demm għolja.
 - inibitur ta' ACE (pereżempju enalapril, lisinopril, ramipril), b'mod partikulari jekk għandek problemi tal-kliewi relatati mad-dijabete
 - aliskiren.

It-tabib tiegħek jista' jiċċekkja l-funzjoni tal-kliewi tiegħek, il-pressjoni tad-demm, u l-ammont ta' elettroliti (eż. potassium) fid-demm tiegħek f'intervalli regolari.

Ara wkoll l-informazzjoni taħt l-intestatura “Tihux Irbesartan Zentiva”.

Kellem lit-tabib tiegħek jekk ikollok uġiġi addominali, dardir, rimettar jew dijarea wara li tieħu Irbesartan Zentiva. It-tabib tiegħek sejjid dwar trattament ulterjuri. Tiqafx tieħu Irbesartan Zentiva waħdek.

Għandek tavża lit-tabib tiegħek jekk taħseb li inti tqila (jew li tista' tinqabad tqila). Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkommandat kmieni matul it-tqala, u m'għandux jittieħed jekk int iktar minn 3 xħur tqila, għax jista' jikkawża ħsara serja lit-tarbija tiegħek jekk jintużza f'dak l-istadju tat-tqala (ara s-sezzjoni dwar it-tqala).

Tfal u adolexxenti

Dan il-prodott mediciinali m'għandux jintuża fi tfal u adoloxxenti peress li s-sigurtà u l-effikaċja għadhom ma ġewx stabbiliti b'mod shiħ.

Mediċini oħra u Irbesartan Zentiva

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

It-tabib jista' jkollu bżonn jibdillek id-doża u/jew jieħu prekawzjonijiet oħra.

Jekk qed tieħu inibitura ta' ACE jew aliskiren (ara wkoll l-informazzjoni taħt l-intestaturi “Tihux Irbesartan Zentiva” u “Twissijiet u prekawzjonijiet”).

Jista' jkollok bżonn tagħmel kontrolli tad-demm jekk int qed tieħu:

- supplimenti tal-potassium,
- sostituti tal-melħ li fihom il-potassium,
- mediċini potassium-sparing (bħal ċerti dijuretiċi)
- mediċini li fihom il-lithium
- repaglinide (mediċina użata sabiex jitnaqqsu l-livelli taz-zokkor fid-demm)

Jekk tieħu ċerti taffejja ta' l-ugħiġi, imsejħin mediċini ta' kontra l-infjammazzjoni mhux sterojdi, l-effett ta' irbesartan jista' jitnaqqas.

Irbesartan Zentiva ma' ikel u xorġ

Irbesartan Zentiva jista' jittieħed mal-ikel jew fuq stonku vojt.

Tqala u treddiġħ

Tqala

Għandek tgħid lit-tabib tiegħek jekk taħseb li inti (jew jekk tista' toħroġ) tqila. Normalment, it-tabib tiegħek ser jagħtik parir biex tieqaf tieħu Irbesartan Zentiva qabel ma toħroġ tqila jew hekk kif issir taf li inti tqila, u ser jagħtik parir biex tieħu mediċina oħra minnflokk Irbesartan Zentiva. Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkommandat kmieni fit-tqala, u m'għandux jittieħed meta mara tkun iktar minn 3 xħur tqila, għax jista' jikkawża ħsara serja lit-tarbija tiegħek jekk jintużza wara t-tielet xahar tat-tqala.

Treddiġħ

Għid lit-tabib tiegħek jekk qed tredda' jew jekk ser tibda treddha'. Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkommandat għal ommijiet li jkunu qed ireddgħu, u t-tabib tiegħek jista' jagħżel kura oħra għalik jekk tixtieq treddha', speċjalment jekk it-tarbija tiegħek tkun tat-twelid, jew jekk tkun twieldet qabel iż-żmien.

Sewqan u thaddim ta' magni

Mhux mistenni li Irbesartan Zentiva itellfek milli issuq jew thaddem magni. Madanakollu, xi kultant sturdament u għejja jinhassu waqt il-kura ta' kontra il-pressjoni għolja. Jekk tesperjenza dawn, kellem lit-tabib tiegħek qabel ma tipprova ssuq jew thaddem magni.

Irbesartan Zentiva fih lactose. Jekk it-tabib qallek li għandek intolleranza għal ġerti tipi ta' zokkor, ikkuntattja lit-tabib tiegħek qabel tieħu dan il-prodott medicinali..

Irbesartan Zentiva fih is-sodium. Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola, jiġifieri essenzjalment 'hieles mis-sodium'.

3. Kif għandek tieħu Irbesartan Zentiva

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

Metodu ta' għoti

Irbesartan Zentiva huwa għal **użu mill-ħalq**. Ibla l-pilloli b'ammont ta' likwidu biżżejjed (eż. tazza ilma). Tista' tieħu Irbesartan Zentiva ma' l-ikel kif ukoll mingħajr ikel. Ipprova fu d-doża tiegħek ta' kuljum bejn wieħed u ieħor fl-istess hin kuljum. Huwa importanti li tkompli tieħu Irbesartan Zentiva sakemm it-tabib tiegħek ma jgħidlekx mod ieħor.

- **Pazjenti bi pressjoni tad-demm għolja hafna**
Id-doża normali hija 150 mg darba kuljum. Iktar tard, id-doża tista' tiżdied għal 300 mg (żewġ pilloli kuljum) darba kuljum jiddependi fuq l-effett fuq il-pressjoni.
- **Pazjenti bi pressjoni tad-demm għolja u b'dijabete ta' tip 2 b'mard tal-kliewi**
F'pazjenti bi pressjoni tad-demm għolja u b'dijabete ta' tip 2, 300 mg (żewġ pilloli kuljum) hija id-doża ta' manteniment ippreferuta għall-kura assocjata ma' mard tal-kliewi.

It-tabib jista' jirrikmanda doża inqas, speċjalment meta tinbeda il-kura f'ċertu pazjenti bħal dawk fuq l-emodjalisi, u dawk 'il fuq minn **75 sena**.

L-effett massimu biex tinzel il-pressjoni tad-demm għandu jintlaħaq 4-6 ġimħat wara li tinbeda l-kura.

Użu fit-tfal u fl-adolexxenti

Irbesartan Zentiva ma għandux jingħata lil tfal ta' taħbi it-18-il sena. jekk tifel/tifla jibla/tibla xi pilloli, ikkuntattja mill-ewwel lit-tabib tiegħek.

Jekk tieħu Irbesartan Zentiva aktar milli suppost

Jekk aċċidentalment tieħu ħafna pilloli, ikkuntattja mill-ewwel lit-tabib tiegħek.

Jekk tinsa tieħu Irbesartan Zentiva

Jekk aċċidentalment taqbeż id-doża tal-ġurnata, hu id-doża li jmiss bħas-soltu. M'għandekx tieħu doża doppja biex tpatti għal kull doża li tkun insejt tieħu.

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

4. Effetti sekondarji possibili

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

Xi wħud minn dawn l-effetti jistgħu jkunu serji u jista' jkollhom bżonn ta' attenzjoni medika.

Bħal b'mediċini simili, każijiet rari ta' reazzjonijiet allergiċi għall-ġilda (raxx, utrikarja), kif ukoll nefha lokalizzata tal-wiċċ, xofftejn u/jew ilsien ġew irrapportati f'pazjenti li jieħdu irbesartan. Jekk ikollok kwalunkwe sintomu minn dawn li ġejjin jew inkella ssorri minn qtugħ ta' nifs, **tħux aktar Irbesartan Zentiva u kkuntattja lit-tabib tiegħek minnufih.**

Il-frekwenza ta' l-effetti sekondarji elenkti hawn isfel hija definita bl-użu tal-konvenzjoni li ġejja: Komuni ħafna: jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10

Komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

Mħux komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100

Rari: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1 000

L-effetti sekondarji rrappurtati fl-istudji kliniči għall-pazjenti kkurati b'Irbesartan Zentiva kien:

- Komuni ħafna (jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10): jekk issorri minn pressjoni għolja tad-demm u minn dijabete ta' tip 2 b'mard tal-kliewi, testijiet tad-demm jistgħu juru livell ogħla ta' potassju.
- Komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10): sturdament, dardir/rimettar u għeja u testijiet tad-demm jistgħu juru livelli ogħla ta' enzim li jkejjel il-funzjoni tal-muskolu u tal-qalb (enzim ta' creatine kinase). F'pazjenti bi pressjoni għolja tad-demm u b'dijabete ta' tip 2 b'mard tal-kliewi, kien rrappurtati wkoll sturdament speċjalment meta tqum minn pozizzjoni mimduda jew bil-qiegħda, pressjoni baxxa tad-demm meta tqum minn pozizzjoni mimduda jew bil-qiegħda u wġiġi fil-ġġog jew fil-muskoli u livelli mnaqqisin ta' proteina fiċ-ċelloli tad-demm homor (emoglobin).
- Mħux komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100): taħbi tal-qalb aktar mgħaqgħel, fwawar, sogħħla, dijarea, indigestjoni/qrusa fl-istonku, disfunzjoni sesswali (problemi fl-attività sesswali), uġiġi fis-sider.

Xi effetti sekondarji ġew irrapportati minn mindu Irbesartan Zentiva tqiegħed fis-suq. Effetti mhux mixtieqa, fejn il-frekwenza mhixiex magħrufa huma: thoss rasek iddur bik, uġiġi ta' ras, disturbi fit-togħma, żarżir fil-widnejn, bugħawwieg, uġiġi fil-ġġog u fil-muskoli, tnaqqis fin-numru taċ-ċelluli homor tad-demm (anemija- is-sintomi jistgħu jinkludu għeja, uġiġi ta' ras, taqtu' nifsek waqt 1-eżercizzju, sturdament u dehra pallida), tnaqqis fin-numru tal-plejtlits, funzjoni tal-fwied anormali, livelli għoljin ta' potassium fid-demm, funzjoni tal-kliewi indebolita, infjammazzjoni tal-vini ż-żgħar li taffettwa l-ġilda (kundizzjoni magħrufa bħala leukocytoclastic vasculitis), reazzjonijiet allergiċi severi (xokk anafilattiku) u livelli baxxi ta' zokkor fid-demm. Każijiet mhux komuni ta' suffejra (sfurija tal-ġilda u/jew tal-abjad tal-ġħajnejn) u każijiet rari ta' angħoedema intestinali (nefha fil-musran osservata bħala sintomi bħal uġiġi addominali, dardir, rimettar u dijarea) ġew irrapportati wkoll.

Rappurtar tal-effetti sekondarji

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

5. KIF TAHŻEN IRBESARTAN ZENTIVA

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

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

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 30°C.

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

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih Irbesartan Zentiva

- Is-sustanza attiva hi irbesartan. Kull pillola ta' Irbesartan Zentiva 150 mg fiha 150 mg ta' irbesartan.
- Is-sustanzi l-oħra huma lactose monohydrate, microcrystalline cellulose, croscarmellose sodium, hypromellose, silicon dioxide, magnesium stearate, titanium dioxide, macrogol 3000, carnauba wax. Jekk jogħġibok ara sezzjoni 2 "Irbesartan Zentiva fih lactose".

Kif jidher ta' Irbesartan Zentiva u l-kontenuti tal-pakkett

Il-pilloli Irbesartan Zentiva 150 mg huma bojod għal offwajt, ibbuzzati fuq iż-żewġ naħat, ovali, b'qalb stampata fuq naħa waħda u n-numru 2872 imnaqqax fuq in-naħa l-oħra.

Irbesartan Zentiva 150 mg miksjin b'rta jinstabu f'pakketti f'folji ta' 14, 28, 30, 56, 84, 90 jew 98 pillola mikṣija b'rta. Pakketti ta' folji ta' 56 x 1 pilloli ta' doža waħda huma disponibbli wkoll ghall-użu fl-isptarijiet.

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

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

Zentiva k.s.

U kabelovny 130

102 37 Prague 10

Ir-Repubblika Čeka

Manifattur:

Sanofi Winthrop Industrie

1 Rue de la vierge

Ambarès et Lagrave

33 565 Carbon Blanc cedex

Franza

Sanofi Winthrop Industrie

30-36 Avenue Gustave Eiffel

37 100 Tours

Franza

Zentiva k.s.

U kabelovny 130

102 37 Prague 10

Ir-Repubblika Čeka

Sanofi-Aventis, S.A.

Ctra. C-35 (La Batlloria-Hostalric), km. 63.09

17404 Riells i Viabrea (Girona)

Spanja

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

België/Belgique/Belgien

Zentiva, k.s.
Tél/Tel: +32 (78) 700 112
PV-Belgium@zentiva.com

България

Zentiva, k.s.
Тел: +35924417136
PV-Bulgaria@zentiva.com

Česká republika

Zentiva, k.s.
Tel: +420 267 241 111
PV-Czech-Republic@zentiva.com

Danmark

Zentiva Denmark ApS
Tlf: +45 787 68 400
PV-Denmark@zentiva.com

Deutschland

Zentiva Pharma GmbH
Tel: +49 (0) 800 53 53 010
PV-Germany@zentiva.com

Eesti

Zentiva, k.s.
Tel: +372 52 70308
PV-Estonia@zentiva.com

Ελλάδα

Zentiva, k.s.
Τηλ: +30 211 198 7510
PV-Greece@zentiva.com

España

Zentiva Spain S.L.U.
Tel: +34 671 365 828
PV-Spain@zentiva.com

France

Zentiva France
Tél: +33 (0) 800 089 219
PV-France@zentiva.com

Hrvatska

Zentiva d.o.o.
Tel: +385 1 6641 830
PV-Croatia@zentiva.com

Ireland

Zentiva, k.s.
Tel: +353 818 882 243
PV-Ireland@zentiva.com

Lietuva

Zentiva, k.s.
Tel: +370 52152025
PV-Lithuania@zentiva.com

Luxembourg/Luxemburg

Zentiva, k.s.
Tél/Tel: +352 208 82330
PV-Luxembourg@zentiva.com

Magyarország

Zentiva Pharma Kft.
Tel.: +36 1 299 1058
PV-Hungary@zentiva.com

Malta

Zentiva, k.s.
Tel: +356 2034 1796
PV-Malta@zentiva.com

Nederland

Zentiva, k.s.
Tel: +31 202 253 638
PV-Netherlands@zentiva.com

Norge

Zentiva Denmark ApS
Tlf: +45 787 68 400
PV-Norway@zentiva.com

Österreich

Zentiva, k.s.
Tel: +43 720 778 877
PV-Austria@zentiva.com

Polska

Zentiva Polska Sp. z o.o.
Tel: + 48 22 375 92 00
PV-Poland@zentiva.com

Portugal

Zentiva Portugal, Lda
Tel: +351210601360
PV-Portugal@zentiva.com

România

ZENTIVA S.A.
Tel: +4 021 304 7597
PV-Romania@zentiva.com

Slovenija

Zentiva, k.s.
Tel: +386 360 00 408
PV-Slovenia@zentiva.com

Ísland

Zentiva Denmark ApS
 Sími: +354 539 5025
 PV-Iceland@zentiva.com

Italia

Zentiva Italia S.r.l.
 Tel: +39 800081631
 PV-Italy@zentiva.com

Kύπρος

Zentiva, k.s.
 Τηλ: +30 211 198 7510
 PV-Cyprus@zentiva.com

Latvija

Zentiva, k.s.
 Tel: +371 67893939
 PV-Latvia@zentiva.com

Slovenská republika

Zentiva, a.s.
 Tel: +421 2 3918 3010
 PV-Slovakia@zentiva.com

Suomi/Finland

Zentiva Denmark ApS
 Puh/Tel: +358 942 598 648
 PV-Finland@zentiva.com

Sverige

Zentiva Denmark ApS
 Tel: +46 840 838 822
 PV-Sweden@zentiva.com

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku ta' l-Aġenzija Ewropeja
 ghall -Mediċini <https://www.ema.europa.eu/>

**Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent
Irbesartan Zentiva 300 mg pilloli miksijin b'rita
irbesartan**

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

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.
- Din il-mediċina giet mogħtija lilek biss. M'għandekx tgħaddiha lil persuni oħra. Tista' tagħmlilhom il-ħsara, anki jekk ikollhom 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 Irbesartan Zentiva u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Irbesartan Zentiva
3. Kif għandek tieħu Irbesartan Zentiva
4. Effetti sekondarji possibl
5. Kif taħżeen Irbesartan Zentiva
6. X'għandek tkun taf qabel

1. X'INHU IRBESARTAN ZENTIVA U GHALXIEX JINTUŻA

Irbesartan Zentiva jappartjeni għall-grupp ta' mediciċini magħrufa bħala antagonisti tar-riċetturi angiotensin-II. Angiotensin-II hija sustanza maħduma fil-ġisem li tagħqad mar-riċetturi fil-vini u ġgiegħelhom jibbiesu. B'hekk ikun hemm żieda fil-pressjoni. Irbesartan Zentiva jipprevjeni li angiotensin-II tingħaqad ma' dawn ir-riċetturi, u jwassal il-vini tad-demm biex jirrilassaw u b'hekk il-pressjoni tinzel. Irbesartan Zentiva inaqqas ir-rata tat-tnaqqis tal-funzjoni tal-kliewi f'pazjenti bi pressjoni għolja u b'dijabete ta' tip 2.

Irbesartan Zentiva jintuża f'pazjenti adulti

- biex jikkura pressjoni għolja tad-demm (*pressjoni għolja*)
- biex jipproteġi lill-kliewi f'pazjenti bi pressjoni għolja ħafna, b'dijabete ta' tip 2 u b'evidenza mit-testijiet tal-laboratorju ta' indeboliment fil-funzjoni tal-kliewi.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Irbesartan Zentiva

Tihux Irbesartan Zentiva

- jekk inti **allergiku/a** (tbat minn sensitività eċċessiva) għal irbesartan jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (elenkati fis-sezzjoni 6)
- jekk inti **iktar minn 3 xħur tqila**. (Ikun aħjar ukoll li tevita Irbesartan Zentiva kmieni fit-tqala – ara s-sezzjoni dwar it-tqala)
- **jekk għandek d-dijabete jew funzjoni indebolita tal-kliewi** u inti kkurat b' mediciċina li tbaxxi l-pressjoni tad-demm li fiha aliskireni.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib tiegħek qabel tieħu Irbesartan Zentiva u **jekk xi waħda minn dawn tapplika għalik:**

- jekk ikollok **rimettar jew dijarea eċċessiva**
- jekk tbat minn **problem fil-kliewi**
- jekk tbat minn **problem tal-qalb**
- jekk tirċievi Irbesartan Zentiva għal **mard tal-kliewi dijabetiku**. F'dan il-każ, it-tabib tiegħek jista' jagħmel testijiet regolari tad-demm, speċjalment biex ikejjel il-livelli tal-potassium fid-demm f'każ li il-funzjoni tal-kliewi tkun bagħtuta

- jekk tiżviluppa **livelli baxxi ta' zokkor fid-demm** (is-sintomi jistgħu jinkludu għaraq, debbulizza, ġuħ, sturdament, roghħda, uġiġi ta' ras, wiċċi aħmar jew pallidu, tiržiħ, il-qalb li thabbat bil-qawwa u b'mod mgħażżeen), specjalment jekk qed tiġi ttrattat għad-dijabete.
- jekk **tkun se tagħmel xi operazzjoni (kirurgija)** jew **tkun se tingħata xi loppju**
- jekk inti qed tieħu xi waħda minn dawn il-mediċini li ġejjin li jintużaw għal kura ta' pressjoni tad-demm għolja
 - inibitur ta' ACE (pereżempju enalapril, lisinopril, ramipril), b'mod partikulari jekk għandek problemi tal-kliewi relatati mad-dijabete
 - aliskiren.

It-tabib tiegħek jista' jiċċekkja l-funzjoni tal-kliewi tiegħek, il-pressjoni tad-demm, u l-ammont ta' elettroliti (eż. potassium) fid-demm tiegħek f'intervalli regolari.

Ara wkoll l-informazzjoni taħt l-intestatura “Tihux Irbesartan Zentiva”.

Kellem lit-tabib tiegħek jekk ikollok uġiġi addominali, dardir, rimettar jew dijarea wara li tieħu Irbesartan Zentiva. It-tabib tiegħek sejjid dwar trattament ulterjuri. Tiqafx tieħu Irbesartan Zentiva waħdek.

Għandek tavża lit-tabib tiegħek jekk taħseb li inti tqila (jew li tista' tinqabad tqila). Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkommandat kmieni matul it-tqala, u m'għandux jittieħed jekk int iktar minn 3 xhur tqila, għax jista' jikkawża ħsara serja lit-tarbija tiegħek jekk jintużza f'dak l-istadju tat-tqala (ara s-sezzjoni dwar it-tqala).

Tfal u adolexxenti

Dan il-prodott mediciinali m'għandux jintuża fi tfal u adoloxxenti peress li s-sigurtà u l-effikaċja għadhom ma ġewx stabbiliti b'mod shiħ.

Mediċini oħra u Irbesartan Zentiva

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

It-tabib jista' jkollu bżonn jibdillek id-doża u/jew jieħu prekawzjonijiet oħra.

Jekk qed tieħu inibitura ta' ACE jew aliskiren (ara wkoll l-informazzjoni taħt l-intestaturi “Tihux Irbesartan Zentiva” u “Twissijiet u prekawzjonijiet”).

Jista' jkollok bżonn tagħmel kontrolli tad-demm jekk int qed tieħu:

- supplimenti tal-potassium,
- sostituti tal-melħ li fihom il-potassium,
- mediċini potassium-sparing (bħal ċerti dijuretiċi)
- mediċini li fihom il-lithium
- repaglinide (mediċina użata sabiex jitnaqqsu l-livelli taz-zokkor fid-demm)

Jekk tieħu ċerti taffejja ta' l-ugħiġi, imsejħin mediċini ta' kontra l-infjammazzjoni mhux sterojdi, l-effett ta' irbesartan jista' jitnaqqas.

Irbesartan Zentiva ma' ikel u orb

Irbesartan Zentiva jista' jittieħed mal-ikel jew fuq stonku vojt.

Tqala u treddiġħ

Tqala

Għandek tgħid lit-tabib tiegħek jekk taħseb li inti (jew jekk tista' toħroġ) tqila. Normalment, it-tabib tiegħek ser jagħtik parir biex tieqaf tieħu Irbesartan Zentiva qabel ma toħroġ tqila jew hekk kif issir taf li inti tqila, u ser jagħtik parir biex tieħu mediċina oħra minnflokk Irbesartan Zentiva. Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkommandat kmieni fit-tqala, u m'għandux jittieħed meta mara tkun iktar minn 3 xhur tqila, għax jista' jikkawża ħsara serja lit-tarbija tiegħek jekk jintużza wara t-tielet xahar tat-tqala.

Treddiġħ

Għid lit-tabib tiegħek jekk qed tredda' jew jekk ser tibda tredda'. Irbesartan Zentiva mhuwiex rakkommandat għal ommijiet li jkunu qed ireddgħu, u t-tabib tiegħek jista' jagħżel kura oħra għalik jekk tixtieq tredda', speċjalment jekk it-tarbija tiegħek tkun tat-twelid, jew jekk tkun twieldet qabel iż-żmien.

Sewqan u thaddim ta' magni

Mhux mistenni li Irbesartan Zentiva itellfek milli issuq jew thaddem magni. Madanakollu, xi kultant sturdament u għejja jinhassu waqt il-kura ta' kontra il-pressjoni għolja. Jekk tesperjenza dawn, kellem lit-tabib tiegħek qabel ma tipprova ssuq jew thaddem magni.

Irbesartan Zentiva fih lactose. Jekk it-tabib qallek li għandek intolleranza għal ġerti tipi ta' zokkor, ikkuntattja lit-tabib tiegħek qabel tieħu il-prodott mediciinali.

Irbesartan Zentiva fih is-sodium. Din il-mediciina fiha anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull pillola, jiġifieri essenzjalment 'hieles mis-sodium'.

3. Kif għandek tieħu Irbesartan Zentiva

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

Metodu ta' għoti

Irbesartan Zentiva huwa għal **użu mill-ħalq**. Ibla l-pilloli b'ammont ta' likwidu biżżejjed (eż. tazza ilma). Tista' tieħu Irbesartan Zentiva ma' l-ikel kif ukoll mingħajr ikel. Ipprova fu d-doża tiegħek ta' kuljum bejn wieħed u ieħor fl-istess hin kuljum. Huwa importanti li tkompli tieħu Irbesartan Zentiva sakemm it-tabib tiegħek ma jgħidlekx mod ieħor.

- **Pazjenti bi pressjoni tad-demm għolja hafna**
Id-doża normali hija 150 mg darba kuljum. Iktar tard, id-doża tista' tiżdied għal 300 mg darba kuljum jiddejji fuq l-effett fuq il-pressjoni.
- **Pazjenti bi pressjoni tad-demm għolja u b'dijabete ta' tip 2 b'mard tal-kliewi**
F'pazjenti bi pressjoni tad-demm għolja u b'dijabete ta' tip 2, 300 mg hija id-doża ta' manteniment ippreferuta għall-kura assoċjata ma' mard tal-kliewi.

It-tabib jista' jirrikmanda doża inqas, speċjalment meta tinbeda il-kura f'ċertu pazjenti bħal dawk fuq l-emodijalisti, u dawk 'il fuq minn **75 sena**.

L-effett massimu biex tinzel il-pressjoni tad-demm għandu jintlaħaq 4-6 ġimħat wara li tinbeda l-kura.

Użu fit-tfal u fl-adolexxenti

Irbesartan Zentiva ma għandux jingħata lil tfal ta' taħbi it-18-il sena. jekk tifel/tifla jibla/tibla xi pilloli, ikkuntattja mill-ewwel lit-tabib tiegħek.

Jekk tieħu Irbesartan Zentiva aktar milli suppost

Jekk aċċidentalment tieħu ħafna pilloli, ikkuntattja mill-ewwel lit-tabib tiegħek.

Jekk tinsa tieħu Irbesartan Zentiva

Jekk aċċidentalment taqbeż id-doża tal-ġurnata, hu id-doża li jmiss bħas-soltu. M'għandekx tieħu doża doppja biex tpatti għal kull doża li tkun insejt tieħu.

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

4. Effetti sekondarji possibili

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

Xi wħud minn dawn l-effetti jistgħu jkunu serji u jista' jkollhom bżonn ta' attenzjoni medika.

Bħal b'mediċini simili, każijiet rari ta' reazzjonijiet allergiċi għall-ġilda (raxx, utrikarja), kif ukoll nefha lokalizzata tal-wiċċ, xofftejn u/jew ilsien ġew irrapportati f'pazjenti li jieħdu irbesartan. Jekk ikollok kwalunkwe sintomu minn dawn li ġejjin jew inkella ssorri minn qtugħ ta' nifs, **tihux aktar Irbesartan Zentiva u kkuntattja lit-tabib tiegħek minnufiħ.**

Il-frekwenza ta' l-effetti sekondarji elenkti hawn isfel hija definita bl-użu tal-konvenzjoni li ġejja: Komuni ħafna: jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10

Komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

Mħux komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100

Rari: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1 000

L-effetti sekondarji rrappurtati fl-istudji kliniči għall-pazjenti kkurati b'Irbesartan Zentiva kien:

- Komuni ħafna (jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10): jekk issorri minn pressjoni għolja tad-demm u minn dijabete ta' tip 2 b'mard tal-kliewi, testijiet tad-demm jistgħu juru livell ogħla ta' potassju.
- Komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10): sturdament, dardir/rimettar u għeja u testijiet tad-demm jistgħu juru livelli ogħla ta' enzim li jkejjel il-funzjoni tal-muskolu u tal-qalb (enzim ta' creatine kinase). F'pazjenti bi pressjoni għolja tad-demm u b'dijabete ta' tip 2 b'mard tal-kliewi, kienu rrappurtati wkoll sturdament speċjalment meta tqum minn pozizzjoni mimduda jew bil-qiegħda, pressjoni baxxa tad-demm meta tqum minn pożizzjoni mimduda jew bil-qiegħda u wġiġi fil-ġġoġi jew fil-muskoli u livelli mnaqqisin ta' proteina fiċ-ċelloli tad-demm homor (emoglobin).
- Mħux komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100): taħbi tal-qalb aktar mgħaqgħel, fwawar, sogħla, dijarea, indigestjoni/qrusa fl-istonku, disfunzjoni sesswali (problemi fl-attività sesswali), uġiġi fis-sider.

Xi effetti sekondarji ġew irrapportati minn mindu Irbesartan Zentiva tqiegħed fis-suq. Effetti mhux mixtieqa, fejn il-frekwenza mhixiex magħrufa huma: thoss rasek iddur bik, uġiġi ta' ras, disturbi fit-togħma, żarżir fil-widnejn, bugħawwieġ, uġiġi fil-ġġoġi u fil-muskoli, tnaqqis fin-numru taċ-ċelluli homor tad-demm (anemija- is-sintomi jistgħu jinkludu għeja, uġiġi ta' ras, taqtu' nifsek waqt 1-eżercizzju, sturdament u dehra pallida), tnaqqis fin-numru tal-plejt-lits, funzjoni tal-fwied anormali, livelli għoljin ta' potassium fid-demm, funzjoni tal-kliewi indebolita, infjammazzjoni tal-vini ż-żgħar li taffettwa l-ġilda (kundizzjoni magħrufa bħala leukocytoclastic vasculitis), reazzjonijiet allergiċi severi (xokk anafilattiku) u livelli baxxi ta' zokkor fid-demm. Każijiet mhux komuni ta' suffejra (sfurija tal-ġilda u/jew tal-abjad tal-ġħajnejn) u każijiet rari ta' angħoedema intestinali (nefha fil-musran osservata bħala sintomi bħal uġiġi addominali, dardir, rimettar u dijarea) ġew irrapportati wkoll.

Rappurtar tal-effetti sekondarji

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

5. KIF TAHŻEN IRBESARTAN ZENTIVA

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

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

Taħżinx f'temperatura 'l fuq minn 30°C.

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

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih Irbesartan Zentiva

- Is-sustanza attiva hi irbesartan. Kull pillola ta' Irbesartan Zentiva 300 mg fiha 300 mg ta' irbesartan.
- Is-sustanzi l-oħra huma lactose monohydrate, microcrystalline cellulose, croscarmellose sodium, hypromellose, silicon dioxide, magnesium stearate, titanium dioxide, macrogol 3000, carnauba wax. Jekk jogħġibok ara sezzjoni 2 "Irbesartan Zentiva fih lactose".

Kif jidher Irbesartan Zentiva u l-kontenuti tal-pakkett

Il-pilloli Irbesartan Zentiva 300 mg huma bojod għal offwajt, ibbuzzati fuq iż-żewġ naħat, ovali, b'qalb stampata fuq naħa waħda u n-numru 2873 imnaqqax fuq in-naħa l-oħra.

Irbesartan Zentiva 300 mg miksjin b'rta jinstabu f'pakketti f'folji ta' 14, 28, 30, 56, 84, 90 jew 98 pillola mikṣija b'rta. Pakketti ta' folji ta' 56 x 1 pilloli ta' doža waħda huma disponibbli wkoll għall-użu fl-isptarijiet.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu għall-skop kummerċjali.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

Zentiva k.s.

U kabelovny 130

102 37 Prague 10

Ir-Repubblika Čeka

Manifattur:

Sanofi Winthrop Industrie

1 Rue de la vierge

Ambarès et Lagrave

33 565 Carbon Blanc cedex

Franza

Sanofi Winthrop Industrie

30-36 Avenue Gustave Eiffel

37 100 Tours

Franza

Zentiva k.s.

U kabelovny 130

102 37 Prague 10

Ir-Repubblika Čeka

Sanofi-Aventis, S.A.

Ctra. C-35 (La Batlloria-Hostalric), km. 63.09

17404 Riells i Viabrea (Girona)

Spanja

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

België/Belgique/Belgien

Zentiva, k.s.
Tél/Tel: +32 (78) 700 112
PV-Belgium@zentiva.com

България

Zentiva, k.s.
Тел: +35924417136
PV-Bulgaria@zentiva.com

Česká republika

Zentiva, k.s.
Tel: +420 267 241 111
PV-Czech-Republic@zentiva.com

Danmark

Zentiva Denmark ApS
Tlf: +45 787 68 400
PV-Denmark@zentiva.com

Deutschland

Zentiva Pharma GmbH
Tel: +49 (0) 800 53 53 010
PV-Germany@zentiva.com

Eesti

Zentiva, k.s.
Tel: +372 52 70308
PV-Estonia@zentiva.com

Ελλάδα

Zentiva, k.s.
Τηλ: +30 211 198 7510
PV-Greece@zentiva.com

España

Zentiva Spain S.L.U.
Tel: +34 671 365 828
PV-Spain@zentiva.com

France

Zentiva France
Tél: +33 (0) 800 089 219
PV-France@zentiva.com

Hrvatska

Zentiva d.o.o.
Tel: +385 1 6641 830
PV-Croatia@zentiva.com

Ireland

Zentiva, k.s.
Tel: +353 818 882 243
PV-Ireland@zentiva.com

Lietuva

Zentiva, k.s.
Tel: +370 52152025
PV-Lithuania@zentiva.com

Luxembourg/Luxemburg

Zentiva, k.s.
Tél/Tel: +352 208 82330
PV-Luxembourg@zentiva.com

Magyarország

Zentiva Pharma Kft.
Tel.: +36 1 299 1058
PV-Hungary@zentiva.com

Malta

Zentiva, k.s.
Tel: +356 2034 1796
PV-Malta@zentiva.com

Nederland

Zentiva, k.s.
Tel: +31 202 253 638
PV-Netherlands@zentiva.com

Norge

Zentiva Denmark ApS
Tlf: +45 787 68 400
PV-Norway@zentiva.com

Österreich

Zentiva, k.s.
Tel: +43 720 778 877
PV-Austria@zentiva.com

Polska

Zentiva Polska Sp. z o.o.
Tel: + 48 22 375 92 00
PV-Poland@zentiva.com

Portugal

Zentiva Portugal, Lda
Tel: +351210601360
PV-Portugal@zentiva.com

România

ZENTIVA S.A.
Tel: +4 021 304 7597
PV-Romania@zentiva.com

Slovenija

Zentiva, k.s.
Tel: +386 360 00 408
PV-Slovenia@zentiva.com

Ísland

Zentiva Denmark ApS
 Sími: +354 539 5025
 PV-Iceland@zentiva.com

Italia

Zentiva Italia S.r.l.
 Tel: +39 800081631
 PV-Italy@zentiva.com

Kύπρος

Zentiva, k.s.
 Τηλ: +30 211 198 7510
 PV-Cyprus@zentiva.com

Latvija

Zentiva, k.s.
 Tel: +371 67893939
 PV-Latvia@zentiva.com

Slovenská republika

Zentiva, a.s.
 Tel: +421 2 3918 3010
 PV-Slovakia@zentiva.com

Suomi/Finland

Zentiva Denmark ApS
 Puh/Tel: +358 942 598 648
 PV-Finland@zentiva.com

Sverige

Zentiva Denmark ApS
 Tel: +46 840 838 822
 PV-Sweden@zentiva.com

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku ta' l-Aġenzija Ewropeja
 ghall -Mediċini <https://www.ema.europa.eu/>